

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/003706]

16 APRIL 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de Minister, op voorstel van het Instituut, dat samen met de werkgroep die de overeenkomst van de farmaceutische specialiteiten BLENREP en FARYDAK heeft voorbereid, op basis van een evaluatie van alle elementen, een gemotiveerde beslissing heeft genomen en genootificeerd op 7 maart 2024, om de huidige overeenkomst te beëindigen en met toepassing van het artikel 117 van het koninklijk besluit van 1 februari 2018, de betrokken farmaceutische specialiteiten uit de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten te schrappen;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit op de eerste dag volgend op het verstrijken van de voorlopige inschrijving in de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten te nemen en bekend te maken;

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk IV van de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, zoals tot op heden gewijzigd, worden de paragrafen 8490000 (FARYDAK) en 11130000 (BLENREP) geschrapt.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2024.

Brussel, 16 april 2024.

F. VANDEN BROUCKE

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/003680]

16 APRIL 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, , § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, en artikel 72bis, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, vooral artikels 60 en 71;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/003706]

16 AVRIL 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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

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 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er} ;

Vu l'urgence;

Considérant que le Ministre, après proposition de l'Institut, qui a préparé ensemble avec le groupe de travail la convention des spécialités pharmaceutiques BLENREP et FARYDAK, sur base d'une évaluation de tous les éléments, a pris et notifié une décision motivée le 7 mars 2024, de mettre un terme à la présente convention et de supprimer l'inscription des spécialités concernées de la liste des spécialités pharmaceutiques remboursables, en application de l'article 117 de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 ;

Vu la nécessité d'adopter et de publier le présent arrêté le premier jour du mois qui suit l'expiration de l'inscription provisoire sur la liste des spécialités remboursables;

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre IV de l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, les paragraphes 8490000 (FARYDAK) et 11130000 (BLENREP) sont supprimés.

Art. 2. Le présent arrêté rentre en vigueur au 1^{er} mai 2024.

Bruxelles, le 16 avril 2024.

F. VANDEN BROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/003680]

16 AVRIL 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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

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 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, et l'article 72bis, § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008 ;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, notamment les articles 60 et 71 ;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 9, 10 et 23 januari 2024 et op 6 februari 2024;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 31 januari en op 1, 6, 13 februari 2024;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 31 januari 2024 en op 2, 7 en 15 februari 2024;

Gelet op de notificaties aan de aanvrager op 13 en 21 februari 2024 ;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 30 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 15 maart 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 75.904/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 15 maart 2024 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 9, 10 et 23 janvier 2024 et le 6 février 2024.

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donné le 31 janvier et les 1, 6, 13 février 2024;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget des 31 janvier 2024 et des 2, 7 et 15 février 2024;

Vu les notifications au demandeur des 13 et 21 février 2024 ;

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 30 jours, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 15 mars 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 75.904/2;

Vu la décision de la section de législation du 15 mars 2024 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, 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 1^{er} février 2018 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

1° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II

ACICLOVIR EG 200 mg			EUROGENERIC	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: J05AB01	
B-135	1464-015 1464-015	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	G	11,63 4,79	11,63 4,79	1,27	2,12
B-135 *	0760-025	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2472	0,2472		
B-135 **	0760-025	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2032	0,2032		
B-135 ***	0760-025	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2506	0,2506	0,0508	0,0848

ACICLOVIR EG 800 mg			EUROGENERIC	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: J05AB01	
B-135	1464-049 1464-049	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	G	19,18 10,56	19,18 10,56	2,80	4,67
B-135 *	0760-017	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,3894	0,3894		
B-135 **	0760-017	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,3197	0,3197		
B-135 ***	0760-017	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,3946	0,3946	0,0800	0,1334

ACICLOVIR GSK 200 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: J05AB01	
B-135	0889-071 0889-071	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	R	12,00 5,08	12,00 5,08	1,35	2,25
B-135 *	0729-228	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,2624	0,2624		
B-135 **	0729-228	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,2152	0,2152		
B-135 ***	0729-228	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,2654	0,2654	0,0540	0,0900

ACICLOVIR GSK 400 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: J05AB01	
B-135	1003-607 1003-607	1 fles 100 ml suspensie voor oraal gebruik, 80 mg/ml	1 flacon 100 ml suspension buvable, 80 mg/ml	R	18,77 10,25	18,77 10,25	2,72	4,53
B-135 *	0740-357	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 80 mg/mL	5 mL suspension buvable, 80 mg/mL	R	0,6615	0,6615		
B-135 **	0740-357	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 80 mg/mL	5 mL suspension buvable, 80 mg/mL	R	0,5435	0,5435		

ACICLOVIR GSK 800 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: J05AB01	
B-135	0458-133 0458-133	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	R	19,98 11,18	19,98 11,18	2,96	4,94
B-135 *	0735-167	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	R	0,4123	0,4123		
B-135 **	0735-167	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	R	0,3386	0,3386		
B-135 ***	0735-167	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	R	0,4176	0,4176	0,0846	0,1411

