

IMATINIB TEVA 400 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: L01EA01	
A-65	3461-290 3461-290	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	863,88	863,88	0,00	0,00
A-65 *	7716-053	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	27,8300	27,8300		
A-65 **	7716-053	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	27,5930	27,5930		
A-65 ***	7716-053	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	28,6416	28,6416	0,0000	0,0000

Art. 2. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC libellés comme suit sont ajoutés:

L01AA05 - CHLORMETHINE
L01EL02 - ACALABRUTINIB
L04AA42 - SIPONIMOD

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} novembre 2021

Bruxelles, le 16 novembre 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de als volgt opgestelde ATC codes toegevoegd:

L01AA05 - CHLORMETHINE
L01EL02 - ACALABRUTINIB
L04AA42 - SIPONIMOD

Art. 3. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 november 2021.

Brussel, 16 november 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C - 2021/33803]

16 NOVEMBRE 2021. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35 § 2^{ter}, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et remplacé par la loi du 27 décembre 2012 et l'article 77^{quinquies} inséré par la loi du 27 décembre 2012;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, notamment l'article 18 alinéa 2;

Vu les propositions du Conseil technique des radio-isotopes émise le 22 juillet 2021;

Vu les avis de l'Inspecteur des Finances, donnés le 9 septembre 2021;

Vu les accords de la Secrétaire d'État au Budget du 16 septembre 2021;

Vu les notifications au demandeur du 21 septembre 2021;

Vu l'avis n° 70.298/2 du Conseil d'État, donné le 9 novembre 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes:

1° au chapitre I:

a) Au § 10003, les produits radio-pharmaceutiques suivantes sont supprimés :

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2021/33803]

16 NOVEMBER 2021. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 2^{ter}, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en vervangen door de wet van 27 december 2012 en artikel 77^{quinquies} ingevoegd bij de wet van 27 december 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, vooral artikel 18 tweede lid;

Gelet op de voorstellen van de Technische raad voor radio-isotopen gedaan op 22 juli 2021;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 9 september 2021;

Gelet op de akkoordbevindingen van de Staatssecretaris van Begroting van 16 september 2021;

Gelet op de notificaties aan de aanvrager op 21 september 2021;

Gelet op het advies nr. 70.298/2 van de Raad van State, gegeven op 9 november 2021 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° in hoofdstuk I:

a) In § 10003, worden de volgende radiofarmaceutische producten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 222 MBq	1 capsule, hard, 222 MBq		
	0745-054	1 administration, 222 MBq	1 toediening, 222 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 222 MBq	1 toediening, 222 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 333 MBq	1 capsule, hard, 333 MBq		
	0745-054	1 administration, 333 MBq	1 toediening, 333 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 333 MBq	1 toediening, 333 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 555 MBq	1 capsule, hard, 555 MBq		
	0745-054	1 administration, 555 MBq	1 toediening, 555 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 555 MBq	1 toediening, 555 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 740 MBq	1 capsule, hard, 740 MBq		
	0745-054	1 administration, 740 MBq	1 toediening, 740 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 740 MBq	1 toediening, 740 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 1100 MBq	1 capsule, hard, 1100 MBq		
	0745-054	1 administration, 1100 MBq	1 toediening, 1100 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 1100 MBq	1 toediening, 1100 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 1850 MBq	1 capsule, hard, 1850 MBq		
	0745-054	1 administration, 1850 MBq	1 toediening, 1850 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 1850 MBq	1 toediening, 1850 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 3700 MBq	1 capsule, hard, 3700 MBq		
	0745-054	1 administration, 3700 MBq	1 toediening, 3700 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 3700 MBq	1 toediening, 3700 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)					
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 185 MBq	1 capsule, hard, 185 MBq		
	0745-054	1 administration, 185 MBq	1 toediening, 185 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 185 MBq	1 toediening, 185 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL			ATC: V10XA01
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 259 MBq	1 capsule, hard, 259 MBq		
	0745-054	1 administration, 259 MBq	1 toediening, 259 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 259 MBq	1 toediening, 259 MBq		

CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01	
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 296 MBq	1 capsule, hard, 296 MBq		
	0745-054	1 administration, 296 MBq	1 toediening, 296 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 296 MBq	1 toediening, 296 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01	
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 370 MBq	1 capsule, hard, 370 MBq		
	0745-054	1 administration, 370 MBq	1 toediening, 370 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 370 MBq	1 toediening, 370 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01	
Ri-T1 *	0745-054	1 gélule, 925 MBq	1 capsule, hard, 925 MBq		
	0745-054	1 administration, 925 MBq	1 toediening, 925 MBq		
Ri-T1 **	0745-065	1 administration, 925 MBq	1 toediening, 925 MBq		

b) Au § 20009, le produit radio-pharmaceutique suivante est inséré:

b) In § 20009, wordt het volgende radiofarmaceutisch product toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
177-LU-PSMA I&T (UZ GENT)		UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS GENT		ATC:				
Ri-T9 *	0749-490	1 doses solution injectable, 1 dose	1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis			7500,0000		
	0749-490	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis					
Ri-T9 **	0749-501	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			7500,0000		

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

a) Au § 10009, les produits radio-pharmaceutiques suivantes sont supprimés:

a) In § 10009, worden de volgende radiofarmaceutische producten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01				
Ri-D4 *	0747-773	1 gélule, 74 MBq	1 capsule, hard, 74 MBq					
	0747-773	1 administration, 74 MBq	1 toediening, 74 MBq					
Ri-D4 **	0747-784	1 administration, 74 MBq	1 toediening, 74 MBq					
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01				
Ri-D4 *	0747-773	1 gélule, 111 MBq	1 capsule, hard, 111 MBq					
	0747-773	1 administration, 111 MBq	1 toediening, 111 MBq					
Ri-D4 **	0747-784	1 administration, 111 MBq	1 toediening, 111 MBq					

CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		ATC: V10XA01	
Ri-D4 *	0747-773	1 gélule, 148 MBq	1 capsule, hard, 148 MBq		
	0747-773	1 administration, 148 MBq	1 toediening, 148 MBq		
Ri-D4 **	0747-784	1 administration, 148 MBq	1 toediening, 148 MBq		
CAPSION		CIS BIO INTERNATIONAL		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: V10XA01	
Ri-D4 *	0747-773	1 gélule, 185 MBq	1 capsule, hard, 185 MBq		
	0747-773	1 administration, 185 MBq	1 toediening, 185 MBq		
Ri-D4 **	0747-784	1 administration, 185 MBq	1 toediening, 185 MBq		

b) Au § 30001, le produit radio-pharmaceutique suivant est inséré:

b) In § 30001, wordt het volgende radiofarmaceutisch product toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		
JOFLUPAN (I-123) ROTOP		ROTOP PHARMAKA		ATC: V09AB03				
Ri-D3 *	0746-012	1 flacon injectable 2,5 mL solution injectable, 185 MBq	1 injectieflacon 2,5 mL oplossing voor injectie, 185 MBq		755,00			
	0746-012	1 administration 2,5 mL solution injectable, 185 MBq	1 toediening 2,5 mL oplossing voor injectie, 185 MBq			749,1100		
Ri-D3 **	0746-023	1 administration 2,5 mL solution injectable, 185 MBq	1 toediening 2,5 mL oplossing voor injectie, 185 MBq			749,1100		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 16 novembre 2021.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 16 november 2021.

F. VANDENBROUCKE