

MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F. 83 — 1953

23 NOVEMBRE 1983. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques

BAUDOUIN, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980, et l'article 25, § 2, modifié par la loi du 8 août 1980;

Vu l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques;

Vu l'avis émis le 6 octobre 1983 par le Conseil technique des spécialités pharmaceutiques institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu l'avis émis le 17 octobre 1983 par le Comité de gestion du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par la loi du 9 août 1980;

Vu l'urgence;

Considérant qu'un fonctionnement efficace de l'administration de l'Etat nécessite que les dispositions du présent arrêté doivent entrer en vigueur le plus vite possible et que l'application du présent arrêté implique une prompt information des intéressés;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. A l'annexe I de l'arrêté royal du 2 septembre 1980 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité intervient dans le coût des fournitures pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes au chapitre I :

1° insérer la spécialité pharmaceutique suivante :

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 83 — 1953

23 NOVEMBER 1983. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen

BOUDEWIJN, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980, en artikel 25, § 2, gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1980;

Gelet op het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 6 oktober 1983 door de Technische Raad voor farmaceutische specialiteiten ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op het advies uitgebracht op 17 oktober 1983 door het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een efficiënte werking van de rijksadministratie maakt dat de bepalingen van dit besluit zo snel mogelijk in werking moeten treden en dat de toepassing van dit besluit een tijdige informatie van de betrokkenen noodzakelijk maakt;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In bijlage I van het koninklijk besluit van 2 september 1980 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering tegemoetkomt in de kosten van farmaceutische verstrekkingen, worden in hoofdstuk I de volgende wijzigingen aangebracht :

1° volgende farmaceutische specialiteit invoegen :

Critère	Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
Criterium	Benaming en verpakkingen	Opmerkingen	Basis van tegemoetkoming	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
B-74	AMOCILLINE Inpharzam 16 caps. à 500 mg. * pr. caps. à 500 mg.		526,— 24,06	79,—	131,—

2° modifier comme suit l'inscription des spécialités pharmaceutiques suivantes qui sont classées en catégorie Cs :

2° de inschrijving van volgende farmaceutische specialiteiten, welke in categorie Cs worden geklasseerd, als volgt wijzigen :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
Cs-4	ANEUROL 500 Sanico 20 drag. * pr. drag.		65,— 2,35	39,—	39,—
Cs-5	BECOZYME Roche 6 amp. inject. 2 ml. * pr. amp. inject. 2 ml.		96,— 11,67	58,—	58,—
Cs-4	BEDOXINE 300 La Meuse 20 drag. à 300 mg. * pr. drag. à 300 mg.		94,— 3,50	56,—	56,—
Cs-4	BENADON Roche 20 compr. à 40 mg. * pr. compr. à 40 mg.		34,— 1,04	20,—	20,—
Cs-4	BENAVIT Cilag-Chemie 20 drag. à 500 mg. * pr. drag. à 500 mg.		81,— 2,95	49,—	49,—
Cs-4	BENERVA Roche 20 compr. à 300 mg. * pr. compr. à 300 mg.		55,— 1,86	33,—	33,—
Cs-4	BENEUROL « 300 » La Meuse 24 drag. à 300 mg. * pr. drag. à 300 mg.		69,— 2,13	41,—	41,—
Cs-4	BENOL 250 RETARD Triosol 30 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		68,— 1,66	41,—	41,—
Cs-4	BEOM « 250 » Belgarum 20 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		51,— 1,85	31,—	31,—
Cs-4	BEOM 6 Belgarum 20 compr. à 20 mg. * pr. compr. à 20 mg.		46,— 1,70	28,—	28,—
Cs-4	BEOM 6 FORTE Belgarum 20 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		86,— 3,15	52,—	52,—
Cs-4	BERIVINE 50 La Meuse 20 drag. * pr. drag.		39,— 1,45	23,—	23,—
Cs-5	BEROLASE Roche 3 amp. inject. à 50 mg. + solv. * pr. amp. inject. à 50 mg. + solv.		106,— 26,—	64,—	64,—
Cs-4	BESTON Triosol 20 compr. à 114 mg. * pr. compr. à 114 mg.		130,— 4,75	78,—	78,—
Cs-5	BETALIN COMPLEX Lilly 1 amp. inject. 10 ml. * pr. ml. inject.		74,— 5,40	44,—	44,—
Cs-4	BETAMINE 500 Wolfs 25 drag. à 500 mg. 50 drag. à 500 mg. * pr. drag. à 500 mg.		95,— 152,— 2,22	57,— 91,—	57,— 91,—