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

BRUFEN RETARD VIATRIS					ATC: M01AE01
B-60	0290-247 0290-247	28 tabletten met verlengde afgifte, 800 mg	28 comprimés à libération prolongée, 800 mg	R	
B-60	0431-452 0431-452	60 tabletten met verlengde afgifte, 800 mg	60 comprimés à libération prolongée, 800 mg	R	
B-60 *	0733-972	1 tablet met verlengde afgifte, 800 mg	1 comprimé à libération prolongée, 800 mg	R	
B-60 **	0733-972	1 tablet met verlengde afgifte, 800 mg	1 comprimé à libération prolongée, 800 mg	R	
B-60 ***	0733-972	1 tablet met verlengde afgifte, 800 mg	1 comprimé à libération prolongée, 800 mg	R	

ESTRACYT 140 mg PFIZER					ATC: L01XX11
A-23	0040-147 0040-147	100 capsules, hard, 140 mg	100 gélules, 140 mg		
A-23 *	0706-580	1 capsule, hard, 140 mg	1 gélule, 140 mg		
A-23 **	0706-580	1 capsule, hard, 140 mg	1 gélule, 140 mg		
A-23 ***	0706-580	1 capsule, hard, 140 mg	1 gélule, 140 mg		

LOMIR RETARD 5 mg DAIICHI SANKYO BELGIUM					ATC: C08CA03
B-20	0292-185 0292-185	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 5 mg	30 gélules à libération prolongée, 5 mg		
B-20 *	0737-742	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 5 mg	1 gélule à libération prolongée, 5 mg		
B-20 **	0737-742	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 5 mg	1 gélule à libération prolongée, 5 mg		
B-20 ***	0737-742	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 5 mg	1 gélule à libération prolongée, 5 mg		

MIZOLLEN 10 mg OPELLA HEALTHCARE BELGIUM NV/SA					ATC: R06AX25
Cs-7	1344-076 1344-076	20 tabletten met gereguleerde afgifte, 10 mg	20 comprimés à libération modifiée, 10 mg		
Cs-7 *	0760-322	1 tablet met gereguleerde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération modifiée, 10 mg		
Cs-7 **	0760-322	1 tablet met gereguleerde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération modifiée, 10 mg		
Cs-7 ***	0760-322	1 tablet met gereguleerde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération modifiée, 10 mg		

SOLU-CORTEF SAB Act-o-Vial 500 mg PFIZER					ATC: H02AB09
	7726-904	1 tweekamerflacon 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 250 mg/mL		
B-83 *	7726-904	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 250 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 250 mg/mL	R	
B-83 **	7726-904	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 250 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 250 mg/mL	R	

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	

AACIDEXAM				ASPEN PHARMA IRELAND LTD				ATC: H02AB02	
B-83	4102-968	10 injectieflacons 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	10 flacons injectables 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		24,35	24,35	3,85	6,47	
	4102-968				14,69	14,69			
B-83 *	0700-013	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		1,8960	1,8960			
B-83 **	0700-013	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		1,5570	1,5570			

SIMALVIANE 60 mg/300 mg				MAYOLY BENELUX				ATC: A03AX58	
Cx-10	3495-983	30 capsules, zacht, 60 mg/ 300 mg	30 capsules molles, 60 mg/ 300 mg		13,21	13,21	8,49	8,49	
	3495-983				6,00	6,00			
Cx-10	4309-126	90 capsules, zacht, 60 mg/ 300 mg	90 capsules molles, 60 mg/ 300 mg		24,02	24,02	20,38	20,38	
	4309-126				14,40	14,40			
Cx-10 *	7719-750	1 zachte capsule, 60 mg/ 300 mg	1 capsule molle, 60 mg/ 300 mg		0,2064	0,2064			
Cx-10 **	7719-750	1 zachte capsule, 60 mg/ 300 mg	1 capsule molle, 60 mg/ 300 mg		0,1696	0,1696			
Cx-10 ***	7719-750	1 zachte capsule, 60 mg/ 300 mg	1 capsule molle, 60 mg/ 300 mg		0,2615	0,2615	0,2615	0,2615	

4° in hoofdstuk IV-B :

4° au chapitre IV-B :

a) § 510100 wordt geschrapt (ACICLOVIR);

a) § 510100 est supprimé (ACICLOVIR);

b) § 510201 wordt geschrapt (ACICLOVIR);

b) § 510201 est supprimé (ACICLOVIR);

c) § 510202 wordt geschrapt (ACICLOVIR);

c) § 510202 est supprimé (ACICLOVIR);

d) § 510203 wordt geschrapt (ACICLOVIR);

d) § 510203 est supprimé (ACICLOVIR);

e) In § 1320101, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

e) Au § 1320101, la spécialité suivante est supprimée :

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)				
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs

STOCRIN 600 mg				MSD BELGIUM		ATC: J05AG03	
A-20	1732-577	30 filmomhulde tabletten, 600 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg	R			
	1732-577						

A-20 *	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	
A-20 **	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	
A-20 ***	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	

f) In § 2270200, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

f) Au § 2270200, la spécialité suivante est supprimée :

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ZOLEDRONINEZUUR FRESENIUS KABI 4 mg/5 ml FRESENIUS KABI				ATC: M05BA08
B-279	3094-968	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 4 mg	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 4 mg	G
	3094-968			

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 april 2024.

F. VANDENBROUCKE

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 avril 2024.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2024/003681]

16 APRIL 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, artikels 84 en 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 16 april 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 mei 2024, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 4 april 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.079/2;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2024/003681]

16 AVRIL 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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

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 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, les articles 84 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 16 avril 2024;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} mai 2024, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 4 avril 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 76.079/2;