

F. 95 — 602

**8 FEVRIER 1995.** — 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés

ALBERT II, Roi des Belges,  
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35;

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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés;

Vu l'avis du Conseil technique des spécialités pharmaceutiques, émis les 13 octobre 1994 et 10 novembre 1994;

Vu l'avis de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, émis les 25 novembre 1994 et 9 décembre 1994;

Vu l'avis du Comité de l'assurance du Service des soins de santé, émis le 22 décembre 1994;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par les lois du 9 août 1980, 16 juin 1989 et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant qu'il y a lieu de tout mettre en œuvre pour respecter les délais prévus à l'arrêté royal du 2 septembre 1980 susvisé;

Considérant que ces délais ont été fixés en application de la directive 89/105/CEE du 21 décembre 1988 du Conseil des Communautés européennes concernant la transparence des mesures régissant la fixation des prix des médicaments à usage humain et leur inclusion dans le champ d'application des systèmes nationaux d'assurance maladie;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>e</sup>.** A l'annexe 1 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés, modifier comme suit l'inscription des conditionnements des spécialités ci-après :

1<sup>e</sup> au chapitre I :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkomming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-107	AUGMENTIN Beecham pulv. pr. sir. 80 ml 125 mg/31,25 mg/5 ml pulv. pr. sir. 80 ml 250 mg/62,5 mg/5 ml • pr. sir. 1 × 125 mg/31,25 mg/5 ml • pr. sir. 1 × 250 mg/62,5 mg/5 ml ** pr. sir. 1 × 125 mg/31,25 mg/5 ml ** pr. sir. 1 × 250 mg/62,5 mg/5 ml		248,— 450,— 11,31 20,50 9,31 16,88	37 67	62 112
B-107	AUGMENTIN 500 Beecham compr. 16 × 500 mg/125 mg pulv. or. 16 × 500 mg/125 mg • pr. compr. 1 × 500 mg/125 mg • pr. pulv. or. 1 × 500 mg/125 mg ** pr. compr. 1 × 500 mg/125 mg ** pr. pulv. or. 1 × 500 mg/125 mg		819,— 819,— 37,38 37,38 30,69 30,69	123 123	205 205

N. 95 — 602

**8 FÉVRIER 1995.** — 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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde produkten

ALBERT II, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering\* voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35;

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 specialiteiten en daarmee gelijkgestelde produkten;

Gelet op het advies uitgebracht op 13 oktober 1994 en 10 november 1994 door de Technische raad voor farmaceutische specialiteiten;

Gelet op het advies uitgebracht op 25 november 1994 en 9 december 1994 door de Overeenkomstcommissie apothekers-verzekeringsinstellingen;

Gelet op het advies uitgebracht op 22 december 1994 door het Verzekeringscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wetten van 9 augustus 1980, 16 juni 1989 en 4 juli 1989;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat alles moet in het werk gesteld worden om de termijnen, bepaald in het bovengenoemd koninklijk besluit van 2 september 1980, na te leven;

Overwegende dat deze termijnen werden bepaald in toepassing van de richtlijn 89/105/EEG van 21 december 1988 van de Raad van de Europese Gemeenschappen betreffende de doorzichtigheid van de maatregelen ter regeling van de prijsstelling van geneesmiddelen voor menselijk gebruik en de opname daarvan in de nationale stelsels van gezondheidszorg;

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 de farmaceutische specialiteiten en daarmee gelijkgestelde produkten, als volgt de inschrijving wijzigen van de volgende specialiteitsverpakkingen :