Critère	Dénomination et conditionnements	Observations Opmerkingen	Base de remboursement	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
Criterium	Benaming en verpakkingen		Basis van tegemoetkoming	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
Cs-4	DAGRAVIT B1 Retard Dagra 24 drag. à 500 mg. 48 drag. à 500 mg. * pr. drag. à 500 mg.		80,— 142,— 2,21	48,— 85,—	48,— 85,—
Cs-5	FORTA-B 5000 Continental Pharma 4 amp. inject. 1 ml. à 5 mg. * pr. amp. inject. 1 ml. à 5 mg.		184,— 33,50	110,—	110,—
Cs-5	FORTANEURIN B Belphar 4 amp. inject. 2 ml. * pr. amp. inject. 2 ml.		195,— 35,50	117,—	117,—
Cs-5	HYDROXO 5000 Rolland 4 amp. inject. 2 ml. à 5 mg. * pr. amp. inject. 2 ml. à 5 mg.		184,— 33,50	110,—	110,—
Cs-5	MAXI-B « 5000 » Labaz-Sanofi 4 amp. inject. + solv. * pr. amp. inject. + solv.		280,— 51,—	168,—	168,—
Cs-5	NEUROBION Merck 6 amp. inject. * pr. amp. inject.		178,— 21,67	107,—	107,—
Cs-4	NEVRITON Pharmuka Benelux 40 compr. à 50 mg. * pr. compr. à 50 mg.		78,— 1,43	47,—	47,—
Cs-5	NOVOBEDOUZE 5000 Bouchara 4 amp. inject. 1 ml. à 5 mg. * pr. amp. inject. 1 ml. à 5 mg.		184,— 33,50	110,—	110,—
Cs-5	POLYBION Merck 5 amp. inject. à 2 ml. * pr. amp. inject. à 2 ml.		56,— 8,20	34,—	34,—
Cs-4	PYRIDOXINE Labaz-Sanofi 20 compr. à 250 mg. 180 ml. sir. à 50 mg./5 ml. * pr. compr. à 250 mg. * pr. 5 ml. sir. à 50 mg.		94,— 75,— 3,45 1,53	56,— 45,—	56,— 45,—
Cs-4	RIBON 10 Therabel 50 drag. à 10 mg. * pr. drag. à 10 mg.		54,— 0,78	32,—	32,—
Cs-4	SIBEVIT Delagrangé 20 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		89,— 3,25	53,—	53,—
Cs-5	SOPALAMIN 3 B Laokon 6 vials inject. + solv. * pr. vial inject. + solv.		178,— 21,67	107,—	107,—
Cs-4	TABIOMYL Roussel 20 compr. à 140 mg. * pr. compr. à 140 mg.		120,— 4,40	72,—	72,—
Cs-5	TERNEURINE Mead Johnson 6 amp. inject. + solv. * pr. amp. inject. + solv.		178,— 21,67	107,—	107,—
Cs-5	TERNEURINE H 5.000 Mead Johnson 4 amp. inject. + solv. * pr. amp. inject. + solv.		195,— 35,50	117,—	117,—

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963 — Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963
Cs-5	VIONEURIN FORTE Continental Pharma 3 amp. inject. 3 ml. * pr. amp. inject. 3 ml.		89,— 22,—	53,—	53,—
Cs-4	VITAMOBEL B1 SUPRA FORTE Probel 20 drag. à 500 mg. * pr. drag. à 500 mg.		65,— 2,35	39,—	39,—
Cs-4	VITANTAL Delagrangé 30 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		68,— 1,67	41,—	41,—
Cs-4	VITASAN B6 Sanders 20 compr. à 20 mg. * pr. compr. à 20 mg.		43,— 0,85	26,—	26,—
Cs-4	VIZO-B1 Visele 20 drag. à 250 mg. * pr. drag. à 250 mg.		48,— 1,75	29,—	29,—
Cs-4	VIZO-B6 Visele 20 caps. à 250 mg. * pr. caps. à 250 mg.		81,— 2,95	49,—	49,—

