

## WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS

### FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2004 — 4473

[C — 2004/22806]

**12 OKTOBER 2004.** — Koninklijk besluit tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten

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, § 1, gewijzigd bij de wetten van 20 december 1995, van 22 februari 1998, van 25 januari 1999, van 24 december 1999, van 10 augustus 2001 en van 22 december 2003;

Gelet op het voorstel van de Technische farmaceutische raad, uitgebracht op 28 januari 2004;

Gelet op het advies van de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen, gegeven op 5 maart 2004;

Gelet op het advies van de Commissie voor Begrotingscontrole, gegeven op 17 maart 2004;

Gelet op het advies van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, gegeven op 15 maart 2004;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 4 mei 2004;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 28 juni 2004;

Gelet op het advies 37.511/1/V van de Raad van State, gegeven op 20 juli 2004 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1<sup>o</sup>, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

#### HOOFDSTUK I. — *Definities en afkortingen*

**Artikel 1.** Voor de toepassing van dit besluit wordt verstaan onder :

- 1<sup>o</sup> « magistrale bereiding », elk geneesmiddel dat in de apotheek volgens een recept voor een bepaalde rechthebbende wordt bereid;
- 2<sup>o</sup> « ermee gelijkgestelde producten », producten die door hun voorkomen, hun functie of hun samenstelling een specifieke manier van verstrekken en van factureren vergen die met die van de magistrale bereidingen kan gelijkgesteld worden;
- 3<sup>o</sup> « recept », het voorschrift voor een magistrale bereiding;
- 4<sup>o</sup> « lijst », de opsomming van alle producten die zijn ingeschreven in de bijlage II bij dit besluit en onderverdeeld is in hoofdstukken;
- 5<sup>o</sup> « producten », de grondstoffen en de verbandmiddelen die zijn ingeschreven in de hoofdstukken I tot en met VI van de lijst;
- 6<sup>o</sup> « grondstoffen », de werkzame bestanddelen en de hulpstoffen die zijn ingeschreven in de hoofdstukken I tot en met V van de lijst;
- 7<sup>o</sup> « werkzame bestanddelen », de werkzame bestanddelen die zijn ingeschreven in de hoofdstukken I tot en met IV van de lijst;
- 8<sup>o</sup> « hulpstoffen », de hulpstoffen die zijn ingeschreven in hoofdstuk V van de lijst;
- 9<sup>o</sup> « verbandmiddelen », de verbandmiddelen en de daarmee gelijkgestelde producten die zijn ingeschreven in hoofdstuk VI van de lijst;
- 10<sup>o</sup> « module », de rekeneenheid die gebruikt wordt om voor elk recept te bepalen hoeveel maal de rechthebbende zijn aandeel, voorzien in het koninklijk besluit van 7 mei 1991 moet betalen; afhankelijk van de farmaceutische vorm, worden per recept een maximum aantal modules met elk een maximum aantal gebruikseenheden vergoed;

### SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2004 — 4473

[C — 2004/22806]

**12 OCTOBRE 2004.** — Arrêté royal fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des 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 § 1, modifié par les lois du 20 décembre 1995, du 22 février 1998, du 25 janvier 1999, du 24 décembre 1999, du 10 août 2001 et du 22 décembre 2003;

Vu la proposition du Conseil technique pharmaceutique faite le 28 janvier 2004;

Vu l'avis de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, donné le 5 mars 2004;

Vu l'avis de la Commission de Contrôle budgétaire, donné le 17 mars 2004;

Vu l'avis du Comité de l'assurance soins de santé, donné le 15 mars 2004;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 4 mai 2004;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 28 juin 2004;

Vu l'avis 37.511/1/V du Conseil d'Etat, donné le 20 juillet 2004 en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, premier alinéa, 1<sup>o</sup>, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

Nous avons arrêté et arrêtons :

#### CHAPITRE I<sup>er</sup>. — *Définitions et abréviations*

**Article 1<sup>er</sup>.** Pour l'application du présent arrêté, on entend par :

- 1<sup>o</sup> « préparation magistrale », tout médicament préparé en pharmacie selon une prescription destinée à un bénéficiaire déterminé;
- 2<sup>o</sup> « produits assimilés », les produits qui par leur présentation, leur fonction ou leur composition, nécessitent un mode de dispensation et de facturation spécifique, assimilable à celui des préparations magistrales;
- 3<sup>o</sup> « récipé », la prescription d'une préparation magistrale;
- 4<sup>o</sup> « liste », l'énumération de tous les produits qui sont inscrits à l'annexe II au présent arrêté; cette liste est subdivisée en chapitres;
- 5<sup>o</sup> « produits », les matières premières et les pansements, inscrits aux chapitres I à VI inclus de la liste;
- 6<sup>o</sup> « matières premières », les principes actifs et les excipients, inscrits aux chapitres I à V inclus de la liste;
- 7<sup>o</sup> « principes actifs », les principes actifs inscrits aux chapitres I à IV inclus de la liste;
- 8<sup>o</sup> « excipients », les excipients inscrits au chapitre V de la liste;
- 9<sup>o</sup> « pansements », les pansements et les produits assimilés inscrits au chapitre VI de la liste;
- 10<sup>o</sup> « module », l'unité de compte qui est utilisée pour définir pour chaque récipé combien de fois le bénéficiaire doit payer son intervention prévue à l'arrêté royal du 7 mai 1991; par récipé il est remboursé un nombre maximum de modules, contenant chacun une quantité maximale d'unités de prise, propre à chaque forme galénique;

- 11° « vergoedingsbasis van een grondstof », het bedrag dat de basis vormt voor het berekenen van de vergoedingsbasis van een magistrale bereiding, vastgesteld overeenkomstig de bepalingen van de artikelen 10 en 11 van dit besluit;
- 12° « vergoedingsbasis van een magistrale bereiding », is de som van de vergoedingsbases van de grondstoffen verwerkt in de magistrale bereiding en van de honoraria. Het is dat bedrag dat, verminderd met de aandelen van de rechthebbenden, de verzekeringstegemoetkoming bepaalt;
- 13° « honoraria », de honoraria voor het verstrekken van magistrale bereidingen of voor de aflevering als zodanig van producten. Zij worden bepaald in hoofdstuk X van dit besluit;
- 14° « producten en magistrale bereidingen die als zodanig afgeleverd worden », de producten die door de apotheker worden afgeleverd zonder ze te behandelen met de bedoeling de vorm of de samenstelling ervan te wijzigen of waarvan de behandeling desgevallend beperkt is tot de aanpassing van de verpakking (deconditioneren);
- 15° « WGO », Wereldgezondheidsorganisatie;
- 16° « INN », (International Non-proprietary Name) naam aanbevolen door de Wereldgezondheidsorganisatie;
- 17° « DDD », (Defined Daily Dose) de gemiddelde ingenomen dagdosis voor een geneesmiddel, gebruikt in zijn hoofdindicatie bij volwassenen, als voorgesteld onder de verantwoordelijkheid van het World Health Organisation Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology;
- 18° « PDD », (Prescribed Daily Dosis) de voorgeschreven dagdosis, zoals die kan afgeleid worden uit de gegevensinzameling via Farmanet;
- 19° « farmacotherapeutische rangschikking », de naar het voorbeeld van de ATC-index vastgestelde rangschikking van de voor terugbetaling in aanmerking komende producten, groepen van producten, en gecombineerde preparaten. Deze rangschikking is opgenomen in bijlage I bij dit besluit;
- 20° « ATC », (Anatomical Therapeutical Chemical classification) de indeling van geneesmiddelen, die opgesteld wordt onder de verantwoordelijkheid van het World Health Organisation Collaboration Centre for Drugs Statistics Methodology; die indeling wordt in codes uitgedrukt;
- 21° « CAT-code », (Chemical Anatomical Therapeutical Classification) een scheikundige, anatomische, therapeutische code, die beantwoordt aan de farmacotherapeutische rangschikking opgesteld zoals bepaald in artikel 8. De systematiek van die farmacotherapeutische rangschikking is afgeleid van de internationaal erkende ATC-codes. Ze heeft enkel betrekking op de vergoeding in België;
- 22° « Onze Minister », de Minister die de Sociale Zaken onder zijn bevoegdheid heeft;
- 23° « verzekering », de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen;
- 24° « RIZIV », het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;
- 25° « Verzekeringscomité », het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging;
- 26° « TFR », de Technische farmaceutische raad;
- 27° « Overeenkomstencommissie », de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen;
- 28° « Dienst », de Dienst voor geneeskundige verzorging van het RIZIV;
- 29° « aanvrager-producent », de fysieke of rechtspersoon die verantwoordelijk is voor het in de handel brengen van een of meer producten en die de verbintenis heeft ondertekend;
- 30° « wet », de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994;
- 31° « het koninklijk besluit van 21 december 2001 », het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van de farmaceutische specialiteiten;
- 32° « het koninklijk besluit van 7 mei 1991 », 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;
- 11° « base de remboursement d'une matière première », le montant qui constitue la base pour le calcul de la base de remboursement d'une préparation magistrale, défini conformément aux dispositions des articles 10 et 11 du présent arrêté;
- 12° « base de remboursement d'une préparation magistrale », la somme des bases de remboursement des matières premières incorporées dans la préparation magistrale et des honoraires. C'est ce montant-là qui, diminué de l'intervention des bénéficiaires, constitue l'intervention de l'assurance;
- 13° « honoraires », les honoraires de dispensation des préparations magistrales ou des produits dispensés tels quels. Ces honoraires sont mentionnés au chapitre X du présent arrêté;
- 14° « produits et préparations magistrales dispensés tels quels », les produits dispensés par le pharmacien sans manipulation visant à en modifier la forme ou la composition ou dont la manipulation est limitée à adapter, le cas échéant, la présentation (déconditionnement);
- 15° « OMS », Organisation mondiale de la santé;
- 16° « INN », (International Non-proprietary Name) la dénomination recommandée par l'Organisation mondiale de la Santé;
- 17° « DDD », (Defined Daily Dose) la dose journalière moyenne absorbée d'un médicament, employée pour son indication principale chez des adultes, telle que proposée sous la responsabilité du World Health Organisation Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology;
- 18° « PDD », (Prescribed Daily Dosis) la quantité journalière prescrite, comme elle peut être déduite de la collecte des données par l'intermédiaire de Pharmanet;
- 19° « classification pharmacothérapeutique », la classification de produits, de groupes de produits et de préparations combinées, susceptibles d'être remboursés, fixée selon l'index ATC. Cette classification est reprise à l'annexe I du présent arrêté;
- 20° « ATC », (Anatomical Therapeutical Chemical classification) la classification de médicaments, fixée sous la responsabilité du World Health Organisation Collaboration Centre for Drugs Statistics Methodology; cette classification est exprimée par des codes;
- 21° « code CAT », (Chemical Anatomical Therapeutical Classification) un code chimique, anatomique, thérapeutique correspondant à la classification pharmacothérapeutique qui est établie comme décrit à l'article 8. La systématique de cette classification pharmacothérapeutique est dérivée des codes ATC reconnus internationalement. Elle ne se rapporte qu'au remboursement en Belgique;
- 22° « Notre Ministre », le Ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions;
- 23° « assurance », l'assurance obligatoire soins de santé et indemnité;
- 24° « INAMI », l'Institut national d'assurance maladie invalidité;
- 25° « Comité de l'assurance », le Comité de l'assurance des soins de santé;
- 26° « CTP », le Conseil technique pharmaceutique;
- 27° « Commission de conventions », la Commission de conventions pharmaciens - organismes assureurs;
- 28° « Service », le Service des soins de santé de l'INAMI;
- 29° « demandeur-producteur », la personne physique ou morale qui est responsable de la mise sur le marché d'un ou de plusieurs produits et qui a signé la formule d'engagement;
- 30° « loi », la loi relative à l'Assurance obligatoire soins de santé et indemnités coordonnée le 14 juillet 1994;
- 31° « l'arrêté royal du 21 décembre 2001 », l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions concernant l'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques;
- 32° « l'arrêté royal du 7 mai 1991 », 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;