1<sup>e</sup> in hoofdstuk I :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
				Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-157	BETNELAN-V Glaxo pom. 30 g 1 mg/g crème 30 g 1 mg/g lotio 30 g 1 mg/g • pr. pom. 1 × 1 mg/g • pr. crème 1 × 1 mg/g • pr. lotio 1 × 1 mg/g ** pr. pom. 1 × 1 mg/g ** pr. crème 1 × 1 mg/g ** pr. lotio 1 × 1 mg/g		190,— 190,— 190,— 4,63 4,63 4,63 3,80 3,80 3,80	28 28 28	47 47 47
B-63	BREXINE Christiaens Pharma compr. 30 × 20 mg pulv. or. 30 × 20 mg • pr. compr. 1 × 20 mg • pr. pulv. or. 1 × 20 mg ** pr. compr. 1 × 20 mg ** pr. pulv. or. 1 × 20 mg		966,— 966,— 23,50 23,50 19,30 19,30	145 145	241 241
A-30	BRIETAL SODIQUE Lilly • pr. 100 mg pulv. inj. ** pr. 100 mg pulv. inj.		26,— 21,40		
B-107	CLAVUCID 125 Bencard pulv. or. 16 × 125 mg/31,25 mg • pr. pulv. or. 1 × 125 mg/31,25 mg ** pr. pulv. or. 1 × 125 mg/31,25 mg		248,— 11,31 9,31	37	62
B-107	CLAVUCID 250 Bencard pulv. or. 16 × 250 mg/62,5 mg pulv. pr. sir. 80 ml 250 mg/62,5 mg/5 ml • pr. pulv. or. 1 × 250 mg/62,5 mg • pr. sir. 1 × 250 mg/62,5 mg/5 ml ** pr. pulv. or. 1 × 250 mg/62,5 mg ** pr. sir. 1 × 250 mg/62,5 mg/5 ml		450,— 450,— 20,50 20,50 16,88 16,88	67 67	112 112
B-107	CLAVUCID 500 Bencard pulv. or. 16 × 500 mg/125 mg compr. 16 × 500 mg/125 mg • pr. pulv. or. 1 × 500 mg/125 mg • pr. compr. 1 × 500 mg/125 mg ** pr. pulv. or. 1 × 500 mg/125 mg ** pr. compr. 1 × 500 mg/125 mg		819,— 819,— 37,38 37,38 30,69 30,69	123 123	205 205
A-5	CONVULEX 150 Gerot caps. enter. 100 × 150 mg • pr. caps. enter. 1 × 150 mg ** pr. caps. enter. 1 × 150 mg		635,— 4,63 3,81	—	—
A-5	CONVULEX Sir. Gerot sir. 300 ml 250 mg/5 ml • pr. sir. 1 × 250 mg/5 ml ** pr. sir. 1 × 250 mg/5 ml		691,— 8,40 6,90	—	—
A-5	CONVULEX 300 Gerot caps. enter. 100 × 300 mg • pr. caps. enter. 1 × 300 mg ** pr. caps. enter. 1 × 300 mg		937,— 6,84 5,62	—	—
A-5	CONVULEX 500 Gerot caps. enter. 100 × 500 mg • pr. caps. enter. 1 × 500 mg ** pr. caps. enter. 1 × 500 mg		1 387,— 11,88 9,76	—	—
B-14	CORGARD Bristol-Myers Squibb compr. 30 × 80 mg • pr. compr. 1 × 80 mg ** pr. compr. 1 × 80 mg		388,— 9,43 7,77	58	97