3° supprimer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

3° volgende farmaceutische specialiteiten schrappen :

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

- I. AMBODRYL Parke Davis
KINIPURE Deprophar
PERITRATE Simple Substantia
- II. ANEUPLEX 500 Diffa
BECOVITAN Cilag-Chemie
BECOVITAN FORTE Cilag-Chemie
BECOZYME Roche
20 ml. gtt. b.
pr. ml. gtt. b.
BECOZYME FORTE Roche
BEFACT S.M.B.
BEFACT FORTE S.M.B.
BEFORPLEX « sf » Labaz-Sanofi
BEOM « 100 » Belgarum
BEPLEXOL Triosol
BETAMINE COMPLEX Wolfs
BETAPYR Wolfs
BEVIPLEX La Meuse
BIOCOBALAMINE Delacre
BIOGLUVIT Cefar
B-MIX SUPRA FORTE Probel
COMBEVIT Sanico
DAGRAVIT-B-COMPLEX FORTE

Dénomination et conditionnements

Benaming en verpakkingen

MULTI-B-CAPS Pharbil
 PAN-BEOM COMPLEX Belgarum
 POLYBION FORT Merck
 PRINCI-B Labaz-Sanofi
 RETICULOGEN Lilly
 SYNERBE 500 Delagrangé
 THERAGLANDOL Therabel
 TOTABE 12 Belgarum
 TRIVIBE Delagrangé
 UCEMINE BECUM U.C.B.
 ULTRAPLEX Sanders
 VALORON Substantia
 30 caps. à 50 mg.
 100 caps. à 50 mg.
 20 ml. grt. b. à 100 mg./ml.
 * pr. caps. à 50 mg.
 * pr. ml. gtt. b. à 100 mg.
 VIONEURIN-6 FORTE Continental Pharma
 VITASAN B COMPLEXE Sanders

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, apporter les modifications suivantes :

1° En catégorie C, supprimer le critère 29;

2° En catégorie Cs, ajouter les critères suivants :

« 4. Les vitamines B1, B2, B6, B12, leurs dérivés et coenzymes sous forme orale à l'exclusion des préparations à base d'extrait de foie et des ampoules buvables. Seules les spécialités ne contenant qu'un seul principe actif sont admissibles. »

« 5. Les vitamines B1, B2, B6, B12, leurs dérivés et coenzymes sous forme injectable à l'exclusion des préparations à base d'extrait de foie. Sont admissibles les spécialités contenant les principes actifs précités seuls, en mélange entre eux ou incorporés dans un complexe du groupe vitaminiq. B. »

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er décembre 1983 à l'exception des dispositions de l'article 1, 2° et 3°, II, et de l'article 2 qui entrent en vigueur le 1er janvier 1984.

Art. 4. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 23 novembre 1983.

BAUDOUIIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,

J.-L. DEHAENE

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit volgende wijzigingen aanbrengen :

1° In categorie C, criterium 29 schrappen;

2° In categorie Cs, worden volgende criteria toegevoegd :

« 4. De vitamines B1, B2, B6, B12, hun afgeleiden en coënzymen in orale vorm met uitsluiting van preparaten op basis van leverextract en drinkbare ampullen. Alleen specialiteiten welke slechts één actief bestanddeel bevatten zijn aanneembaar. »

« 5. De vitamines B1, B2, B6, B12, hun afgeleiden en coënzymen in inspuitbare vorm met uitsluiting van preparaten die leverextract bevatten. Zijn aanneembaar de specialiteiten welke de hiervoren opgesomde actieve bestanddelen bevatten, afzonderlijk, onderling gemengd of verwerkt in een complex van de vitamine B-groep. »

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op 1 december 1983 met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 2° en 3°, II, en artikel 2 die op 1 januari 1984 in werking treden.

Art. 4. Onze Minister van Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 23 november 1983.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,

J.-L. DEHAENE