

F. 2001 — 910

[C — 2001/22214]

29 MARS 2001. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à 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, en application de l'article 35bis de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35bis, inséré par la loi du 2 janvier 2001;

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, tel qu'il a été modifié jusqu'à ce jour;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, notamment les articles 2 et 2bis, modifiés par les arrêtés royaux du 2 septembre 1992, 11 avril 1994, 9 janvier 1998, 2 décembre 1998, 20 décembre 1999, 1^{er} mars 2000 et 21 mars 2001;

Vu l'arrêté ministériel du 20 mars 2001 modifiant l'arrêté ministériel du 29 décembre 1989 relatif aux prix des médicaments remboursables;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 27 mars 2001;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 28 mars 2001;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Considérant que les modifications reprises dans le présent arrêté sont nécessaires vu que dans l'arrêté ministériel du 19 mars 2001 modifiant la liste jointe à 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, en application de l'article 35bis de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, il y a lieu de modifier l'inscription de la spécialité PLATINOL-fl. I.V 1 x 50 mg /50 ml qui tombe sous l'application de l'article 35bis de la loi coordonnée;

Considérant le fait que les récentes modifications de l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, ont pour conséquence immédiate et nécessaire que la liste annexée à l'arrêté royal du 2 septembre 1980 précité, doit être adaptée;

N. 2001 — 910

[C — 2001/22214]

29 MAART 2001. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst, gevoegd bij 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 producten, met toepassing van artikel 35bis van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35bis, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001;

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 specialeiten en daarmee gelijkgestelde producten, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, inzonderheid op de artikelen 2 en 2bis, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 2 september 1992, 11 april 1994, 9 januari 1998, 2 december 1998, 20 december 1999, 1 maart 2000 en 21 maart 2001;

Gelet op het ministerieel besluit van 20 maart 2001 tot wijziging van het ministerieel besluit van 29 december 1989 betreffende de prijzen van de terugbetaalde geneesmiddelen;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 27 maart 2001;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting, gegeven op 28 maart 2001;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de wijzigingen in dit besluit noodzakelijk zijn aangezien in het ministerieel besluit van 19 maart 2001 tot wijziging van de lijst, gevoegd bij 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 producten, in toepassing van artikel 35bis van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, de inschrijving van de specialiteit PLATINOL-fl. I.V 1 x 50 mg /50 ml wijzigt die valt onder de toepassing van artikel 35bis van de gecoördineerde wet;

Overwegende dat de recente wijzigingen van het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, als onmiddellijk en noodzakelijk gevolg hebben dat de lijst gevoegd bij het vernoemd koninklijk besluit van 2 september 1980, moet aangepast worden;

Considérant qu'il importe que, dans l'intérêt des assurés sociaux, toutes les parties concernées et, notamment les firmes pharmaceutiques, les organismes assureurs, les pharmaciens dispensateurs et les offices de tarification, soient préalablement informées, dans un délai raisonnable, des modifications de bases de remboursement qui doivent intervenir,

Arrête :

Article 1^{er}. 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 spécialités pharmaceutiques et produits assimilés, l'inscription des spécialités énumérées ci-après est modifiée comme suit :

Overwegende dat, in het belang van de sociaal verzekerkenden, alle betrokken partijen en met name de farmaceutische bedrijven, de verzekeringsinstellingen, de apothekers-verstrekkers en de tariferingsdiensten, binnen een redelijke termijn in kennis worden gesteld van de wijzigingen in de vergoedingsbases die moeten worden aangebracht,

Besluit :

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 producten, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten gewijzigd als volgt :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