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
A-5	DEPAKINE Sanofi Pharma sol. b. 60 ml 300 mg/ml sir. 300 ml 300 mg/5 ml • pr. sol. b. 1 × 300 mg/ml • pr. sir. 1 × 300 mg/5 ml ** pr. sol. b. 1 × 300 mg/ml ** pr. sir. 1 × 300 mg/5 ml		674,— 776,— 10,63 9,43 8,73 7,75	— —	— —
A-5	DEPAKINE ENTERIC 150 Sanofi Pharma drag. enter. 100 × 150 mg • pr. drag. enter. 1 × 150 mg ** pr. drag. enter. 1 × 150 mg		635,— 4,63 3,81	— —	— —
A-5	DEPAKINE ENTERIC 300 Sanofi Pharma drag. enter. 100 × 300 mg • pr. drag. enter. 1 × 300 mg ** pr. drag. enter. 1 × 300 mg		937,— 6,84 5,62	— —	— —
A-5	DEPAKINE ENTERIC 500 Sanofi Pharma drag. enter. 100 × 500 mg • pr. drag. enter. 1 × 500 mg ** pr. drag. enter. 1 × 500 mg		1 393,— 11,95 9,82	— —	— —
A-5	DEPAKINE L.A. Sanofi Pharma compr. enter. 50 × 300 mg compr. enter. 50 × 500 mg • pr. compr. enter. 1 × 300 mg • pr. compr. enter. 1 × 500 mg ** pr. compr. enter. 1 × 300 mg ** pr. compr. enter. 1 × 500 mg		727,— 1 146,— 10,62 17,88 8,72 14,70	— —	— —
B-26	DIAMOX Lederle compr. 25 × 250 mg fl. I.V. 1 × 500 mg • pr. compr. 1 × 250 mg • pr. fl. I.V. 1 × 500 mg ** pr. compr. 1 × 250 mg ** pr. fl. I.V. 1 × 500 mg		292,— 283,— 8,52 207,— 7,— 170,—	44 42	73 71
B-26	DIAMOX SUSTETS Lederle caps. 40 × 250 mg caps. 20 × 500 mg • pr. caps. 1 × 250 mg • pr. caps. 1 × 500 mg ** pr. caps. 1 × 250 mg ** pr. caps. 1 × 500 mg		461,— 461,— 8,40 16,80 6,90 13,80	69 69	115 115
A-5	DIPHANTOINE Wolfs compr. 100 × 100 mg • pr. compr. 1 × 100 mg ** pr. compr. 1 × 100 mg		186,— 1,21 1,—	— —	— —
B-29	DOBUTREX Lilly • pr. fl. inj. 1 × 250 mg/20 ml ** pr. fl. inj. 1 × 250 mg/20 ml		472,— 388,—		
B-86	ELTHYRONE Christiaens Pharma compr. 100 × 0,025 mg compr. 100 × 0,05 mg compr. 100 × 0,1 mg compr. 100 × 0,15 mg compr. 100 × 0,2 mg • pr. compr. 1 × 0,025 mg • pr. compr. 1 × 0,05 mg • pr. compr. 1 × 0,1 mg • pr. compr. 1 × 0,15 mg • pr. compr. 1 × 0,2 mg ** pr. compr. 1 × 0,025 mg ** pr. compr. 1 × 0,05 mg ** pr. compr. 1 × 0,1 mg ** pr. compr. 1 × 0,15 mg ** pr. compr. 1 × 0,2 mg		144,— 195,— 312,— 421,— 512,— 1,05 1,42 2,28 3,07 3,74 0,86 1,17 1,87 2,52 3,07	22 29 47 63 77	36 49 78 105 128

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
				Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze, beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-134	FUNGIZONE AD PERfusionEM Bristol-Myers Squibb fl. inj. 1 × 50 mg • pr. fl. inj. 1 × 50 mg ** pr. fl. inj. 1 × 50 mg		482,— 352,— 289,—	72	120
B-134	GRISEOFULVIN MICRONISATA Leo compr. 30 × 125 mg compr. 100 × 125 mg • pr. compr. 1 × 125 mg ** pr. compr. 1 × 125 mg		152,— 358,— 2,61 2,15	23 54	38 89
A-23	HOLOXAN Asta • pr. fl. inj. lyoph. 1 × 1 g ** pr. fl. inj. lyoph. 1 × 1 g		707,50 678,80		
A-5	LABURIDE Wolfs compr. 100 × 200 mg • pr. compr. 1 × 200 mg ** pr. compr. 1 × 200 mg		464,— 3,39 2,78		
A-5	MATHOINE Wolfs compr. 100 × 100 mg/100 mg • pr. compr. 1 × 100 mg/100 mg ** pr. compr. 1 × 100 mg/100 mg		364,— 2,66 2,18		
B-161	MOPSORALEN Wolfs compr. 30 × 10 mg • pr. compr. 1 × 10 mg ** pr. compr. 1 × 10 mg		154,— 3,73 3,07	23	38
B-116	OBRACIN Lilly fl. inj. 3 × 80 mg/2 ml • pr. fl. inj. 1 × 80 mg/2 ml ** pr. fl. inj. 1 × 80 mg/2 ml		925,— 225,— 185,—	139	231
A-23	ONCOTIOTEPA Sintesa amp. inj. 5 × 10 mg/ml + solv. • pr. amp. inj. 1 × 10 mg/ml + solv. ** pr. amp. inj. 1 × 10 mg/ml + solv.		530,— 77,40 63,60		
B-161	OXSORALON Wolfs caps. 100 × 10 mg • pr. caps. 1 × 10 mg ** pr. caps. 1 × 10 mg		420,— 3,07 2,52	63	105
B-97	PEDIAPHYLIN PL S.M.B. compr. 30 × 200 mg compr. 100 × 200 mg • pr. compr. 1 × 200 mg ** pr. compr. 1 × 200 mg		153,— 408,— 2,98 2,45	23 61	38 102
B-97	THEO-2 S.M.B. caps. 60 × 150 mg caps. 60 × 250 mg caps. 60 × 350 mg • pr. caps. 1 × 150 mg • pr. caps. 1 × 250 mg • pr. caps. 1 × 350 mg ** pr. caps. 1 × 150 mg ** pr. caps. 1 × 250 mg ** pr. caps. 1 × 350 mg		233,— 306,— 404,— 2,83 3,72 4,92 2,33 3,05 4,03	35 46 61	58 76 101
B-97	THEO-DUR 300 Vitalpharma compr. 60 × 300 mg • pr. compr. 1 × 300 mg ** pr. compr. 1 × 300 mg		346,— 4,22 3,45	52	86
B-97	THEO-DUR 450 Vitalpharma compr. sec. 28 × 450 mg • pr. compr. sec. 1 × 450 mg ** pr. compr. sec. 1 × 450 mg		265,— 6,89 5,68	40	66