- 33° « persoonlijk aandeel », het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten zoals vastgesteld in het koninklijk besluit van 7 mei 1991;
- 34° « het koninklijk besluit van 19 december 1997 », het koninklijk besluit van 19 december 1997 betreffende de controle en de analyse van de grondstoffen die door de officina-apothekers gebruikt worden;
- 35° « het koninklijk besluit van 18 maart 1999 », het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen;
- 36° « BTW », de belasting op de toegevoegde waarde;
- 37° « specialiteit », een farmaceutische specialiteit die geregistreerd is volgens de bepalingen van het koninklijk besluit van 3 juli 1969 betreffende de registratie van geneesmiddelen;
- 38° « Farmanet », de gegevensinzameling over de vergoedbare farmaceutische verstrekkingen;
- 39° « verbintenis », de verbintenis die in bijlage III bij dit besluit staat.

## HOOFDSTUK II. — Algemene bepalingen

**Art. 2.** De magistrale bereidingen die in aanmerking komen voor een verzekeringstegeemoetkoming, zijn enkel deze welke worden voorgeschreven, uitgevoerd en afgeleverd - dit laatste onder voorbehoud van de bepalingen van artikel 24 - door wettelijk gemachtigde zorgverleners en bestemd zijn voor rechthebbenden die niet in een ziekenhuis zijn opgenomen.

**Art. 3.** Onverminderd de bepalingen van de hoofdstukken VIII tot en met XI geven enkel de volgende magistrale bereidingen recht op een verzekeringstegeemoetkoming :

- 1° alle magistrale bereidingen, voor zover zij één of meerdere werkzame bestanddelen bevatten en al dan niet een hulpstof(fen) bevatten, elk binnen de eventuele beperkingen van de uitdrukkelijk vermelde dosis of vorm. Deze beperkingen zijn uitgedrukt in de hoofdstukken I, II, III, V en VI van de lijst als opmerkingen achter de namen van de producten of als tekens in de kolom « teken »; in hoofdstuk IV van de lijst worden de beperkingen in elk lid omschreven en in de kolom « teken ».

De toevoeging van een of meerdere hulpstof(fen) is toegestaan voor zover ze is (zijn) voorgeschreven of noodzakelijk is (zijn) voor het uitvoeren van de magistrale bereiding;

- 2° de dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta, die geen werkzame bestanddelen bevatten, voor zover zij slechts hulpstoffen bevatten binnen de eventuele beperkingen van de uitdrukkelijk vermelde dosis of vorm;
- 3° de verbandmiddelen binnen de uitdrukkelijk vermelde beperkingen.

Voor zover deze benaming bestaat, worden de grondstoffen ingeschreven onder hun INN. Grondstoffen die onder een synoniem van hun INN worden voorgeschreven, worden beschouwd als ingeschreven op de lijst.

**Art. 4.** Om te kunnen worden aangenomen, moeten de producten voldoen aan de aannemingscriteria die in hoofdstuk III van dit besluit vastgelegd zijn.

**Art. 5.** Onder voorbehoud van de bepalingen van het tweede lid van artikel 34, wordt elk product dat ingeschreven is in de lijst gevolgd door de naam van het bedrijf dat de verbintenis ondertekend heeft of van al de bedrijven die de verbintenis ondertekend hebben.

De arts vermeldt op het geneesmiddelenvoorschrift enkel de naam van de grondstof zonder de naam van één van de aanvragers-producent.

## HOOFDSTUK III. — Aannemingscriteria van de producten

**Art. 6.** Alle producten, behalve de hulpstoffen, die voorkomen op de lijst worden getoetst aan alle volgende criteria :

- 1° het therapeutisch belang en de wetenschappelijk onderbouwde indicaties van de beschouwde magistrale bereiding waarvoor het product gebruikt wordt;
- 2° het sociaal belang van alle of van sommige indicaties van de beschouwde magistrale bereiding waarvoor het product gebruikt wordt;
- 3° de prijs buiten-bedrijf en de verkoopprijs aan de apotheker van alle verpakkingen die in de handel zijn;

33° « intervention personnelle », l'intervention personnelle des bénéficiaires dans les frais des préparations magistrales et produits assimilés telle que fixée dans l'arrêté royal du 7 mai 1991;

34° « l'arrêté royal du 19 décembre 1997 », l'arrêté royal du 19 décembre 1997 relatif à l'analyse et au contrôle des matières premières utilisées par les pharmaciens d'officine;

35° « l'arrêté royal du 18 mars 1999 », l'arrêté royal du 18 mars 1999 relatif aux dispositifs médicaux;

36° « TVA », la taxe sur la valeur ajoutée;

37° « spécialité », une spécialité pharmaceutique enregistrée selon les dispositions de l'arrêté royal du 3 juillet 1969 relatif à l'enregistrement des médicaments;

38° « Pharmanet », la collecte de données concernant les prestations pharmaceutiques remboursables;

39° « formule d'engagement », la formule d'engagement qui est mentionnée à l'annexe III du présent arrêté.

## CHAPITRE II. — Dispositions générales

**Art. 2.** Pour donner lieu à intervention de l'assurance, les préparations magistrales doivent être prescrites, exécutées et dispensées - ce dernier sans préjudice aux dispositions de l'article 24 - par des prestataires de soins légalement habilités à cet effet et doivent être destinées à des bénéficiaires non hospitalisés.

**Art. 3.** Sans préjudice des dispositions des chapitres VIII à XI y compris, seules les préparations magistrales suivantes donnent droit à une intervention de l'assurance:

- 1° toutes les préparations magistrales, pour autant qu'elles contiennent un ou plusieurs principe(s) actif(s) et qu'elles contiennent ou non des excipient(s), chacun dans les limites éventuelles de dose ou de forme explicitement mentionnées. Ces limites sont exprimées aux chapitres I, II, III, V et VI de la liste sous forme de remarques après les noms des produits ou de signes dans la colonne « signe »; au chapitre IV de la liste ces limitations sont inscrites dans chaque paragraphe et dans la colonne « signe ».

L'adjonction d'un ou de plusieurs excipient(s) est permise pour autant qu'il(s) soi(en)t prescrit(s) ou nécessaire(s) à la réalisation de la préparation magistrale;

- 2° les préparations dermatologiques à usage externe, présentées sous forme de crème, gel, onguent ou pâte, si elles ne contiennent pas de principes actifs, pour autant qu'elles ne contiennent que des excipients, dans les limites éventuelles de dose ou de forme explicitement mentionnées;
- 3° les pansements, dans les limites explicitement mentionnées.

Pour autant que cette dénomination existe, les matières premières sont inscrites sous leur INN. Si les matières premières sont prescrites sous un synonyme de leur INN, il y a lieu de les considérer comme étant inscrites à la liste.

**Art. 4.** Pour pouvoir être admis, les produits doivent satisfaire aux critères d'admission fixés au chapitre III du présent arrêté.

**Art. 5.** Sous réserve des dispositions de l'article 34, alinéa 2, chaque produit inscrit dans la liste est suivi du nom de l'entreprise ayant signé une formule d'engagement ou de toutes les entreprises qui ont signé une formule d'engagement.

Le médecin mentionne uniquement la dénomination du produit sur la prescription sans le nom d'un des demandeurs-producteurs.

## CHAPITRE III. — Critères d'admission des produits

**Art. 6.** Tous les produits, à l'exception des excipients, repris dans la liste sont évalués en fonction de tous les critères suivants:

- 1° l'intérêt thérapeutique et les indications scientifiquement établies de la préparation magistrale en question pour laquelle le produit est utilisé;
- 2° l'intérêt social de toutes ou de certaines indications de la préparation magistrale en question pour laquelle le produit est utilisé;
- 3° le prix ex-usine et le prix de vente au pharmacien de tous les conditionnements disponibles sur le marché;

- 4° de behandelingskosten voor de verzekering die voortvloeien uit de vermoedelijke behandelingsduur en uit de toedieningsfrequentie bij de aandoeningen waarvoor het product kan worden aangenomen;
- 5° de vergelijking met andere mogelijke therapeutische alternatieven en hun kost voor de verzekering, zoals onder andere de vergoedbare farmaceutische specialiteiten;
- 6° de geraamde volumes;
- 7° het al dan niet onder octrooi zijn van het (de) product(en);
- 8° de mogelijkheid om de producten in te lassen in de farmacotherapeutische rangschikking;
- 9° elementen van epidemiologische aard.

Al de hulpstoffen die voorkomen op de lijst worden getoetst aan de criteria onder de punten 3, 6 en 7.

**Art. 7.** Aan elk aangenomen product wordt een CAT-code toegekend.

De rangschikking en alle wijzigingen eraan worden vastgesteld door Ons op voorstel van het Verzekeringscomité dat de TFR heeft geraadpleegd.

Indien een product opgenomen is in de ATC-rangschikking, onder een of meerdere volledige ATC-codes en indien de indicatie(s) van de magistrale bereiding die met die ATC-codes overeenstemt (overeenstemmen) weerhouden wordt (worden) als aannemingscriterium (aannemingscriteria), dan wordt de ATC-code (worden de ATC-codes) ongewijzigd overgenomen in de CAT-rangschikking.

Is de ATC-code voor een product onvolledig en wordt het product opgenomen in de lijst, dan wordt die ATC-code aangevuld en opgenomen in de lijst met de CAT-codes. Vult de WGO de ATC-codes van dat product later op een andere manier aan of kent hij dat product andere ATC-codes toe, dan onderzoekt het Verzekeringscomité onmiddellijk, op voorstel van de TFR, welke CAT-codes voortaan zullen weerhouden worden en deelt dit mee aan Onze Minister.

De toekenning van de codes wordt door Ons vastgelegd.

Indien een product opgenomen is in de ATC rangschikking, onder een of meerdere volledige codes, en indien de indicatie(s) van de magistrale bereiding die met die ATC-codes overeenstemt (overeenstemmen) niet weerhouden wordt (worden) als aannemingscriterium (criteria), dan zijn magistrale bereidingen met het product dat voor die indicatie voorgeschreven wordt, niet vergoedbaar.