Criterium	Code	Benaming en verpakkingen	Opmerkingen	Basis van tegemoetkoming	I	II
Critère		Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement		
B-68	1534-866	ALLOPURINOL-RATIOPHARM 100 mg Ratiopharm compr. 100 x 100 mg	G	352,-	53	88
B-68	1534-882	ALLOPURINOL-RATIOPHARM 300 mg Ratiopharm compr. 90 x 300 mg	G	744,-	112	186
B-107	1584-291	AMOXICILLIN./CLAVUL. MERCK 125 mg/31,25 mg Merck pulv. pr. susp. or. 100 ml 125 mg/31,25 mg/5 ml	G	192,-	29	48
B-107	1584-309	AMOXICILLIN./CLAVUL. MERCK 250 mg/62,5 mg Merck pulv. pr. susp. or. 100 ml 250 mg/62,5 mg/5 ml	G	350,-	52	87
B-107	1584-267	AMOXICILLIN./CLAVUL. MERCK 500 mg/125 mg Merck compr. 16 x 500 mg/125 mg	G	566,-	85	141
B-107	1597-160	AMOXYOPEN 750 mg Farmabel compr. disp. 16 x 750 mg	C	680,-	102	170
B-15	1569-946	ATENOLOL-RATIOPHARM 50 mg Ratiopharm compr. 30 x 50 mg	G	342,-	51	85
	1569-953	compr. 50 x 50 mg	G	456,-	68	114
	1569-961	compr. 100 x 50 mg	G	866,-	130	216
B-15	1569-979	ATENOLOL-RATIOPHARM 100 mg Ratiopharm compr. 30 x 100 mg	G	615,-	92	154
	1569-987	compr. 50 x 100 mg	G	786,-	118	196
	1569-995	compr. 100 x 100 mg	G	1.196,-	179	299
B-110	1588-771	CEFADROXIL MERCK 500 mg Merck caps. 16 x 500 mg	G	419,-	63	105
B-33	1594-878	CLEXANE Aventis Pharma s. inj. 10 x 60 mg/0,6 ml		2.247,-	250	375
A-31	1550-839	CYSTAGON Orphan Europe caps. 100 x 50 mg		2.904,-	0	0
B-25	1559-897	DOCFUROSE Docpharma compr. 10 x 40 mg	G	73,-	11	18
	1592-864	compr. 50 x 40 mg	G	269,-	40	67
B-45	1487-016	DOCRANITI 150 Docpharma compr. 56 x 150 mg	G	749,-	112	187
	1533-876	compr. 112 x 150 mg	G	932,-	140	233
B-45	1487-024	DOCRANITI 300 Docpharma compr. 28 x 300 mg	G	749,-	112	187
	1487-032	compr. 56 x 300 mg	G	932,-	140	233
B-118	1597-129	DOXYHEXAL 100 mg Hexal compr. (PP/ALU blisters) 10 x 100 mg	G	328,-	49	82
	1597-137	compr. (PVC/ALU blisters) 10 x 100 mg	G	328,-	49	82

I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.

I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

II = Intervention des autres bénéficiaires.

Criterium		Benaming en verpakkingen	Opmer- kingen	Basis van te- gemoetkoming	I	II
---	Code	-----	---	----		
Critère		Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement		
B-73	1560-135	FLUOXEMED 20 Ethimed caps. 28 x 20 mg	G	599,-	90	150
B-73	1560-903	FLUOXETINE MERCK 20 mg Merck caps. 28 x 20 mg	G	1.118,-	168	279
B-73	1586-296	FLUOXETOP Topgen compr. 28 x 20 mg	G	978,-	147	244
B-73	1576-859	FLUVOXAMINE BC Biochemie compr. 30 x 20 mg	G	949,-	142	237
A-28	1597-178	IMMUCYST Pasteur M. rieux M.S.D. fl. lyoph. 1 x 81 mg + solv.		3.394,-	0	0
A-23	0766-600	PLATINOL Bristol-Myers Squibb * pr. fl. I.V. 1 x 50 mg/50 ml	R	1.986,-	+ 323,00	+ 323,00
	0766-600	** pr. fl. I.V. 1 x 50 mg/50 ml	R	1.699,-		
B-45	1597-186	RANITIDINE EG Eurogenerics compr. 112 x 150 mg	G	1.429,-	214	357
	1597-194	compr. 56 x 300 mg	G	1.429,-	214	357
B-14	1597-152	SOTALOL HEXAL 160 mg Hexal AG compr. 56 x 160 mg	G	402,-	60	100
B-168	1597-202	TIMO-POS 0,25% Ursapharm coll. 10 ml 2,5 mg/ml	G	457,-	69	114

2° au chapitre IV-B):

2° in hoofdstuk IV-B):