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-97	THEOLAIR L.A. 250 3M Pharma compr. 30 × 250 mg compr. 100 × 250 mg • pr. compr. 1 × 250 mg ** pr. compr. 1 × 250 mg		173,— 458,— 3,34 2,75	26 69	43 114
B-97	THEOLAIR L.A. 350 3M Pharma compr. 30 × 350 mg compr. 100 × 350 mg • pr. compr. 1 × 350 mg ** pr. compr. 1 × 350 mg		225,— 598,— 4,36 3,59	34 90	56 149
B-151	UROMITEXAN Asta amp. inj. 15 × 400 mg/4 ml • pr. amp. inj. 1 × 400 mg/4 ml ** pr. amp. inj. 1 × 400 mg/4 ml		669,— 32,53 26,73	100	167
B-96	VENTOLIN Glaxo sol. pr. neb. 1 × 10 ml 5 mg/ml sol. pr. neb. 5 × 10 ml 5 mg/ml • pr. sol. pr. neb. 1 × 5 mg/ml ** pr. sol. pr. neb. 1 × 5 mg/ml		188,— 755,— 11,02 9,06	28 113	47 189
A-5	VETHOINE Wolfs compr. 100 • pr. compr. ** pr. compr.		356,— 2,60 2,13	—	—
B-97	XANTHIUM S.M.B. caps. 60 × 200 mg caps. 60 × 300 mg caps. 60 × 400 mg • pr. caps. 1 × 200 mg • pr. caps. 1 × 300 mg • pr. caps. 1 × 400 mg ** pr. caps. 1 × 200 mg ** pr. caps. 1 × 300 mg ** pr. caps. 1 × 400 mg		248,— 335,— 396,— 3,02 4,08 4,82 2,48 3,35 3,05	37 50 59	82 84 99

2<sup>e</sup> au chapitre III-A :  
— sous 1) :2<sup>e</sup> in hoofdstuk III-A :  
— sub 1) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-184	AMINOVENOS PAD 10 % Fresenius fl. 100 ml • pr. fl. 100 ml ** pr. fl. 100 ml	M	378,— 276,— 227,—	57	94
B-189	HAES-STERIL 6 % Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	632,— 461,— 379,—	95	158
B-189	HAES-STERIL 10 % Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	818,— 597,— 490,—	123	204