Een product kan voor vergoeding worden opgenomen voor indicaties die (nog) niet opgenomen zijn door de WGO, waarbij eigen CAT-codes worden toegekend. Geeft de WGO later voor die producten andere ATC-codes op, dan heronderzoekt het Verzekeringscomité onmiddellijk, op voorstel van de TFR, hun plaats in de farmacotherapeutische rangschikking en deelt dit mee aan Onze Minister.

De toekenning van de codes wordt door Ons vastgelegd.

Om de internationaal erkende ATC-codes te kunnen onderscheiden van de criteria en CAT-codes die eigen zijn aan de Belgische verzekering, worden deze laatste codes in de lijst gevolgd door de letter « B » (afkorting voor : in België toepasbare code).

**Art. 8.** De CAT-codes die voortvloeien uit de farmacotherapeutische rangschikking worden als volgt toegekend :

- 1° aan alle werkzame bestanddelen worden een of meerdere individuele CAT-code(s) toegekend. Dit gebeurt op de manier die in artikel 7 beschreven is;
- 2° aan alle hulpstoffen wordt één gemeenschappelijke CAT-code toegekend. Ook al hebben die hulpstoffen een ATC-code, omdat ze door de WGO als producten met een zelfstandige therapeutische activiteit erkend worden, dan worden ze hier uitsluitend als hulpstoffen erkend;

Aan de hulpstoffen bestemd voor dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta, die geen werkzame bestanddelen bevatten, wordt een andere gemeenschappelijke CAT-code toegekend.

- 3° aan de verbandmiddelen wordt één gemeenschappelijke CAT-code toegekend.

Worden nieuwe grondstoffen ter vergoeding voorgesteld, waaraan geen internationaal erkende ATC-code toegekend is, dan moet de doeltreffendheid van die producten aangetoond worden door de aanvrager-producent door middel van recente, internationaal aanvaarde wetenschappelijke literatuur. Stelt het Verzekeringscomité, na advies van de TFR, voor om die grondstoffen voor tegemoetkoming te aanvaarden, dan wordt hen een CAT-code toegekend.

4° le coût du traitement pour l'assurance découlant de la durée présumée du traitement et de la fréquence d'administration dans les affections pour lesquelles la préparation peut être admise;

5° la comparaison avec des alternatives thérapeutiques possibles et leur coût pour l'assurance, comme entre autres les spécialités pharmaceutiques remboursables;

6° les volumes estimés;

7° le fait que le(s) produit(s) est (sont) ou non protégé(s) par un brevet;

8° la possibilité d'intégrer les produits dans la classification pharmacothérapeutique;

9° les éléments d'ordre épidémiologique.

Tous les excipients repris dans la liste sont évalués en fonction des critères repris aux points 3, 6 et 7.

**Art. 7.** A chaque produit admis est attribué un code CAT.

La classification et toutes ses modifications sont établies par Nous sur proposition du Comité de l'assurance qui a consulté le CTP.

Si un produit est repris dans la classification ATC, avec un ou plusieurs codes ATC complets, et que l'indication (les indications) de la préparation magistrale qui correspond(ent) à ces codes ATC est (sont) retenue(s) comme critère(s) d'admission, le(s) code ATC est (sont) repris tel(s) quel(s) dans la classification CAT.

Si le code ATC d'un produit est incomplet et que le produit doit être inclus dans la liste, ce code ATC est complété et introduit dans la liste des codes CAT. Si ultérieurement l'OMS complète ce code d'une façon différente ou attribue à ce produit d'autres codes ATC, le Comité de l'assurance, sur proposition du CTP, examine immédiatement quels codes CAT seront retenus et le communique à Notre Ministre.

L'attribution des codes est fixée par Nous.

Si un produit est admis dans la classification ATC avec un ou plusieurs codes complets et que l'indication (les indications) de la préparation magistrale correspondant à ce(s) code(s) ATC n'est (ne sont) pas retenue(s) comme critère d'admission, les préparations magistrales qui contiennent le produit qui sont prescrites pour cette indication ne sont pas remboursables.

Un produit peut être admis au remboursement pour des indications qui ne sont pas (encore) répertoriées par l'OMS et pour lequel nos propres codes CAT sont attribués. Si l'OMS définit plus tard d'autres codes ATC pour ces produits, le Comité de l'assurance, sur proposition du CTP, révérifie immédiatement leur insertion dans la classification pharmacothérapeutique et la communique à Notre Ministre.

L'attribution des codes est fixée par Nous.

Afin de pouvoir différencier les codes ATC reconnus sur le plan international des critères et codes CAT propres à l'assurance belge, ces derniers codes sont suivis de la lettre « B » (abréviation de: codes applicables en Belgique) dans la liste.

**Art. 8.** Les codes CAT sont attribués en fonction de la classification pharmacothérapeutique de la façon suivante :

- 1° il est attribué à tous les principes actifs un ou plusieurs code(s) CAT individuel(s). Cette attribution se fait de la façon qui est expliquée à l'article 7;
- 2° tous les excipients reçoivent un code CAT commun. Même si ces excipients ont un code ATC, l'OMS leur reconnaissant une activité thérapeutique propre, ils sont reconnus aux termes du présent arrêté exclusivement comme excipients;

Il est attribué un autre code CAT commun aux excipients destinés aux préparations dermatologiques à usage externe, présentés sous forme de crème, gel, onguent ou pâte, qui ne contiennent pas de principes actifs.

- 3° il est attribué un code CAT commun aux pansements.

En ce qui concerne de nouvelles matières premières proposées au remboursement, auxquelles il n'est pas accordé de code ATC reconnu au niveau international, leur efficacité doit être établie par le demandeur-producteur sur base de la littérature scientifique récente reconnue au niveau international. Si le Comité de l'assurance, sur avis du CTP, propose l'admission de ces matières premières au remboursement, il leur est attribué un code CAT.

HOOFDSTUK IV. — *Procedure tot vaststelling van de vergoedingsbasis van een product*

**Art. 9.** De procedure tot vaststelling van de vergoedingsbasis van een product verloopt zoals aangegeven in artikel 10 in geval van het verzoek tot opname van dit product op de lijst.

**Art. 10.** § 1. Teneinde de vergoedingsbasis vast te stellen, onderzoekt de TFR :

- 1° de verpakkingen die in de handel beschikbaar zijn;
- 2° de prijs buiten-bedrijf en de verkoopprijs aan de apotheker in België en eventueel in het buitenland;
- 3° indien het gaat om een reeds vergoedbaar product : de meest recente Farmanetgegevens inzake de vergoede magistrale bereidingen; bij gebrek hieraan, of hierbij aansluitend, ondervraagt de TFR de producenten en de groothandelaars over de hoeveelheden van de verpakkingen die in België verkocht werden en verzamelt alle argumenten die hem toelaten te ramen welk deel hiervan bestemd was voor vergoedbare magistrale bereidingen;
- 4° indien het gaat om een product dat nog niet vergoedbaar is : de raming door de aanvrager-producent van de hoeveelheden van de verpakkingen die in België zullen verkocht worden en de raming van het deel hiervan dat bestemd is voor vergoedbare magistrale bereidingen;
- 5° de jaarlijks door de aanvrager-producent meegedeeld verkochte hoeveelheid.

De TFR kan ook informatie inwinnen over de prijzen buiten-bedrijf en de verkoopprijzen aan de apotheker in de andere landen binnen de Europese Unie en kan ook rekening houden met de verwachte financiële weerslag van de aannemingen of van de wijzigingen van de vergoedingsbases.

§ 2. Wordt een product voor vergoeding voorgesteld in verschillende verpakkingen, worden de verpakkingen weerhouden waarbij rekening gehouden wordt met de hoeveelheid die gemiddeld per module gebruikt wordt. Verpakkingen waarvan de prijs buiten-bedrijf, ten opzichte van een identieke of vergelijkbare kwaliteit afwijkt met een bepaald percentage, worden niet weerhouden. De aangepaste percentages worden vastgesteld al naar gelang het soort product en de verpakkingsgrootte.

Wordt een grondstof in de handel gebracht onder vorm van een trituration of van een andere verdunning dan wordt de vergoedingsbasis berekend op basis van het onverdund product.

§ 3. Aan de verkoopprijs aan de apotheker wordt een bepaald percentage toegevoegd voor het voorraadbeheer (met name het verlies bij het wegen en rekening houdend met de vervaldatum) en de BTW. Die correctiefactor kan jaarlijks herzien worden na onderzoek door de TFR. Wordt de vergoedingsbasis berekend uitgaande van een prijs buiten-bedrijf dan moet daarenboven ook rekening worden gehouden met de gebruikelijke kosten voor de verdeling door de groothandelaar-verdeler, eveneens te vermeerderen met de BTW. Met al die gegevens over alle verpakkingen wordt het rekenkundig gemiddelde per product berekend.

§ 4. De TFR kan verschillende gelijkaardige grondstoffen tegelijkertijd samen onderzoeken, teneinde tot één gezamenlijke, forfaitaire vergoedingsbasis te komen.

§ 5. In de lijst worden de vergoedingsbases uitgedrukt per massa-eenheid of per activiteits-eenheid (bijv. in Internationale Eenheden).

**Art. 11.** Is het mogelijk een magistrale bereiding te maken die door haar galenische vorm, kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling van het werkzaam bestanddeel (of van de werkzame bestanddelen) kan vergeleken worden met een vergoedbare specialiteit dan wordt nagegaan in welke mate de magistrale bereiding duurder of goedkoper is, zowel voor de rechthebbende als voor de verzekering. Indien deze vergelijking niet eenduidig in het voordeel is van hetzij de specialiteit hetzij de magistrale bereiding, doet de TFR een duidelijk gemotiveerd voorstel op basis van de evaluatie-elementen voorzien in artikel 6 waarin hij aangeeft of de vergoeding van de grondstof al dan niet gemiddeld voordelig zal zijn voor de ene of de andere partij.

Is er geen enkele vergelijkbare specialiteit vergoedbaar (of is die enkel vergoedbaar in een andere galenische vorm), dan doet de TFR een voorstel op basis van de evaluatie-elementen voorzien in artikel 6, eventueel na raadpleging van deskundigen die door de TFR zijn aangeduid.

CHAPITRE IV. — *Procédure de fixation de la base de remboursement d'un produit*

**Art. 9.** La procédure de fixation de la base de remboursement d'un produit se déroule comme mentionné à l'article 10 dans le cas de la demande d'admission de ce produit dans la liste.

**Art. 10.** § 1<sup>er</sup>. Afin de fixer la base de remboursement, le CTP examine:

- 1° les conditionnements disponibles sur le marché;
- 2° le prix ex-usine et le prix de vente au pharmacien en Belgique et éventuellement à l'étranger;
- 3° s'il s'agit d'un produit déjà remboursable: les données les plus récentes de Pharmanet concernant le nombre de préparations magistrales remboursables; à défaut ou en complément, le CTP interroge les producteurs et les grossistes au sujet des quantités vendues en Belgique par conditionnement et rassemble tous les arguments lui permettant d'estimer la partie destinée aux préparations magistrales remboursables;
- 4° s'il s'agit d'un produit non encore remboursable: l'estimation du demandeur-producteur des quantités vendues en Belgique par conditionnement et l'estimation de la partie destinée aux préparations magistrales remboursables;
- 5° les quantités vendues annuellement notifiées par le demandeur-producteur.

