

MINISTERIE VAN SOCIALE VOORZORG

N. 86 — 1183

4 AUGUSTUS 1986. — 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 19 juni 1986 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 14 juli 1986 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 de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in hoofdstuk I :

a) volgende farmaceutische specialiteiten invoegen :

MINISTÈRE DE LA PREVOYANCE SOCIALE

F. 86 — 1183

4 AOUT 1986. — 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

BAUDOIN, 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 25, 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 10 juin 1986 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 14 juillet 1986 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 prompte 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 :

1° au chapitre I :

a) insérer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Critérium Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-202	COLITO FALK 10 supp. à 250 mg. 30 supp. à 250 mg. 120 supp. à 250 mg. * pr. supp. à 250 mg.		433,— 960,— 2 524,— 20,58	65,— 145,— 200,—	108,— 241,— 300,—
B-118	DESURIC Labaz-Sanofi 30 compr. eff. à 100 mg. * pr. compr. eff. à 100 mg.		431,— 10,50	65,—	108,—
B-92	DIUCOMB Cedona 20 drag. à 50 mg/25 mg * pr. drag. à 50 mg/25 mg		201,— 5,87	30,—	50,—

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemeetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-22	ERYTHROMEN Menarini 16 pulv. or. à 250 mg. 16 pulv. or. à 500 mg. * pr. pulv. or. à 250 mg. * pr. pulv. or. à 500 mg.		306,— 480,— 13,94 21,87	40,— 72,—	70,— 120,—
B-139	GYNO-CANESTENE Bayer 20 g crème vag. à 2 % 3 compr. vag. à 200 mg * pr. 5 g crème vag. à 2 % * pr. compr. vag. à 200 mg		260,— 235,— 47,50 57,33	39,— 35,—	65,— 59,—
B-88	GYNO-MONTRIL Prospa 6 compr. vag. à 25.000 U. * pr. compr. vag. à 25.000 U.		235,— 28,67	35,—	59,—
B-106	HALDOL Janssen Pharm. 25 compr. à 2 mg. 20 compr. à 20 mg. 30 ml. gtl. b. à 10 mg/ml. * pr. compr. à 2 mg. * pr. compr. à 20 mg. * pr. ml. gtl. b. à 10 mg.		204,— 1 064,— 914,— 5,96 43,95 23,20	31,— 160,— 137,—	51,— 260,— 228,—
B-203	HEALON Pharmacia * pr. s. inject. 0,4 ml à 10 mg/ml		2 860,—		
B-109	KEVOPRIL Gantax 60 compr. à 2,5 mg. 100 compr. à 2,5 mg. * pr. compr. à 2,5 mg.		404,— 570,— 4,16	61,— 85,—	101,— 142,—
B-9	LOCROID Brocades 30 ml. lotio à 0,1 % * pr. ml. lotio à 0,1 %		251,— 6,10	38,—	63,—
B-130	NIZORAL Janssen Pharm. 5 ov. à 400 mg. * pr. ov. à 400 mg.		610,— 89,—	91,—	152,—
A-16	NOVANTRONE Lederle 1 fl. inject. 10 ml. à 20 mg. 1 fl. inject. 12,5 ml. à 25 mg. * pr. fl. inject. 10 ml. à 20 mg. * pr. fl. inject. 12,5 ml. à 25 mg.		8 988,— 11 150,— 8 933,— 11 095,—	— —	— —
B-148	OXIVENT Boehringer Ingelheim aerosol 300 dos. à 100 mcg/dos. * pr. aerosol 300 dos. à 100 mcg/dos.		465,— 339,—	70,—	116,—
B-159	ROFENID RETARD Rhône-Poulenc 30 compr. à 200 mg. * pr. compr. à 200 mg.		600,— 14,60	90,—	150,—

b) een als volgt opgestelde en naar de specialiteit HEALON Pharmacia verwijzende voetnoot toevoegen :

« Conform de bepalingen van artikel 15 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per s.inject. van 0,4 ml. à 10 mg./ml. ».

b) ajouter une note en bas de page renvoyant à la spécialité HEALON Pharmacia, libellée comme suit :

« Conformément aux dispositions de l'article 15 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par s.inject. de 0,4 ml. à 10 mg./ml. ».

c) als volgt de inschrijving wijzigen van de criteria waarbij volgende farmaceutische specialiteiten zijn beoogd :

c) modifier comme suit l'inscription des critères se rapportant aux spécialités pharmaceutiques suivantes :

Benaming Dénomination	Huidig criterium Critère actuel	Nieuw criterium Nouveau critère
SALAZOPYRINE SALAZOPYRINE E.C.	B-1/37 B-1/37	B-202 B-202

d) volgende farmaceutische specialiteiten schrappen :

d) supprimer les spécialités pharmaceutiques suivantes :

Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements
--

ABBOTICINE Abbott
 ACUPAN Riker
 100 compr. à 30 mg.
 ADRAMYL Vandenbussche
 ANGITRIT Leo
 ANOL STANDARD Triosol
 ARAMINE BITARTRATE Merck Sharp & Dohme
 3 amp. inject. 1 ml. à 10 mg.
 12 amp. inject. 1 ml. à 10 mg.
 * pr. amp. inject. 1 ml. à 10 mg.
 AZIDOPEN Pharbil-Rorer
 BENEMID Merck Sharp & Dohme
 BENOL 250 RETARD Triosol
 BETADRENOL Schwarz
 BETALIN COMPLEX, Lilly
 BETNELAN Glaxo
 BETNELAN INTR. ART. Glaxo
 BETNESOL LAVEMENT Glaxo
 3 lav. à 100 ml.
 BILIGRAFINE FORTE 50 % Schering
 BLOCADREN Merck Sharp & Dohme
 30 compr. à 10 mg.
 30 compr. à 15 mg.
 100 compr. à 15 mg.
 * pr. compr. à 15 mg.
 BRONSECUR Parke Davis
 BUCCOPEN V FORTE Sanders-Probel
 CARDIAZOL Knoll
 CEPALORIN Glaxo
 1 fl. inject. à 500 mg. + solv.
 5 fl. inject. à 500 mg. + solv.
 1 fl. inject. à 1 g + solv.
 * pr. fl. inject. à 500 mg. + solv.
 CHLOROMYCETINE INTRA-MUSCULAIRE Parke Davis
 CHOLEGYL Substantia
 COGENTIN Merck Sharp & Dohme
 COMBICILLINE Kela
 800 000 I.U. inject.
 * pr. 800 000 I.U. inject.
 CONCORDIN Merck Sharp & Dohme
 30 compr. à 5 mg.
 100 compr. à 5 mg.
 30 compr. à 10 mg.
 * pr. compr. à 5 mg.

Benaming en verpakkingen

Dénomination et conditionnements

CONVACARD Madaus
CUPRIMINE Merck Sharp & Dohme
CYCLOSPASMOL Brocades 30 caps. à 400 mg.
DARTALAN Searle 50 compr. à 10 mg. * pr. compr. à 10 mg.
DECADRON L.A. Merck Sharp & Dohme 1 amp. inject. 2 ml. à 16 mg. * pr. amp. inject. 2 ml. à 16 mg.
DECODERM Merck 15 ml. lotio à 0,1 % * pr. ml. lotio à 0,1 %
DEPO-PROVERA 150 Upjohn 1 vial inject. 1 ml. à 150 mg. * pr. vial inject. 1 ml. à 150 mg.
DESCLIDIUM Pharmuka Benelux 30 caps. à 100 mg.
DICHLOTRIDE Merck Sharp & Dohme 25 compr. à 25 mg. * pr. compr. à 25 mg.
DICODID Knoll
DILAUDID Knoll
DIPASIC Gewo
DIPID LOR Janssen Pharm. 5 amp. inject. 2 ml. à 15 mg. * pr. amp. inject. 2 ml. à 15 mg.
DISIPAL Brocades 25 drag. à 50 mg.
DUBR NAX Kela
DUOGASTR NE Sopar
DUROLI PAQUE Guerbet
EDECRIN Merck Sharp & Dohme
ELKOSINE Ciba-Geigy
ENDURON Abbott
ENTERFRAM Fisons
ERG PLUS Pharbil-Rorer
EUPNOPHILE Zizine
FERROSANOL Dr. Schwarz
FLUVERMAL Janssen Pharm.
F CUSAN Lundbeck 10 g. ungt. derm. à 2 % * pr. g. ungt. derm. à 2 %
GENATROPINE Amido
GUANAMYCINE Prospa
HOLOPON Byk-Gulden
HYDROCORTISONE COLIRCUSI Cusi
HYDROCORTISONE Ophthalmolose Cusi
HYDROCORTISONE-NEOMYCINE COLIRCUSI Cusi
HYDROCORTISONE-NEOMYCINE (OPHTALMOLOSE) Cusi
IRGAMIDE Zyma-Galen
ISTONIL Siegfried 50 drag. à 25 mg. * pr. drag. à 25 mg.