Critère Criterium	Denomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
				Aandeel van de rechthebbende, beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Aandeel van de rechthebbende, andere dan deze, beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-185	LIPOVENOS 10 % Fresenius fl. 100 ml fl. 500 ml • pr. fl. 100 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 100 ml ** pr. fl. 500 ml	M M	571,— 885,— 417,— 646,— 342,— 531,—	86 133	143 221
B-185	LIPOVENOS 20 % Fresenius fl. 100 ml fl. 250 ml fl. 500 ml • pr. fl. 100 ml • pr. fl. 250 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 100 ml ** pr. fl. 250 ml ** pr. fl. 500 ml	M M M	624,— 857,— 1 300,— 455,— 626,— 1 082,— 374,— 514,— 889,—	94 129 195	156 214 325
B-189	PLASMASTERIL Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	611,— 446,— 366,—	92	153
B-184	PROTEINSTERIL HEPA 8 % Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	891,— 650,— 534,—	134	223
B-184	PROTEINSTERIL KE 10 % Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	962,— 702,— 577,—	144	240
B-184	PROTEINSTERIL KE NEPHRO Fresenius fl. 250 ml • pr. fl. 250 ml ** pr. fl. 250 ml	M	527,— 385,— 316,—	79	132
B-181	EAU POUR INJECTIONS (PO 36) WATER VOOR INSPUITINGEN (PO 36) Povite fl. 250 ml fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 250 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 250 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M M	96,— 112,— 139,— 73,— 85,— 105,— 60,— 70,— 86,—	14 17 21	24 28 35
B-181	NaCl 0.9 % (PO 1) Povite fl. 100 ml fl. 250 ml fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 100 ml • pr. fl. 250 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 100 ml ** pr. fl. 250 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M M M	91,— 96,— 112,— 139,— 69,— 73,— 85,— 105,— 56,— 60,— 70,— 86,—	14 14 17 21	23 24 28 35
B-186	NATRII HYDROGENOCARBONAS 1,4 % (M/6) (PO 48) Povite fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	194,— 147,— 121,—	29	48

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-183	SOL. DE HARTMANN (LACTATE-RINGER) (PO 31) HARTMANNOPL. (LACTAAT-RINGER) (PO 31) Povite fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M	150,— 173,— 113,— 131,— 93,— 107,—	22 26	37 43
B-183	SOL. DE RINGER (PO 30) RINGEROPPL. (PO 30) Povite fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M	159,— 120,— 99,—	24	40
B-182	GLUCOSE 5 % (PO 5) Povite fl. 100 ml fl. 250 ml fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 100 ml • pr. fl. 250 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 100 ml ** pr. fl. 250 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M M M	96,— 103,— 119,— 144,— 73,— 78,— 90,— 109,— 60,— 64,— 74,— 90,—	14 15 18 22	24 26 30 36
B-182	GLUCOSE 10 % (PO 6) Povite fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M	119,— 146,— 90,— 111,— 74,— 91,—	18 22	30 36
B-182	GLUCOSE 20 % (PO 7) Povite fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 500 ml	M	146,— 111,— 91,—	22	36
B-182	GLUCOSE 5 % + NaCl 0,9 % (PO 12) Povite fl. 500 ml fl. 1 000 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 500 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M M	119,— 144,— 90,— 109,— 74,— 90,—	18 22	30 36
B-182	SUCRE INTERVERTI 10 % + ELECTROLYTES « D » (PO 40) Povite INVERTSUIKER 10 % + ELECTROLYTEN « D » (PO 40) fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M	268,— 202,— 166,—	40	67
B-182	SUCRE INTERVERTI 10 % + ELECTROLYTES « G » (PO 42) Povite INVERTSUIKER 10 % + ELECTROLYTEN « G » (PO 42) fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml ** pr. fl. 1 000 ml	M	269,— 204,— 167,—	40	67

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-182	SORBITOL 5 % (PO 43) Povite fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml •• pr. fl. 1 000 ml	M	235,— 178,— 146,—	35	59
B-182	SORBITOL 20 % (PO 45) Povite fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml •• pr. fl. 1 000 ml	M	303,— 229,— 186,—	45	76
B-182	DIALITE G 1,5 Povite fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml •• pr. fl. 1 000 ml	M	185,— 135,— 111,—	28	46
B-182	DIALITE G 4 Povite fl. 1 000 ml • pr. fl. 1 000 ml •• pr. fl. 1 000 ml	M	196,— 143,— 117,—	29	49

— sous 2) :

| — sub 2) :