Le CTP peut s'informer des prix ex-usine et des prix de vente au pharmacien pratiqués dans les autres pays de l'Union européenne et peut également tenir compte de l'incidence financière attendue par les admissions ou les modifications des bases de remboursement.

§ 2. Si un produit est proposé au remboursement dans plusieurs conditionnements, les conditionnements retenus sont déterminés en tenant compte de la quantité utilisée en moyenne par module. Les conditionnements dont le prix ex-usine s'écarte d'un pourcentage donné pour une qualité identique ou comparable, ne sont pas retenus. Les pourcentages adéquats sont fixés selon le type de produit et le volume du conditionnement.

Si un principe actif est mis sur le marché sous forme d'une trituration ou est dilué d'une autre façon, la base de remboursement est calculée pour le produit non dilué.

§ 3. Au prix de vente au pharmacien est ajouté un pourcentage donné pour la gestion de stock (pertes notamment lors de la pesée et du fait de la péremption) et la TVA. Ce facteur de correction peut être revu chaque année, après examen par le CTP. Si la base de remboursement est calculée à partir du prix ex-usine, il y a lieu en plus de tenir compte des coûts de distribution habituels du grossiste-répartiteur, également augmentés de la TVA. A partir de toutes ces données pour tous les conditionnements, on calcule la moyenne arithmétique par produit.

§ 4. Le CTP peut analyser simultanément certaines matières premières similaires afin de déterminer une base de remboursement commune forfaitaire.

§ 5. Dans la liste, les bases de remboursement sont exprimées par unité de masse ou par unité d'activité (p.ex. en Unités Internationales).

**Art. 11.** Si une préparation magistrale comparable à une spécialité admise par sa forme galénique, sa composition qualitative et quantitative en principe(s) actif(s) est réalisable, il est vérifié dans quelle mesure la préparation est plus ou moins chère, tant pour le bénéficiaire que pour l'assurance. Si cette comparaison n'est pas univoque soit en faveur de la spécialité soit en faveur de la préparation magistrale, le CTP formule une proposition dûment motivée sur base des éléments d'évaluation prévus à l'article 6, dans lequel il indique si le remboursement de la matière première sera en moyenne favorable pour une des deux parties.

Si aucune spécialité comparable n'est remboursable, (ou si elle est seulement remboursable dans une autre forme galénique), le CTP formule une proposition sur base des éléments d'évaluation prévus à l'article 6, éventuellement après consultation d'experts désignés à cette fin par le CTP.

HOOFDSTUK V. — *Procedure tot aanneming van producten*

**Art. 12.** De aanvrager-producent die wenst dat een product opgenomen wordt in de lijst, dient een aanvraag om aanneming in met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst, geadresseerd aan de Dienst - Secretariaat van de TFR.

Die aanvraag wordt enkel ingediend met het formulier waarvan het model is vastgelegd in bijlage III, *b*) bij dit besluit, waarvan de verbintenis door de aanvrager-producent behoorlijk is ingevuld, geda- teerd en ondertekend.

Bij dit formulier worden de volgende documenten gevoegd :

- 1° de gemotiveerde verantwoording van de aanvraag in het raam van de verzekering teneinde het therapeutisch en sociaal belang van het product te evalueren evenals de elementen van epidemiologische aard;
- 2° de naam van de geldende farmacopee die de analyse van de grondstof beschrijft; is er geen, dan voegt de aanvrager-producent een kopie van de analysemonografie, goedgekeurd door de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegd- heid heeft, als bijlage toe;
- 3° in de mate waarin het product er moet aan voldoen, het bewijs dat voldaan is aan de bepalingen van het koninklijk besluit van 3 juli 1969, van 19 december 1997 of van 18 maart 1999;
- 4° het vergunningsnummer;
- 5° de vermeldingen op het etiket, de beschrijving van de primaire verpakking en eventueel van de buitenverpakking;
- 6° de raming van de hoeveelheden van de verpakkingen die in België zullen verkocht worden en de raming van het deel hiervan dat bestemd is voor vergoedbare magistrale bereidingen;
- 7° de prijs buiten-bedrijf en de verkoopprijs aan de apotheker van het product voor de betrokken verpakking(en);
- 8° de gegevens betreffende het al dan niet onder octrooi zijn van het product;
- 9° eventueel de toegekende ATC-code.

**Art. 13.** Het secretariaat van de TFR ontvangt het dossier en gaat binnen tien werkdagen na ontvangst van het dossier na of dit al dan niet volledig is. Indien het dossier volledig is, plaatst het secretariaat het op de agenda van de volgende vergadering van de TFR en stelt de aanvrager-producent ervan in kennis. Onvolledige dossiers zijn onont- vankelijk en worden door het secretariaat naar de aanvrager-producent teruggestuurd.

De TFR spreekt zich over de aanvraag uit binnen een termijn van maximum 90 dagen te rekenen vanaf de datum waarop het volledig dossier ontvangen is.

Indien de TFR meent een ongunstig voorlopig voorstel te moeten uitbrengen, bezorgt hij dat gemotiveerd voorlopig voorstel aan de aanvrager-producent en meldt hij hem dat hij beschikt over een termijn van 30 dagen om zijn argumenten met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst mee te delen aan de Dienst - Secretariaat van de TFR.

Is die termijn verstreken en na onderzoek van de eventueel ingediende argumenten, brengt de TFR een gemotiveerd definitief voorstel uit.

Het definitief voorstel van de TFR wordt bezorgd aan de Overeen- komstencommissie die beslist over het doorsturen aan de Commissie voor begrotingscontrole en aan het Verzekeringscomité.

De gemotiveerde definitieve voorstellen worden aan Onze Minister meegedeeld binnen een termijn van 180 dagen na de ontvangst van een volledig dossier met dien verstande dat die termijn wordt opgeschort :

- 1° vanaf de dag waarop de TFR een verzoek tot bijkomende informatie heeft gestuurd aan de aanvrager-producent tot op de dag waarop het secretariaat van die de TFR alle informatie heeft ontvangen;
- 2° vanaf de dag waarop het door de TFR ongunstig voorstel is meegedeeld aan de aanvrager-producent tot op de dag waarop zijn argumenten zijn toegekomen;
- 3° vanaf de dag waarop het secretariaat vragen om bijkomende informatie naar een of meerdere deskundigen stuurt, tot op de dag van ontvangst van de antwoorden van de deskundigen.

De door Ons te nemen beslissing over de aanneming van een product dient een motivering te bevatten die is gebaseerd op de hogergenoemde aannemingscriteria.

CHAPITRE V. — *Procédure d'admission des produits*

**Art. 12.** Le demandeur-producteur qui souhaite qu'un produit soit inscrit dans la liste, introduit sa demande d'admission par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception, adressé au Service - Secrétariat du CTP.

Cette demande est faite exclusivement au moyen du formulaire dont le modèle est fixé en annexe III *b*) du présent arrêté et dont la formule d'engagement aura été dûment complétée, datée et signée par le demandeur-producteur.

Ce formulaire est accompagné des documents suivants :

- 1° la justification motivée de la demande dans le cadre de l'assurance afin d'évaluer l'intérêt thérapeutique et social du produit ainsi que les éléments d'ordre épidémiologique;
- 2° le nom de la pharmacopée en vigueur décrivant l'analyse de la matière première; à défaut, le demandeur-producteur joint une copie de la monographie d'analyse, approuvée par le Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions;
- 3° dans la mesure où le produit doit y satisfaire, la preuve qu'il est satisfait aux dispositions de l'arrêté royal du 3 juillet 1969, du 19 décembre 1997 ou du 18 mars 1999;
- 4° le numéro d'autorisation;
- 5° les mentions figurant sur l'étiquette, la description de l'emballage primaire et éventuellement de l'emballage secondaire;
- 6° l'estimation des quantités vendues en Belgique par conditionnement et l'estimation de la partie destinée aux préparations magistrales remboursables;
- 7° le prix ex-usine et le prix de vente au pharmacien du produit pour le(s) conditionnement(s) concerné(s);
- 8° les données relatives à la protection ou non du produit par un brevet;
- 9° éventuellement, le code ATC attribué.

**Art. 13.** Le secrétariat du CTP reçoit le dossier et vérifie dans les dix jours ouvrables après la réception si le dossier est complet. Si le dossier est complet, le secrétariat l'inscrit à l'ordre du jour de la prochaine réunion du CTP et en adresse notification au demandeur-producteur. Les dossiers incomplets sont irrecevables et sont retournés au demandeur-producteur.

Le CTP se prononce sur la demande dans un délai maximum de 90 jours, à partir de la date à laquelle le dossier complet est réceptionné.

Si le CTP estime devoir émettre une proposition provisoire défavo- rable, il transmet cette proposition provisoire dûment motivée au demandeur-producteur en l'informant qu'il dispose d'un délai de 30 jours pour faire parvenir ses arguments par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception au Service - Secrétariat du CTP.

Passé ce délai et après examen des arguments éventuellement introduits, le CTP émet une proposition définitive motivée.

La proposition définitive du CTP est transmise à la Commission de conventions, qui décide de sa transmission à la Commission de contrôle budgétaire et au Comité de l'assurance.

Les propositions définitives motivées sont communiquées à Notre Ministre dans un délai de 180 jours suivant la réception du dossier complet étant entendu que ce délai est suspendu:

- 1° à partir du jour où le CTP a envoyé une demande d'informations complémentaires au demandeur-producteur jusqu'au jour où le secrétariat du CTP a obtenu ces informations;
- 2° à partir du jour où la proposition défavorable du CTP est communiquée au demandeur-producteur jusqu'à celui de la réception de ses arguments;
- 3° à partir du jour où le secrétariat adresse des demandes d'infor- mations complémentaires à un ou à plusieurs experts, jusqu'à celui de réception des réponses des experts.

La décision, arrêtée par Nous, relative à l'admission d'un produit doit contenir une motivation basée sur les critères d'admission précités.

De beslissing om een product niet in te schrijven op de lijst omvat een motivering en wordt door Onze Minister aan de aanvrager-producent meegedeeld.

#### HOOFDSTUK VI. — *Wijzigingen aan de vergoedingsbasis*

**Art. 14.** De wijzigingen aan de vergoedingsbasis van een product kunnen voortvloeien uit de volgende initiatieven genomen door de aanvrager-producent :

- 1° het voorstel om de prijs buiten-bedrijf of de verkoopprijs aan de apotheker van een product te wijzigen : wijziging met betrekking tot de prijs van één, meerdere of alle verpakkingen van een product;
- 2° het verzoek tot opname van een nieuwe verpakking op de lijst;
- 3° het meedelen dat één, meerdere of alle verpakkingen van een product tijdelijk uit de handel genomen zijn;
- 4° het verzoek tot schrapping van een product of van een verpakking.

Indien andere betrokken partijen wijzigingen zoals zojuist beschreven vaststellen dan mogen ze die aan het secretariaat van de TFR meedelen die bij de betrokken aanvrager-producent zal informeren.