Benaming en verpakkingen
—
Dénomination et conditionnements

KAMYNEX Brocades
KEFLODIN Lilly
KEFZOL Lilly
3 amp. inject. à 500 mg.
* pr. amp. inject. à 500 mg.
KELACILLINE Kela
KELACILLINE Per os Kela
KEMADRIN Wellcome
24 compr. à 5 mg.
LANOXIN Wellcome
24 compr. à 0,25 mg.
48 compr. à 0,25 mg.
96 compr. à 0,25 mg.
30 ml. élix. péd. à 0,05 mg./ml.
LEDERKYN Lederle
LERGOBAN Riker
LEUKERAN Wellcome
100 compr. à 5 mg.
MEDIHALER ERGOTAMINE Pharmuka Benelux
MEDROL Upjohn
20 compr. à 4 mg.
MENADERM SIMPLEX Menarini
MENOPASINE Ibsa
MEREPRINE Merrell
MESULFA Triosol
MINIKEL Parke Davis
60 ml. susp. péd. à 250 mg./5 ml.
* pr. 5 ml. susp. péd. à 250 mg.
NAUTAMINE Delagrangé
NEOSCLEROL Roger Bellon
NEUTRO-CARENA Delagrangé
ORLUTATE Parke Davis
OVULES SULFAMIDES Sanders Probel
PARADIONE Abbott
PEDIAZINE Pharbil-Rorer
PENTHONIUM Delagrangé
POLISTINE Pharbil-Rorer
100 ml. sir. rég. à 4 mg./5 ml.
* pr. 5 ml. sir. rég. à 4 mg.
POLYAZOL
POLYBACTRIN Catmic Limited
PREDNIMENT Pharmachemie
PREDNISOLONE-NEOMYCINE Coltrusi Cusi
PREDNISONE Ophthalmolose Cusi
PRO-BANTHINE DUPLEX Searle
PROSTEROLONE Sanders Probel
20 compr. à 5 mg.
* pr. compr. à 5 mg.
PROTERNOL Key
PULARINE (HEPARINE) Evans
RATHIMED Lineva

Benaming en verpakkingen

Dénomination et conditionnements

ROFENID Specia
30 caps. à 50 mg.
100 caps. à 50 mg.
* pr. caps. à 50 mg.
RUFOCROMOMYCINE Specia
SIROXIL Sopar
200 ml. sir. à 250 mg./5 ml.
SORMETAL Laroche-Navarron
SOTALEX Mead Johnson
56 compr. à 320 mg.
* pr. compr. à 320 mg.
SOTAZIDE Mead Johnson
SOVENTOL Knoll
SPASMOPHEDRINE Mornard
SPIROCTAN Pro Injections Boehringer Mannheim
STREPTOMYCINE (SULF.) Brocades
1 fl. inject. à 1 g. (4 ml. sol.)
* pr. 1 g. inject. (4 ml. sol.)
SULFACÉTAMIDE 20 % COLIRCUSI Cusi
SULFAMAX Sanico
SULFA-RETARD Sanders-Probel
SURMONTIL Specia
10 amp. inject. 2 ml. à 25 mg.
* pr. amp. inject. 2 ml. à 25 mg.
TARACTAN Roche
TARDAZINE Vandenbusche
TELOTREX Mead Johnson
TERNEURINE Mead Johnson
TERULCON I.S.F.
TETRASULFABEL Sanders-Probel
100 ml. émuls. b.
6 supp. inf.
* pr. 5 ml. émuls. b.
* pr. supp. inf.
THEOMINE SIMPLEX « FORTIOR » Blothera-Asperal
TOFACINE Brocades
TOPSYNE Syntex
TOPSYNE Gras Syntex
TRAL Abbott
TREVINTIX Theraplix
TRIDIONE Abbott
TRINALGON C.C.P.
TRINURIDE H. Faible Sapos
TRINURIDE H. Forte Labohain
30 compr.
TRI-PENADUR Smith Kline-RIT
TRISULFASAN Sanders-Probel
TRYPTIZOL Merek Sharp & Dohme
1 fl. inject. 10 ml. à 10 mg./ml.
* pr. ml. inject. à 10 mg.
ULTRACORTENOL Zyma-Galen
URFAMYCINE Inpharzam
1 fl. inject. à 500 mg. + solv.
VALORON Substantia
10 amp. inject. 2 ml. à 100 mg.

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

VARLANE Schering
30 g. crème derm. à 0,75 %
30 g. pom. derm. à 0,75 %
30 g. pom. grasse derm.
vette zalf derm. à 0,75 %

VENDARCIN Brocades

VERSAPEN K. Mead Johnson

VETHOINE Labohain
30 compr.

VINCA 10 Millot

VISCERALGINE Sanders-Probel
6 amp. inject. 2 ml. à 2 mg.
20 compr. à 25 mg.
10 supp. à 20 mg.
* pr. amp. inject. 2 ml. à 2 mg.
* pr. compr. à 25 mg.
* pr. supp. à 20 mg.