Criterium		Benaming en verpakkingen	Opmer- kingen	Basis van te- gemoetkoming	I	II
---	Code	-----	---	----		
Critère		Dénomination et conditionnements	Observations	Base de remboursement		
B-21	1549-641	CAPRILTOP 25 Topgen compr. 60 x 25 mg	G	822,-	123	205
B-21	1549-625	CAPRILTOP 50 Topgen compr. 60 x 50 mg	G	1.069,-	160	267
B-21	1549-633	CAPRILTOP 100 Topgen compr. 30 x 100 mg	G	1.069,-	160	267
B-21	1545-342	CAPTOPHAR Unicophar compr. 90 x 50 mg	G	1.227,-	184	307
B-21	1576-867	ENALAPRIL BC 5 mg Biochemie compr. 28 x 5 mg	G	342,-	51	85
	0766-311	* pr. compr. 1 x 5 mg	G	7,43		
	0766-311	** pr. compr. 1 x 5 mg	G	6,11		
B-21	1576-875	ENALAPRIL BC 20 mg Biochemie compr. 28 x 20 mg	G	984,-	148	246
	1576-883	compr. 56 x 20 mg	G	1.371,-	206	343
B-21	1588-599	ENALAPRIL MERCK 5 mg Merck compr. 28 x 5 mg	G	342,-	51	85
B-21	1588-615	ENALAPRIL MERCK 20 mg Merck compr. 28 x 20 mg	G	984,-	148	246
	1588-607	compr. 56 x 20 mg	G	1.371,-	206	343

Criterium ---	Code -----	Benaming en verpakkingen ----- Dénomination et conditionnements	Opmer- kingen ---	Basis van te- gemoetkoming ---- Base de remboursement	I	II
Critère			Observations			
B-111	1574-292 1597-103	CEFURIM 750 mg Pharmachemie vial lyoph. I.M./I.V. 1 x 750 mg vial lyoph. I.M./I.V. 10 x 750 mg	C C	199,- 1.485,-	30 223	50 371
B-111	1574-300 1597-111	CEFURIM 1500 mg Pharmachemie vial lyoph. I.M./I.V. 1 x 1,5 g vial lyoph. I.M./I.V. 10 x 1,5 g	C C	397,- 2.600,-	60 250	99 375
B-111	1574-292 1597-103	CEFURIM 750 mg Pharmachemie vial lyoph. I.M./I.V. 1 x 750 mg vial lyoph. I.M./I.V. 10 x 750 mg	C C	199,- 1.485,-	30 223	50 371
B-111	1574-300 1597-111	CEFURIM 1500 mg Pharmachemie vial lyoph. I.M./I.V. 1 x 1,5 g vial lyoph. I.M./I.V. 10 x 1,5 g	C C	397,- 2.600,-	60 250	99 375
B-48	1526-060	LOGASTRIC-MUPS Bio-Therabel compr. 28 x 20 mg		2.151,-	250	375
B-48	1523-679	LOSEC-MUPS AstraZeneca compr. 28 x 20 mg		2.151,-	250	375
B-92	1522-481	PUREGON 50 I.U./0,5 ml Organon sol. inj. S.C./I.M. 5 x 50 I.U.		4.742,-	250	375
B-92	1522-416 1522-424	PUREGON 100 I.U./0,5 ml Organon sol. inj. S.C./I.M. 1 x 100 I.U. sol. inj. S.C./I.M. 5 x 100 I.U.		2.327,- 9.116,-	250 250	375 375
B-92	1522-523 1522-515	PUREGON 150 I.U./0,5 ml Organon sol. inj. S.C./I.M. 1 x 150 I.U. sol. inj. S.C./I.M. 5 x 150 I.U.		3.147,- 12.786,-	250 250	375 375
B-92	1522-440 1522-457	PUREGON 200 I.U./0,5 ml Organon sol. inj. S.C./I.M. 1 x 200 I.U. sol. inj. S.C./I.M. 5 x 200 I.U.		4.260,- 17.800,-	250 250	375 375
B-241	1418-524 1418-532	SINGULAIR Merck Sharp & Dohme compr. 28 x 5 mg compr. 28 x 10 mg		1.744,- 1.744,-	250 250	375 375

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juin 2001.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juni 2001.

Bruxelles, le 29 mars 2001.

Brussel, 29 maart 2001.