De aanvrager-producent die een wijziging van de prijs buiten-bedrijf of de verkoopprijs aan de apotheker wil bekomen voor een product dat ingeschreven is op de lijst, dient hiertoe een gemotiveerde aanvraag in met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst, bij de Dienst - secretariaat van de TFR.

De aanvraag moet de identificatie van het product en de elementen bevatten zoals opgenomen in artikel 10 § 1 onder de punten 1, 2 en 5. Het secretariaat verwittigt onmiddellijk de TFR.

Elke andere betrokken partij die een wijziging vaststelt die de vergoedingsbasis van een product kan wijzigen of die er een wijziging wil aan aanbrengen, dient hiertoe een gemotiveerde aanvraag in met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst, bij de Dienst - secretariaat van de TFR. De aanvraag moet de elementen bevatten zoals opgenomen in artikel 10 § 1 onder de punten 1, 2 en 5. Het secretariaat verwittigt onmiddellijk de TFR.

De TFR onderzoekt de wijziging van de marktgegevens tijdens de eerstvolgende vergadering die volgt op de datum waarop het secretariaat het verzoek tot wijziging van de vergoedingsbasis heeft ontvangen, met dien verstande dat er steeds een tijdvak van veertien dagen moet zijn tussen de datum van ontvangst en de eerstvolgende vergadering van de TFR. Indien er minder dan veertien dagen zijn tussen de datum van ontvangst en de eerstvolgende vergadering van de TFR, dan zal de TFR zijn advies tijdens zijn volgende vergadering opstellen. Het advies van de TFR steunt op de bepalingen uit artikel 10 § 1 onder de punten 1, 2, 3 en 5 van dit besluit.

Indien de TFR meent een ongunstig voorlopig voorstel te moeten uitbrengen, bezorgt hij dat gemotiveerd voorlopig voorstel aan de aanvrager en meldt hij hem dat hij beschikt over een termijn van 30 dagen om zijn argumenten met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst mee te delen aan de Dienst - Secretariaat van de TFR.

Is die termijn verstreken en na onderzoek van de eventueel ingediende argumenten, brengt de TFR een gemotiveerd definitief voorstel uit.

Het definitief voorstel van de TFR wordt bezorgd aan de Overeenkomstencommissie, die beslist over het doorsturen aan de Commissie voor begrotingscontrole en aan het Verzekeringscomité.

De gemotiveerde definitieve voorstellen worden aan Onze Minister meegedeeld binnen een termijn van 180 dagen na de ontvangst van de aanvraag met dien verstande dat die termijn wordt geschorst :

- 1° vanaf de dag waarop de TFR een verzoek tot bijkomende informatie aan de aanvrager heeft gestuurd tot op de dag waarop het secretariaat van die de TFR alle informatie heeft ontvangen;
- 2° vanaf de dag waarop het door de TFR ongunstig voorstel is meegedeeld aan de aanvrager tot de dag waarop zijn argumenten zijn toegekomen;
- 3° vanaf de dag waarop het secretariaat vragen om bijkomende informatie naar een of meerdere deskundigen stuurt, tot op de dag van ontvangst van de antwoorden van de deskundigen.

De door Ons te nemen beslissing over de wijziging van de vergoedingsbasis van een product dient een motivering te bevatten die is gebaseerd op de criteria vermeld in artikel 10 § 1 onder de punten 1, 2, 3 en 5.

La décision de ne pas inscrire un produit sur la liste comprend un exposé des motifs et est communiquée par Notre Ministre au demandeur-producteur.

#### CHAPITRE VI. — *Modifications de la base de remboursement*

**Art. 14.** Les modifications de la base de remboursement d'un produit peuvent résulter des initiatives suivantes prises par le demandeur-producteur :

- 1° la proposition de modifier le prix ex-usine ou le prix de vente au pharmacien d'un produit : proposition visant le(s) prix d'un, de plusieurs ou de tous les conditionnements d'un produit;
- 2° la demande d'admission d'un nouveau conditionnement dans la liste;
- 3° la notification de ne plus mettre temporairement sur le marché un, plusieurs ou tous les conditionnements d'un produit;
- 4° la demande de suppression d'un produit ou d'un conditionnement.

Si d'autres parties concernées constatent des modifications telles que celles décrites ci-avant, elles peuvent les communiquer au secrétariat du CTP qui s'informerera auprès du demandeur-producteur concerné.

Le demandeur-producteur, qui désire obtenir une modification du prix ex-usine ou du prix de vente au pharmacien pour un produit inscrit à la liste, introduit une demande motivée par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception, au Service - secrétariat du CTP.

La demande doit comporter l'identification du produit et les éléments repris à l'article 10 § 1<sup>er</sup> points 1, 2 et 5. Le secrétariat en avertit aussitôt le CTP.

Toute autre partie concernée, qui constate une modification susceptible de modifier la base de remboursement d'un produit ou qui souhaite y apporter une modification, introduit une demande motivée par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception, au Service - secrétariat du CTP. La demande doit comporter les éléments repris à l'article 10 § 1<sup>er</sup> points 1, 2 et 5. Le secrétariat en avertit aussitôt le CTP.

Le CTP examine la modification des données commerciales au cours de la première séance suivant la date à laquelle le secrétariat a reçu la demande de modification de la base de remboursement, à condition qu'il existe toujours un délai de quatorze jours entre la date de la réception et la prochaine réunion du CTP. S'il y a moins de quatorze jours entre la date de la réception et la prochaine réunion du CTP, le CTP formulera son avis lors de sa réunion suivante. L'avis du CTP est motivé sur base des dispositions de l'article 10 § 1<sup>er</sup> points 1, 2, 3 et 5 du présent arrêté.

Si le CTP estime devoir émettre une proposition provisoire défavorable, il transmet cette proposition provisoire dûment motivée au demandeur en l'informant qu'il dispose d'un délai de 30 jours pour faire parvenir ses arguments par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception au Service - Secrétariat du CTP.

Passé ce délai et après examen des arguments éventuellement introduits, le CTP émet une proposition définitive motivée.

La proposition définitive du CTP est transmise à la Commission de conventions qui décide de sa transmission à la Commission de contrôle budgétaire et au Comité de l'assurance.

Les propositions motivées définitives sont communiquées à Notre Ministre dans un délai de 180 jours suivant la réception de la demande étant entendu que ce délai est suspendu:

- 1° à partir du jour où le CTP a envoyé une demande d'informations complémentaires au demandeur jusqu'au jour où le secrétariat du CTP a obtenu ces informations;
- 2° à partir du jour où la proposition défavorable du CTP est communiquée au demandeur jusqu'à celui de la réception de ses arguments;
- 3° à partir du jour où le secrétariat adresse des demandes d'informations complémentaires à un ou à plusieurs experts, jusqu'à la date de réception des réponses des experts.

La décision, arrêtée par Nous, relative à une modification de la base de remboursement d'un produit, doit contenir une motivation basée sur les critères repris à l'article 10 § 1<sup>er</sup> points 1, 2, 3 et 5.

De beslissing om de vergoedingsbasis van een product niet te wijzigen omvat een motivering en wordt door Onze Minister aan de aanvrager meegedeeld.

Tijdens de periode waarin de onderhandelingen over de nieuwe vergoedingsbasis duren, aanvaarden de apothekers de door de aanvrager-producent opgelegde prijzen, zonder hiervoor enige compensatie te vragen aan de verzekering noch aan de rechthebbenden.

Indien na de voornoemde procedure over een nieuwe vergoedingsbasis een aanvrager-producent een prijs buiten-bedrijf of een verkoop-prijs aan de apotheker vraagt die hoger ligt dan hij heeft meegedeeld, kan (kunnen) het (de) product(en) of de verpakking(en) vanaf de toepassingsdatum van die verhoging niet meer in aanmerking komen voor de berekening van de verzekeringstegemoetkoming. Indien er voor de betreffende grondstof geen andere verpakking meer vergoed is, kan de TFR de schrapping van het product voorstellen.

Weigert een aanvrager-producent de gevraagde inlichtingen mee te delen of deelt hij misleidende informatie mee, dan kan (kunnen) het (de) product(en) of de verpakking(en) vanaf deze datum geschrapt worden uit de lijst. Dit geldt ook voor elke magistrale bereiding die dat product bevat.

**Art. 15.** Indien een aangenomen product door een aanvrager-producent uit de handel genomen wordt, dan stelt die aanvrager-producent er de TFR drie maanden vooraf met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst van in kennis en deelt hij de Raad de vervaldatum van de laatste partij van dit product mee. De apotheker mag dit product nog tot op die vervaldatum blijven gebruiken. Na die vervaldatum wordt het product van voornoemde aanvrager-producent van rechtswege geschrapt uit de lijst. Gedurende de periode tussen het uit de handel nemen en de vervaldatum wordt bij de herziening van de vergoedingsbasis van dat product, geen rekening meer gehouden met alle verpakkingen van dat product die door de aanvrager-producent in de handel gebracht zijn voor de berekening van de vergoedingsbasis.

Indien een verpakking die dient om de vergoedingsbasis te bepalen door een aanvrager-producent uit de handel genomen wordt, dan stelt de aanvrager-producent er de TFR drie maanden vooraf aangetekend van in kennis en deelt hij de Raad de vervaldatum van het laatste partij van die verpakking mee. De apotheker mag die verpakking nog tot op die vervaldatum blijven gebruiken. Na de datum waarop het product of de verpakkingen uit de handel werden genomen telt de verkoopprijs aan apotheker van die verpakking niet meer mee wanneer de vergoedingsbasis voor dat product herzien wordt.

Indien een aanvrager-producent een verpakking die dient om een vergoedingsbasis te bepalen, tijdelijk uit de handel neemt dan verwittigt de aanvrager-producent er de TFR een maand vooraf van en deelt hem de voorziene duur van die onderbreking van het in de handel brengen mee. Indien die periode zes maanden of langer duurt, wordt met die verpakking tijdelijk geen rekening gehouden voor de berekening van een nieuwe vergoedingsbasis.

Wenst een aanvrager-producent dat een nieuwe verpakking aangenomen wordt van een product dat reeds aangenomen is, dan moet de aanvrager-producent hiertoe een nieuwe aanvraag indienen volgens de voornoemde procedure en wordt met die nieuwe verpakking rekening gehouden voor de bepaling van een nieuwe vergoedingsbasis vanaf de inwerkingtreding van de aanneming.

Verkoopt een aanvrager-producent één van zijn producten aan een ander bedrijf dan verwittigt de aanvrager-producent de Dienst minstens één maand vooraf en deelt hem de vervaldatum van het laatste partij die hij in de handel brengt mee. Wenst het aanvrager-producent dat dit product overneemt dat dit product verder vergoedbaar blijft dan moet het onmiddellijk een aanvraag indienen volgens de voornoemde procedure.

#### HOOFDSTUK VII. — *Wijzigingen van de vergoedingsvoorwaarden*

**Art. 16.** De wijzigingen van de vergoedingsvoorwaarden van een product kunnen voortvloeien uit de volgende initiatieven genomen door de aanvrager-producent, Onze Minister, de TFR of de Overeenkomstencommissie :

- 1° de vraag om de vergoedingsmodaliteiten van een product te wijzigen;
- 2° de vraag tot schrapping van een product.