VITASAN A Sanders-Probel

VITASAN B8 Sanders-Probel

ZIPIX Mead Johnson

ZYLORIC-300 Wellcorne
28 compr. à 300 mg.
84 compr. à 300 mg.

c) de naar de specialiteiten KELACILLINE Kela en SPIROCTAN Pro Injections Boehringer Mannheim verwijzende voetnoten schrappen.

2^o in hoofdstuk IV :

a) in § 3, de specialiteiten CARTAGYL Sopar en LIPRIN Mead Johnson schrappen;

b) in § 6, de specialiteiten FERROGLOBINE Schering en SPARTOCINE U.C.B., alsmede de daarop betrekking hebbende reglementering schrappen;

c) in § 9, volgende verpakkingen schrappen :

c) supprimer les notes en bas de page renvoyant aux spécialités KELACILLINE Kela et SPIROCTAN Pro Injections Boehringer Mannheim.

2^o au chapitre IV :

a) au § 3, supprimer les spécialités CARTAGYL Sopar et LIPRIN Mead Johnson;

b) au § 6, supprimer les spécialités FERROGLOBINE Schering et SPARTOCINE U.C.B., ainsi que la réglementation qui s'y rapporte;

c) au § 9, supprimer les conditionnements suivants :

Benaming en verpakkingen
Dénomination et conditionnements

MURAZYME Prospa
3 vials inject. 1 ml. à 250 mg. + solv.
1 vial inject. 5 ml. à 500 mg. + solv.
* pr. vial inject. 1 ml. à 250 mg.
* pr. vial inject. 5 ml. à 500 mg.

d) in § 10, volgende specialiteit invoegen :

d) au § 10, insérer la spécialité suivante :

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-161	PANCREASE Cilag 100 caps. à 234,23 mg. * pr. cap. à 234,23 mg.	M	1 387,— 12,47	200,—	300,—

e) in § 45, volgende specialiteit invoegen :

e) au § 45, insérer la spécialité suivante :

Criterion Critère	Benaming en verpakkingen Dénomination et conditionnements	Opmerkingen Observations	Basis van tegemoetkoming Base de remboursement	Aandeel van de rechthebbende beoogd bij art. 25, § 2, wet 9.8.1963 Intervention du bénéficiaire 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 Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 25, § 2, loi 9.8.1963
B-190	VIDARABINE Thilo 5 g. ungt. opht. à 3 % * pr. 5 g. ungt. opht. à 3 %	G G	488,— 370,—	73,—	122,—

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit worden, in categorie B, volgende criteria toegevoegd :

« 202 — Specialiteiten op basis van salazosulfapyridine of van zijn actief metaboliet ».

« 203 — Specialiteiten op basis van natriumhyaluronaat ».

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op 1 september 1986.

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

Gegeven te Motril (Spanje), 4 augustus 1986.

BOUDEWIJN

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
J.-L. DEHAENE

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, en catégorie B, les critères suivants sont ajoutés :

« 202 — Les spécialités à base de salazosulfapyridine ou de son métabolite actif ».

« 203 — Les spécialités à base d'hyaluronate sodique ».

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le 1er septembre 1986.

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

Donné à Motril (Espagne), le 4 août 1986.

BAUDOIN

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales,
J.-L. DEHAENE

EXECUTIEVEN — EXÉCUTIFS

COMMUNAUTÉ FRANÇAISE

F. 86 — 1184

3 JUILLET 1986. — Décret modifiant l'article 1^{er} du décret du 28 janvier 1974 relatif au nom des voies publiques (1)

Le Conseil de la Communauté française a adopté et nous, Exécutif, sanctionnons ce qui suit :

Article unique. Le texte du premier alinéa de l'article 1^{er} du décret du 28 janvier 1974 relatif au nom des voies publiques est remplacé par le texte suivant :

« La dénomination d'une voie publique ne peut être modifiée qu'après avis de la section wallonne de la Commission royale de Toponymie et de Dialectologie. »

Promulguons le présent décret, ordonnons qu'il soit publié au *Moniteur belge*.

Donné à Bruxelles, le 3 juillet 1986.

Le Ministre-Président de l'Exécutif de la Communauté française,
Ph. MONFILS

Le Ministre des Affaires sociales, de la Formation et du Tourisme,
E. PUILLET

Le Ministre de la Santé, de l'Enseignement et des Classes moyennes,
A. BERTOUILLE

(1) Session 1984-1985.

Document du Conseil. — N° 164, n° 1. — Proposition de décret.

Session 1985-1986.

Documents du Conseil. — N° 38, n° 1. — Document de renvoi à la session 1984-1985. — N° 38, n° 2, Rapport. Comptes rendus intégraux. — Discussion. Séance du 21 mai 1986. — Adoption. Séance du 18 juin 1986.