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Benaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 — Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-189	ELOHAES Fresenius fl. 500 ml • pr. fl. 500 ml •• pr. fl. 500 ml	M	611,— 446,— 368,—	92	153
B-189	HAES-STERIL 6 % Fresenius fl. 500 ml fl. MEDIPUR 500 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. MEDIPUR 500 ml •• pr. fl. 500 ml •• pr. fl. MEDIPUR 500 ml	M M	632,— 632,— 461,— 461,— 379,— 379,—	85 95	158 158
B-189	HAES-STERIL 10 % Fresenius fl. 500 ml fl. MEDIPUR 500 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. MEDIPUR 500 ml •• pr. fl. 500 ml •• pr. fl. MEDIPUR 500 ml	M M	818,— 818,— 597,— 597,— 490,— 490,—	123 123	204 204
B-189	PLASMASTERIL Fresenius fl. 500 ml fl. MEDIPUR 500 ml • pr. fl. 500 ml • pr. fl. MEDIPUR 500 ml •• pr. fl. 500 ml •• pr. fl. MEDIPUR 500 ml	M M	611,— 611,— 446,— 446,— 368,— 368,—	92 92	153 153

Critère — Criterium	Dénomination et conditionnements — Renaming en verpakkingen	Observations — Opmerkingen	Base de remboursement — Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994
				Aandeel van de recht- hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Aandeel van de recht- hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-181	NaCl 0,9 % (IF 1) Intraflex sac-zak 100 ml sac-zak 250 ml sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 100 ml • pr. sac-zak 250 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 100 ml ** pr. sac-zak 250 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M M M M M M M M M M M M M M M	91,— 96,— 112,— 139,— 69,— 73,— 85,— 105,— 56,— 60,— 70,— 86,—	14 14 17 21	23 24 28 35
B-182	GLUCOSE 5 % (IF 5) Intraflex sac-zak 100 ml sac-zak 250 ml sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 100 ml • pr. sac-zak 250 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 100 ml ** pr. sac-zak 250 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M M M M M M M M M M M M M M	96,— 103,— 119,— 144,— 73,— 78,— 90,— 108,— 60,— 64,— 74,— 80,—	14 15 18 22	24 26 30 36
B-182	GLUCOSE 10 % Intraflex sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M	146,— 111,— 91,—	22	36
B-182	GLUCOSE 20 % Intraflex sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 500 ml	M	146,— 111,— 91,—	22	36
B-182	GLUCOSE 30 % Intraflex sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 500 ml	M	173,— 131,— 107,—	26	43
B-182	GLUCOSE 50 % Intraflex sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 500 ml	M	368,— 278,— 228,—	55	92
B-182	GLUCOSE 5 % + NaCl 0,9 % Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	119,— 144,— 90,— 109,— 74,— 90,—	18 22	30 36
B-182	GLUCOSE 5 % EN SOL. DE HARTMANN GLUCOSE 5 % IN HARTMANN OPL. Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	171,— 210,— 129,— 159,— 106,— 131,—	26 31	43 52

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze beoogd bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-183	SOL DE HARTMANN Intraflex HARTMANNOPL. sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	150,— 173,— 113,— 131,— 93,— 107,—	22 26	37 43
B-182	SUCRE INTERVERTI 5 % INVERTSUIKER 5 % (IF 18) Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	182,— 214,— 138,— 162,— 113,— 133,—	27 32	45 53
B-182	SUCRE INTERVERTI 10 % INVERTSUIKER 10 % (IF 19) Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	191,— 226,— 144,— 173,— 119,— 142,—	29 34	48 57
B-182	SUCRE INTERVERTI 10 % + ELECTR. • N * Intraflex INVERTSUIKER 10 % + ELECTR. • N * sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	228,— 268,— 173,— 202,— 142,— 166,—	34 40	57 67
B-182	SORBITOL 5 % (IF 43) Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	202,— 235,— 152,— 178,— 125,— 146,—	30 35	50 59
B-182	SORBITOL 10 % Intraflex sac-zak 500 ml sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M M	230,— 273,— 174,— 206,— 143,— 169,—	34 41	57 68
B-182	SORBITOL 20 % (IF 45) Intraflex sac-zak 500 ml • pr. sac-zak 500 ml ** pr. sac-zak 500 ml	M	257,— 194,— 160,—	39	64
B-182	DIALYTE G 1,5 Intraflex sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M	185,— 135,— 111,—	28	46
B-182	DIALYTE G 4 Intraflex sac-zak 1 000 ml • pr. sac-zak 1 000 ml ** pr. sac-zak 1 000 ml	M	196,— 143,— 117,—	29	49