De gemotiveerde vraag wordt door de aanvrager-producent gericht met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst, bij de Dienst - secretariaat van de TFR.

De aanvraag moet de identificatie van het product en de elementen bevatten zoals opgenomen in artikel 12 onder de punten 1 en 9. Het secretariaat verwittigt onmiddellijk de TFR.

La décision de ne pas modifier la base de remboursement d'un produit comprend un exposé des motifs et est communiquée au demandeur par Notre Ministre.

Pendant la période durant laquelle ont cours des négociations au sujet de la nouvelle base de remboursement, les pharmaciens acceptent de payer le prix imposé par le demandeur-producteur, sans demander une compensation ni à l'assurance ni aux bénéficiaires.

Si, après la procédure d'examen prédécrite d'une nouvelle base de remboursement, un demandeur-producteur pratique un prix ex-usine ou un prix de vente au pharmacien plus élevé que celui qu'il a communiqué, le(s) produit(s) ou conditionnement(s) peuvent ne plus être pris en considération pour le calcul de la base de remboursement dans le cadre de l'intervention de l'assurance à partir de la date d'application de cette augmentation. Si plus aucun conditionnement de ce principe actif n'est remboursable, le CTP peut proposer la suppression du produit.

Si un demandeur-producteur refuse de communiquer les informations demandées ou s'il communique de fausses informations, le(s) produit(s) ou le(s) conditionnement(s) peuvent être supprimés de la liste à partir de cette date. Il en va de même pour toute préparation magistrale contenant ce produit.

**Art. 15.** Si un demandeur-producteur retire un produit admis de la commercialisation, il en avertit le CTP trois mois à l'avance par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception et lui communique la date de péremption du dernier lot de ce produit. Le pharmacien peut continuer à employer ce produit jusqu'à cette date de péremption. A partir de cette date de péremption, le produit du demandeur-producteur précité sera supprimé de plein droit de la liste. Si la base de remboursement de ce produit est réévaluée durant la période entre le retrait du marché et la date de péremption, tous les conditionnements de ce produit commercialisés par le demandeur-producteur ne sont plus pris en considération pour le calcul de la base de remboursement.

Si un demandeur-producteur retire un conditionnement qui sert à déterminer la base de remboursement de la commercialisation, le demandeur-producteur en avertit le CTP trois mois à l'avance et lui communique la date de péremption du dernier lot de ce conditionnement. Le pharmacien peut continuer à employer ce conditionnement jusqu'à cette date de péremption. A partir de la date de retrait du produit ou du conditionnement, le prix de vente au pharmacien de ce conditionnement n'est plus pris en considération lors du calcul de la base de remboursement de ce produit.

Si un demandeur-producteur interrompt provisoirement la commercialisation d'un conditionnement qui sert à déterminer une base de remboursement, le demandeur-producteur en avertit le CTP un mois à l'avance et lui communique la durée prévue de cette interruption de la commercialisation. Si cette durée atteint ou dépasse six mois, le conditionnement n'est temporairement pas pris en considération pour le calcul d'une nouvelle base de remboursement.

Si un demandeur-producteur souhaite faire admettre un nouveau conditionnement d'un produit déjà admis, le demandeur-producteur introduit une nouvelle demande selon la procédure décrite ci-avant et le nouveau conditionnement est pris en considération pour le calcul d'une nouvelle base de remboursement, à partir du moment de l'entrée en vigueur de l'admission.

Le demandeur-producteur qui cède un de ses produits à une autre firme, avertit le Service au moins un mois à l'avance et lui communique la date de péremption du dernier lot que la firme cédante aura mis sur le marché. Si le demandeur-producteur cessionnaire du produit souhaite qu'il reste remboursable, elle doit immédiatement introduire une demande selon la procédure décrite ci-avant.

#### CHAPITRE VII. — *Modifications des conditions de remboursement*

**Art. 16.** Les modifications des conditions de remboursement d'un produit peuvent résulter des initiatives suivantes prises par le demandeur-producteur, Notre Ministre, le CTP ou la Commission de conventions :

- 1° la proposition de modifier les modalités de remboursement d'un produit;
- 2° la demande de suppression d'un produit.

La demande motivée est adressée par le demandeur-producteur par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception, au Service - secrétariat du CTP.

La demande doit comporter l'identification du produit et les éléments repris à l'article 12 points 1 et 9. Le secrétariat en avertit aussitôt le CTP.



De TFR onderzoekt de vragen tijdens de eerstvolgende vergadering die volgt op de datum waarop het secretariaat het verzoek tot wijziging van de vergoedingsvoorwaarden heeft ontvangen, met dien verstande dat er steeds een periode van veertien dagen moet zijn tussen de datum van ontvangst en de eerstvolgende vergadering van de TFR. Indien er minder dan veertien dagen zijn tussen de datum van ontvangst en de eerstvolgende vergadering van de TFR, dan zal de TFR zijn advies tijdens zijn volgende vergadering opstellen. Het advies van de TFR steunt op de bepalingen uit artikel 12 onder de punten 1 en 9 van dit besluit.

Indien de TFR meent een ongunstig voorlopig voorstel te moeten uitbrengen, bezorgt hij dat gemotiveerd voorlopig voorstel aan de aanvrager en meldt hij hem dat hij beschikt over een termijn van 30 dagen om zijn argumenten met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst mee te delen aan de Dienst - Secretariaat van de TFR.

Eens die termijn verstreken en na onderzoek van de eventueel ingediende argumenten, brengt de TFR een gemotiveerd definitief voorstel uit.

Het definitief voorstel van de TFR wordt bezorgd aan de Overeenkomstencommissie die beslist over het doorsturen aan de Commissie voor begrotingscontrole en aan het Verzekeringscomité.

De gemotiveerde definitieve voorstellen worden aan Onze Minister meegedeeld binnen een termijn van 180 dagen na de ontvangst van de aanvraag met dien verstande dat die termijn wordt geschorst :

- 1° vanaf de dag waarop de TFR een verzoek tot bijkomende informatie aan de aanvrager heeft gestuurd tot op de dag waarop het secretariaat van die de TFR alle informatie heeft ontvangen;
- 2° vanaf de dag waarop het door de TFR ongunstig voorstel is meegedeeld aan de aanvrager tot op de dag waarop zijn argumenten zijn toegekomen;
- 3° vanaf de dag waarop het secretariaat vragen om bijkomende informatie naar een of meerdere deskundigen stuurt, tot op de dag van ontvangst van de antwoorden van de deskundigen.

De door Ons te nemen beslissing dient een motivering te bevatten die is gebaseerd op de criteria vermeld in artikel 12 onder de punten 1 en 9.

De beslissing om de vergoedingsbasis van een product niet te wijzigen omvat een motivering en wordt door Onze Minister aan de aanvrager meegedeeld.

Weigert een aanvrager-producent de gevraagde inlichtingen mee te delen of deelt hij misleidende informatie mee, dan kan (kunnen) het (de) product(en) of de verpakking(en) vanaf deze datum geschrapt worden uit de lijst. Dit geldt ook voor elke magistrale bereiding die dat product bevat.

#### HOOFDSTUK VIII. — *Magistrale bereidingen die onderworpen zijn aan beperkende maatregelen*

**Art. 17.** Voor de magistrale bereidingen waarin werkzame bestanddelen zijn verwerkt die zijn ingeschreven in hoofdstuk IV van de lijst, mag de verzekering slechts tegemoetkomen in de gevallen en volgens de regels die in dat hoofdstuk zijn bepaald.

In geval de derdebetalersregeling niet kan worden toegepast, wordt de verzekeringstegemoetkoming door de verzekeringsinstellingen rechtstreeks aan de rechthebbende betaald na het voorleggen van het reglementaire document « contante betaling van de vergoedbare farmaceutische verstrekkingen » dat wordt uitgereikt door de apotheker en volgens de regels die in dat hoofdstuk zijn bepaald.

De adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling beslist over de aanvragen om vergoeding op grond van de inlichtingen die hem door de behandelende geneesheer onder gesloten omslag worden bezorgd, daarbij rekening houdend met de bepalingen van hoofdstuk IV van de lijst.

#### HOOFDSTUK IX. — *Bijzondere bepalingen*

**Art. 18.** Zijn van elke verzekeringstegemoetkoming uitgesloten :

- 1° de magistrale bereidingen waarin ten minste één grondstof voorkomt die niet ingeschreven is op de lijst of die niet beantwoordt aan de eventueel vermelde beperkingen per product;
- 2° de magistrale bereidingen waarin een farmaceutische specialiteit voorkomt die niet ingeschreven is op de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegd;
- 3° de magistrale bereidingen die geen enkel van de in de hoofdstukken I tot IV van de lijst ingeschreven werkzame bestanddelen bevatten, behoudens de dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta;

Le CTP examine les demandes au cours de la première séance suivant la date à laquelle le secrétariat a reçu la demande de modification des conditions de remboursement, à condition qu'il existe toujours un délai de quatorze jours entre la date de la réception et la prochaine réunion du CTP. S'il y a moins de quatorze jours entre la date de la réception et la prochaine réunion du CTP, le CTP formulera son avis lors de sa réunion suivante. L'avis du CTP est motivé sur base des dispositions de l'article 12 points 1 et 9 du présent arrêté.

Si le CTP estime devoir émettre une proposition provisoire défavorable, il transmet cette proposition provisoire dûment motivée au demandeur en l'informant qu'il dispose d'un délai de 30 jours pour faire parvenir ses arguments par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception au Service - Secrétariat du CTP.

Passé ce délai et après examen des arguments éventuellement introduits, le CTP émet une proposition définitive motivée.

La proposition définitive du CTP est transmise à la Commission de conventions qui décide de sa transmission à la Commission de contrôle budgétaire et au Comité de l'assurance.

Les propositions motivées définitives sont communiquées à Notre Ministre dans un délai de 180 jours suivant la réception de la demande, étant entendu que ce délai est suspendu :

- 1° à partir du jour où le CTP a envoyé une demande d'informations complémentaires au demandeur jusqu'au jour où le secrétariat du CTP a obtenu ces informations;
- 2° à partir du jour où la proposition défavorable du CTP est communiquée au demandeur jusqu'à celui de la réception de ses arguments;
- 3° à partir du jour où le secrétariat adresse des demandes d'informations complémentaires à un ou à plusieurs experts, jusqu'à la date de réception des réponses des experts.

La décision, arrêtée par Nous, doit contenir une motivation basée sur les critères repris à l'article 12 points 1 et 9.

La décision de ne pas modifier les conditions de remboursement d'un produit comprend un exposé des motifs et est communiquée au demandeur par Notre Ministre.

Si un demandeur-producteur refuse de communiquer les informations demandées ou s'il communique de fausses informations, le(s) produit(s) ou le(s) conditionnement(s) peuvent être supprimés de la liste à partir de cette date. Il en va de même pour toute préparation magistrale contenant ce produit.

