

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22512]

19 SEPTEMBRE 2013. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques. — Errata

Au *Moniteur belge* du 20 septembre 2013, Ed. 3 :
à la page 67004, lire :

à la page 66996, lire

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22512]

19 SEPTEMBER 2013. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten. — Errata

In het *Belgisch Staatsblad* van 20 september 2013, Ed. 3:
op blz. 67004, lees :

op blz. 66996, lees :

INUVAIR NEXTHALER 100 µg + 6 µg/dose		CHIESI	ATC: R03AK07					
B-245	3049-905	1 nébulisateur 120 doses, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar 120 doses, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		46,85	46,85	7,18	11,60
	3049-905				35,4700	35,4700		
B-245 *	7703-788	1 nébulisateur, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		44,7100	44,7100		
B-245 **	7703-788	1 nébulisateur, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		37,6000	37,6000		

in plaats van

au lieu de

INUVAIR NEXTHALER 100 µg + 6 µg/dose		CHIESI	ATC: R03AK07					
B-245	3049-905	1 nébulisateur 120 doses, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar 120 doses, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		46,85	46,85	7,18	12,08
	3049-905				35,4700	35,4700		
B-245 *	7703-788	1 nébulisateur, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		44,7100	44,7100		
B-245 **	7703-788	1 nébulisateur, 100 µg/dose / 6 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis / 6 µg/dosis		37,6000	37,6000		

à la page 67004, lire

op blz. 67004, lees :

ZOLEDRONIC ACID MEDAC 4 mg/100 ml		MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE SPEZIALPREPARATE	ATC: M05BA08					
	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml		119,8900	119,8900		
A-81 *	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	134,1900	134,1900		
A-81 **	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	127,0800	127,0800		
B-279 *	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	134,1900	134,1900		
B-279 **	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	127,0800	127,0800		

in plaats van

au lieu de

ZOLEDRONIC ACID MEDAC 4 mg/100 ml		MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE SPEZIALPREPARATE	ATC: M05BA08					
	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml		119,8900	119,8900		
A-81 *	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	134,1900	134,1900		
A-81 **	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	134,1900	134,1900		
B-279 *	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	127,0800	127,0800		
B-279 **	7703-804	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 µg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 µg/ml	G	127,0800	127,0800		

à la page 67033, lire

op blz. 67033, lees :

Sur base de tous ces éléments, j'atteste que ce patient nécessite de recevoir, pendant une période de six mois, le remboursement d'EXELON dispositifs transdermiques (posologie journalière maximale de 13,3 mg/24 h).

in plaats van

au lieu de

Sur base de tous ces éléments, j'atteste que ce patient nécessite de recevoir, pendant une période de six mois, le remboursement d'EXELON dispositifs transdermiques (posologie journalière maximale de 9,5 mg/24 h).

à la page 67038, lire

op blz. 67038, lees :

Op basis van al deze elementen verklaar ik dat deze patiënt voor een periode van zes maanden noodzakelijkerwijs de terugbetaling moet krijgen van pleisters op basis van rivastigmine voor transdermaal gebruik (maximale dagelijkse dosering van 13,3 mg/24u).

in plaats van

au lieu de

Op basis van al deze elementen verklaar ik dat deze patiënt voor een periode van zes maanden noodzakelijkerwijs de terugbetaling moet krijgen van pleisters op basis van rivastigmine voor transdermaal gebruik (maximale dagelijkse dosering van 9,5 mg/24u).