3<sup>e</sup> au chapitre IV-B, § 19 :3<sup>e</sup> in hoofdstuk IV-B, § 19 :

Critère Criterium	Dénomination et conditionnements Benaming en verpakkingen	Observations Opmerkingen	Base de remboursement Basis van tegemoetkoming	Intervention du bénéficiaire visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994	Intervention du bénéficiaire, autre que celui visé par l'art. 37, § 2, loi 14.7.1994 Aandeel van de recht-hebbende, andere dan deze bedoeld bij art. 37, § 2, wet 14.7.1994
B-143	1-ALPHA-LEO Leo caps. 30 x 0,25 mcg caps. 50 x 0,25 mcg caps. 50 x 1 mcg * pr. caps. 1 x 0,25 mcg * pr. caps. 1 x 1 mcg ** pr. caps. 1 x 0,25 mcg ** pr. caps. 1 x 1 mcg		327,— 544,— 1 502,— 7,94 26,56 6,52 21,82	49 82 225	82 136 365

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*.

Art. 3. Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 8 février 1995.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,  
Mme M. DE GALAN

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,  
Mevr. M. DE GALAN

F. 95 — 603

[C — 22062]

17 FEVRIER 1995. — Arrêté royal fixant la cotisation annuelle à verser pour l'année 1995 pour certains médecins par le Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité et adaptant les montants de base des pensions de retraite et de survie visés par l'arrêté royal du 31 mars 1983 instituant un régime d'avantages sociaux pour certains médecins

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 54;

Vu l'arrêté royal du 31 mars 1983 instituant un régime d'avantages sociaux pour certains médecins, notamment les articles 4, 6 et 7;

Vu l'accord national médico-mutualiste du 13 décembre 1993;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par les lois des 9 août 1980, 18 juin et 4 juillet 1989;

Vu l'urgence;

Considérant que les intéressés doivent être informés rapidement, et qu'il est donc nécessaire que les dispositions du présent arrêté soient publiées au plus tôt;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1er. La cotisation annuelle visée à l'article 4 de l'arrêté royal du 31 mars 1983 instituant un régime d'avantages sociaux pour certains médecins est fixée à 63 728 F pour l'année 1995.

Art. 2. Les montants de base d'une part de la pension de retraite visée à l'article 6 et, d'autre part, de la pension de survie visée à l'article 7 du même arrêté sont, à partir du 1er janvier 1995, respectivement fixés à 160 317 F et 133 601 F par an.

N. 95 — 603

[C — 22062]

17 FEBRUARI 1995. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de door de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijks-instituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering voor sommige geneesheren te storten jaarlijkse bijdrage voor het jaar 1995 en tot aanpassing van de basisbedragen van de rust- en overlevingspensioenen, bedoeld in het koninklijk besluit van 31 maart 1983 tot instelling van een regeling van sociale voordelen voor sommige geneesheren

ALBERT II, Koning der Belgen,

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

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 54;

Gelet op het koninklijk besluit van 31 maart 1983 tot instelling van een regeling van sociale voordelen voor sommige geneesheren, inzonderheid op de artikelen 4, 6 en 7;

Gelet op het National akkoord geneesheren-ziekenfondsen van 13 december 1993;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wetten van 9 augustus 1980, 16 juni en 4 juli 1988;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat een een snelle informatie van betrokkenen vereist is, zodat het noodzakelijk is dat de bepalingen van dit besluit zo vlug mogelijk worden bekendgemaakt;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. De jaarlijkse bijdrage, bedoeld in artikel 4 van het koninklijk besluit van 31 maart 1983 tot instelling van een regeling van sociale voordelen voor sommige geneesheren, wordt vastgesteld op 63 728 F voor het jaar 1995.

Art. 2. De basisbedragen van, enerzijds, het rustpensioen bedoeld in artikel 6 en, anderzijds, het overlevingspensioen bedoeld in artikel 7 van hetzelfde besluit, worden vanaf 1 januari 1995, vastgesteld op respectievelijk 160 317 F en 133 601 F per jaar.