#### CHAPITRE VIII. — *Les préparations magistrales qui sont soumises à des conditions limitatives*

**Art. 17.** En ce qui concerne les préparations magistrales dans lesquelles figurent des principes actifs inscrits au chapitre IV de la liste, l'assurance ne peut intervenir que dans les cas et selon les modalités prévues dans ce chapitre.

Dans l'éventualité où le système du tiers payant n'est pas applicable, l'intervention de l'assurance est payée par les organismes assureurs directement au bénéficiaire sur présentation du document réglementaire « paiement au comptant des prestations pharmaceutiques remboursables » délivré par le pharmacien et selon les modalités prévues dans ce chapitre.

Le médecin-conseil de l'organisme assureur statue sur les demandes de remboursement sur base des renseignements qui lui sont communiqués sous pli fermé par le médecin traitant, compte tenu des dispositions du chapitre IV de la liste.

#### CHAPITRE IX. — *Dispositions particulières*

**Art. 18.** Sont exclus de toute intervention de l'assurance :

- 1° toute préparation magistrale dans laquelle est présente au moins une matière première non inscrite dans la liste ou ne répondant pas aux limites y consignées par produit;
- 2° toute préparation magistrale dans laquelle est présente une spécialité pharmaceutique non inscrite dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;
- 3° les préparations magistrales ne contenant aucune des matières premières inscrites aux chapitres I à IV de la liste, exception faite pour les préparations dermatologiques à usage externe, présentées sous forme de crème, gel, onguent ou pâte;

- 4° de magistrale bereidingen met grondstoffen waaraan het teken « + » is toegewezen in de lijst, als die grondstoffen afzonderlijk, onderling vermengd of vermengd met de hulpstoffen die zijn ingeschreven in hoofdstuk V van de lijst, worden voorgeschreven;
- 5° de magistrale bereidingen waarin een of meerdere farmaceutische specialiteiten zijn verwerkt die niet beantwoorden aan de bepalingen van artikel 19;
- 6° de magistrale bereidingen die zijn voorgeschreven op niet reglementaire geneesmiddelenvoorschriften;
- 7° de recepten die zijn voorgeschreven in een vereenvoudigde vorm waarin wordt verwezen naar een voorschriftsnummer, tenzij het gaat om het opnieuw voorschrijven door dezelfde geneesheer en voor dezelfde rechthebbende van een reeds vroeger voorgeschreven magistrale bereiding. In dat geval moet de geneesheer, benevens het nummer, de naam van de voorschrijver en van de rechthebbende vermelden, evenals de volledige identiteit van de apotheek waar de magistrale bereiding waarvan het nummer is voorgeschreven, is afgeleverd. De apotheker vermeldt op de achterzijde van het voorschrift de volledige formule volgens dewelke hij de magistrale bereiding die overeenstemt met dat nummer, heeft bereid;
- 8° de recepten die zijn voorgeschreven onder vereenvoudigde bewoordingen en die niet worden bedoeld onder 7° :
- a) tenzij het gaat om magistrale bereidingen die zijn opgenomen in de geldende uitgaven van de Belgische farmacopee, van de Europese farmacopee en van het Therapeutisch Magistraal Formularium;
- b) tenzij de voorschrijver het officieel erkend werk vermeldt dat de voorgeschreven formule bevat en de apotheker de bewoordingen ervan zowel kwalitatief als kwantitatief heeft overgeschreven op de keerzijde van het geneesmiddelenvoorschrift en het voorziet van zijn handtekening.

**Art. 19.** § 1. De verzekeringstegemoetkoming mag worden verleend voor magistrale bereidingen waarin vergoedbare farmaceutische specialiteiten ter verwerking zijn voorgeschreven als aan al de volgende voorwaarden is voldaan :

- 1° voor magistrale bereidingen voor oftalmisch gebruik :
- a) het werkzaam bestanddeel van die farmaceutische specialiteit is niet ingeschreven in de lijst;
- b) de farmaceutische specialiteit is ingeschreven op de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegd;
- 2° voor dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta :
- a) het werkzaam bestanddeel van deze farmaceutische specialiteit is niet ingeschreven in de lijst;
- b) de farmaceutische specialiteit is ingeschreven op de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegd;
- c) de toedieningsweg van de verwerkte farmaceutische specialiteit wordt niet gewijzigd;
- 3° voor andere magistrale bereidingen dan die welke worden beoogd onder 1° en 2° :
- a) het werkzaam bestanddeel van deze farmaceutische specialiteit is niet ingeschreven op de lijst;
- b) de farmaceutische specialiteit is ingeschreven op de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegd;
- c) de toedieningsweg van de verwerkte farmaceutische specialiteit wordt niet gewijzigd;
- d) het recept heeft betrekking op :
- 1) hetzij een niet beschikbare dosis, zoals dat met name het geval is als dosissen zijn voorgeschreven die verschillen van die welke bestaan voor de betrokken farmaceutische specialiteit en wanneer de verwerking noodzakelijk is omdat het gaat om een vorm die niet kan toegediend worden in de voorgeschreven dosis. Indien echter de verwerking van de specialiteit niet noodzakelijk is omdat de specialiteit wel in de voorgeschreven vorm en dosis kan toegediend worden, dan wordt de magistrale bereiding niet vergoed maar de farmaceutische specialiteit wordt wel vergoed, voor zover de magistrale bereiding geen enkel product bevat dat niet ingeschreven is op de lijst, noch enige farmaceutische specialiteit die niet is ingeschreven op de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegd;

- 4° les préparations magistrales contenant des matières premières affectées du signe « + » dans la liste, lorsque ces matières premières sont prescrites isolément, en mélange entre elles ou en mélange avec des matières premières inscrites au chapitre V de la liste;
- 5° les préparations magistrales dans lesquelles sont incorporées une ou des spécialités pharmaceutiques, qui ne répondent pas aux dispositions de l'article 19;
- 6° les préparations magistrales prescrites sur des prescriptions de médicaments non réglementaires;
- 7° les récips prescrits sous un libellé simplifié faisant référence à un numéro de prescriptions, à moins qu'il s'agisse d'une nouvelle prescription, par le même médecin et pour le même bénéficiaire d'une préparation magistrale prescrite précédemment. Dans ce cas, le médecin doit indiquer, en plus du numéro, le nom du prescripteur et celui du bénéficiaire, ainsi que l'identité complète de la pharmacie ayant dispensé la préparation magistrale portant le numéro d'ordre prescrit. Le pharmacien mentionne au verso de la prescription la formule complète selon laquelle il a exécuté la préparation magistrale correspondant à ce numéro;
- 8° les récips prescrits sous un libellé simplifié, autres que ceux visés sous 7° :
- a) à moins qu'il s'agisse de préparations magistrales reprises dans les éditions en vigueur de la Pharmacopée belge, de la Pharmacopée européenne et du Formulaire Thérapeutique Magistral;
- b) à moins qu'il soit fait référence, par le prescripteur, à un ouvrage officiellement reconnu dans lequel la formule prescrite est mentionnée et que le pharmacien ait transcrit au verso de la prescription de médicaments, en le contresignant, le libellé qualitatif et quantitatif de la préparation.

**Art. 19.** § 1<sup>er</sup>. L'intervention de l'assurance peut être accordée pour des préparations magistrales dans lesquelles des spécialités remboursables sont prescrites s'il est satisfait à toutes les conditions suivantes :

- 1° s'il s'agit de préparations magistrales à usage ophtalmique :
- a) le principe actif de cette spécialité pharmaceutique n'est pas inscrit dans la liste;
- b) la spécialité pharmaceutique est inscrite dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;
- 2° s'il s'agit de préparations dermatologiques à usage externe sous forme de crème, gel, onguent ou pâte :
- a) le principe actif de cette spécialité pharmaceutique n'est pas inscrit dans la liste;
- b) la spécialité pharmaceutique est inscrite dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;
- c) la voie d'administration de la spécialité pharmaceutique incorporée n'est pas modifiée;
- 3° s'il s'agit de préparations magistrales autres que celles visées sous 1° et 2° :
- a) le principe actif de cette spécialité pharmaceutique n'est pas inscrit dans la liste;
- b) la spécialité pharmaceutique est inscrite dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;
- c) la voie d'administration de la spécialité pharmaceutique incorporée n'est pas modifiée;
- d) la prescription concerne :
- 1) soit une dose non disponible comme c'est notamment le cas de la prescription de doses différentes de celles existantes dans la spécialité pharmaceutique concernée et que la transformation est nécessaire du fait qu'il s'agit d'une présentation ne se prêtant pas à l'administration de la dose prescrite. A cet égard, il est entendu que, si la transformation de la spécialité n'est pas nécessaire, parce que la spécialité peut être administrée à la dose et sous la forme prescrite, la préparation magistrale n'est pas remboursée mais le remboursement de la spécialité reste admis, pour autant que la préparation magistrale ne contienne aucun matière première non inscrite dans la liste, ou aucune spécialité pharmaceutique non inscrite dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;

- 2) hetzij een dosis welke identiek is met deze welke bestaat voor de betrokken farmaceutische specialiteit en op voorwaarde dat de toevoeging van deze specialiteit geen honorarium meebrengt dat hoger ligt dan het honorarium dat zou worden vergoed zonder de toevoeging van deze farmaceutische specialiteit;
- e) de verwerkte farmaceutische specialiteit is geen vorm met vertraagde afgifte of een galenische vorm met langdurige werking, noch enige galenische vorm die niet aangepast is voor de verwerking;
- f) de farmaceutische specialiteit die wordt verwerkt in een magistrale bereiding voor inwendig gebruik, mag geen ampul of zetpil zijn;
- g) de verwerkte farmaceutische specialiteit komt niet voor onder de volgende vorm :
- 1) vloeistof voor inwendig gebruik : te verdunnen met water of enkelvoudige stroop;
  - 2) vloeistof voor uitwendig gebruik : te verdunnen met water.

§ 2. Als het gaat om een farmaceutische specialiteit ingeschreven in hoofdstuk IV van de lijst als bijlage I bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegde lijst, mag de magistrale bereiding waarin deze farmaceutische specialiteit is verwerkt, alleen maar worden vergoed indien de in § 1 van dit artikel opgesomde voorwaarden zijn vervuld en voor zover de adviserend geneesheer van de verzekering-sinstelling machtiging heeft verleend in het kader van de vergoeding van de farmaceutische specialiteit.

In dat geval moet de apotheker het volgnummer van die machtiging op het geneesmiddelenvoorschrift vermelden en daar waar het nodig blijkt voor de tarifiering, de categorie krachtens welke de adviserend geneesheer machtiging heeft verleend voor de vergoeding van de farmaceutische specialiteit.

#### HOOFDSTUK X. — Honoraria en maximumhoeveelheden

**Art. 20.** De magistrale bereidingen geven recht op de vergoeding van de honoraria waarvan het bedrag gelijk is aan het product van de in de overeenkomst vastgestelde waarde van de sleutelletter P en de coëfficiënt welke aan die sleutelletter is toegewezen en die de betrekkelijke waarde van elke magistrale bereiding uitdrukt.

**Art. 21.** § 1. Behoudens de andersluidende bepalingen die uitdrukkelijk in de lijst voorzien zijn, worden de waarden en de maxima voor de verstrekingen die recht geven op vergoedbare honoraria per recept als volgt vastgesteld voor de volgende groepen van magistrale bereidingen :

- 1° de aflevering als dusdanig van de grondstoffen :
  - a) de grondstoffen waarvoor in de lijst het teken « \* » staat : geen honorarium. De vergoedingsbasis ervan, BTW inbegrepen, bevat een verhoging van 40 % op de aankooprij, exclusief BTW; in de lijst staat achter sommige betrokken grondstoffen de maximumhoeveelheid tussen haakjes;
  - b) de grondstoffen waaraan de letter G is toegewezen : de vergoedingsbasis ervan, BTW inbegrepen, bevat een verhoging van 40 % op de aankooprij, exclusief BTW : P 1,10; het aantal modules is beperkt tot 1; de maximumhoeveelheden staan in de lijst tussen haakjes achter sommige betrokken grondstoffen;
  - c) de grondstoffen andere dan waaraan de letter G of het teken « \* » is toegewezen : P 1,50, waarbij :
    - 1) de dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik onder de vorm van crème, gel, zalf of pasta : het aantal modules per recept is beperkt tot 1 en de maximumhoeveelheid per module is beperkt tot 100 g;
    - 2) de vloeibare bereidingen voor uitwendig gebruik : het aantal modules per recept is beperkt tot 1 en de maximumhoeveelheid per module is beperkt tot 200 g;
    - 3) de vloeibare bereidingen voor inwendig gebruik : het aantal modules per recept is beperkt tot 2 en de maximumhoeveelheid per module is beperkt tot 200 g;
    - 4) de poeders, de planten of de delen van planten : het aantal modules is beperkt tot 2 en de maximumhoeveelheid per module is beperkt tot 100 g;
- 2° de andere magistrale bereidingen, die zijn uitgevoerd in de volgende farmaceutische vormen :
  - a) de dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta, met uitsluiting van de magistrale bereidingen voor oftalmisch gebruik,

2) soit une dose identique à celle existante dans la spécialité pharmaceutique concernée, à condition que l'adjonction de cette spécialité pharmaceutique n'entraîne pas un honoraire supplémentaire à celui remboursé sans adjonction de cette spécialité pharmaceutique;

- e) la spécialité pharmaceutique incorporée n'est pas présentée sous une forme retard, sous une forme galénique à action prolongée ou sous toute autre forme galénique non appropriée à l'incorporation;
- f) la spécialité pharmaceutique incorporée dans une préparation magistrale à usage interne n'est pas sous forme d'ampoule ou de suppositoire;
- g) la spécialité pharmaceutique incorporée ne se présente pas sous la forme suivante :
- 1) liquide à usage interne : à diluer dans de l'eau ou dans du sirop simple;
  - 2) liquide à usage externe : à diluer dans de l'eau.

§ 2. S'il s'agit d'une spécialité pharmaceutique inscrite au chapitre IV de la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001, la préparation magistrale dans laquelle cette spécialité pharmaceutique est incorporée ne peut être remboursée que si les conditions énumérées au § 1<sup>er</sup> du présent article sont remplies et que le médecin-conseil de l'organisme assureur a accordé l'autorisation de remboursement de la spécialité pharmaceutique.

Dans ce cas, le pharmacien inscrira sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre de cette autorisation et, dans le cas où cela s'avérerait nécessaire pour la tarification, la catégorie en vertu de laquelle le médecin-conseil a autorisé le remboursement de la spécialité pharmaceutique concernée.

#### CHAPITRE X. — Honoraires et quantités maximales

**Art. 20.** Les préparations magistrales donnent droit au remboursement des honoraires dont le montant est égal au produit de la valeur de la lettre clé P, fixée conventionnellement, et du coefficient dont cette lettre clé est affectée en exprimant la valeur relative de chaque préparation magistrale.

**Art. 21.** § 1<sup>er</sup>. Sauf dispositions contraires, expressément prévues dans la liste, les valeurs et les maxima pour les prestations donnant droit à des honoraires remboursables sont précisés comme suit par récépé pour les familles de préparations magistrales suivantes :

- 1° la dispensation telle quelle des matières premières :
  - a) les matières premières précédées du signe « \* » dans la liste : aucun honoraire. Leur base de remboursement, TVA comprise, comprend une majoration de 40 % sur le prix d'acquisition TVA non comprise; la quantité maximale est indiquée entre parenthèses dans la liste après certaines matières premières concernées;
  - b) les matières premières affectées de la lettre G : leur base de remboursement, TVA comprise, comprend une majoration de 40 % sur le prix d'acquisition TVA non comprise : P 1,10 étant entendu que le nombre de modules est limité à 1 et que la quantité maximale est indiquée entre parenthèses dans la liste après certaines matières premières concernées;
  - c) les matières premières autres que celles affectées de la lettre G ou du signe « \* » : P 1,50, étant entendu qu'en ce qui concerne :
    - 1) les préparations dermatologiques à usage externe sous forme de crème, gel, onguent ou pâte : le nombre de modules par récépé est limité à 1 et la quantité maximale par module est limitée à 100 g;
    - 2) les préparations liquides à usage externe : le nombre de modules par récépé est égal à 1 et la quantité maximale par module est limitée à 200 g;
    - 3) les préparations liquides à usage interne : le nombre de modules par récépé est limité à 2 et la quantité maximale par module est limitée à 200 g;
    - 4) les poudres, plantes ou parties de plantes : le nombre de modules est limité à 2 et la quantité maximale par module est limitée à 100 g;
- 2° les autres préparations magistrales exécutées sous les formes pharmaceutiques suivantes :
  - a) les préparations dermatologiques à usage externe sous forme de crème, gel, onguent ou pâte à l'exclusion des préparations magistrales à usage ophtalmique,

- 1) bij een behandeling van een chronische aandoening : P 6,60 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 3,30 voor de twee volgende modules en P 1,65 voor de laatste twee modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 6 en het gewicht per module beperkt is tot 50 g;
- 2) bij een behandeling van een acute aandoening : P 6,60 voor de eerste of voor de twee modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 2 en het gewicht per module beperkt is tot 50 g;
- b) de vloeibare bereidingen voor uitwendig gebruik met inbegrip van het eventueel mengen en/of oplossen, met uitsluiting van de magistrale bereidingen voor oftalmisch gebruik,
  - 1) bij een behandeling van een chronische aandoening : P 3,00 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 1,50 voor de volgende twee modules en P 0,75 voor de laatste twee modules, waarbij het aantal modules per recept is beperkt tot 6 en het gewicht per module beperkt is tot 100 g;
  - 2) bij de behandeling van een acute aandoening : P 3,00 voor de eerste of voor de twee modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 2 en het gewicht per module beperkt is tot 100 g;
- c) de vloeibare orale bereidingen, inclusief de stropen, met inbegrip van het eventueel mengen en/of oplossen : P 2,40 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 1,20 voor de twee volgende modules, waar bij het aantal modules per recept beperkt is tot 4 en het gewicht per module beperkt is tot 100 g;
- d) de mengsels van niet-verdeelde poeders van planten of van delen van planten : P 4,00 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 2,00 voor de twee volgende modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 4 en het gewicht per module beperkt is tot 50 g;
- e) de ouwels of de capsules, inclusief het bereiden van de massa en het verdelen : P 4,20 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 2,10 voor de twee volgende modules en P 1,05 voor de laatste twee modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 6 en het aantal stuks per module beperkt is tot 10;
- f) de te verdelen poeders, inclusief het bereiden van de massa en het verdelen : P 4,20 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 2,10 voor de twee volgende modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 4 en het aantal stuks per module beperkt is tot 10 en het gewicht per module beperkt is tot 50 g;
- g) de capsules met maagsapresistent omhulsel, inclusief het bereiden van de massa, het verdelen en het omhullen : P 5,00 voor de eerste of voor de eerste twee modules, P 2,50 voor de twee volgende modules en P 1,25 voor de laatste twee modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot 6 en het aantal stuks per module beperkt is tot 10;
- h) de zetpillen, de rectiolen of de ovulen, inclusief het bereiden van de massa en het verdelen : P 5,60 voor de eerste of voor de eerste twee modules en P 2,80 voor de twee volgende modules, waarbij het aantal modules per recept beperkt is tot vier en het aantal stuks per module beperkt is tot 5;
- i) de magistrale bereidingen voor oftalmisch gebruik, inclusief het steriliseren : P 5,00 per magistrale bereiding, waarbij het aantal modules per recept is beperkt tot 1.

De in deze paragraaf bedoelde honoraria mogen niet onderling worden samengevoegd.

Als de voorgeschreven hoeveelheid hoger ligt dan de in vorige leden bedoelde maximumhoeveelheid, wordt op grond van die toegestane maximumhoeveelheid vergoed. Voor de tarifiering wordt rekening gehouden met een vermindering die evenredig wordt toegepast op alle grondstoffen die deel uitmaken van de magistrale bereiding en op de honoraria die mogen worden aangerekend. In dat geval gaat het om die honoraria welke betrekking hebben op de aldus verminderde hoeveelheid of het aldus verminderd aantal gebruikseenheden, behalve als die vermindering is toe te schrijven aan de maximumhoeveelheid van een hulpstof. In dat geval mag de boventallige hoeveelheid hulpstof niet aan de verzekering noch aan de rechthebbende worden aangerekend.

§ 2. De grondstoffen waarvoor, in de lijst, een opmerking of een maximumhoeveelheid tussen haakjes na de vermelding van het bedoelde product of een vermelding in de kolom « teken » is opgenomen, mogen alleen maar worden vergoed onder de daarin bepaalde voorwaarden. Deze voorwaarden houden inzonderheid rekening met de bepalingen waarin is voorzien in artikel 3.

- 1) employées dans le traitement d'une affection chronique : P 6,60 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 3,30 pour les deux modules suivants et P 1,65 pour les deux derniers modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 6 et le poids par module étant limité à 50 g;
- 2) employées dans le traitement d'une affection aiguë : P 6,60 pour le premier ou pour les deux modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 2 et le poids par module étant limité à 50 g;
- b) les préparations liquides à usage externe, y compris le mélange et/ou la mise en solution éventuels, à l'exclusion des préparations magistrales à usage ophtalmique,
  - 1) employées dans le traitement d'une affection chronique : P 3,00 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 1,50 pour les deux modules suivants et P 0,75 pour les deux derniers modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 6 et le poids par module étant limité à 100 g;
  - 2) employées dans le traitement d'une affection aiguë : P 3,00 pour le premier ou pour les deux modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 2 et le poids par module étant limité à 100 g;
- c) les préparations orales liquides, y compris les sirops, y compris le mélange et/ou la mise en solution éventuels : P 2,40 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 1,20 pour les deux modules suivants, le nombre de modules par récépé étant limité à 4 et le poids par module étant limité à 100 g;
- d) les mélanges de poudres non divisées, de plantes ou de parties de plantes : P 4,00 pour le premier ou pour les deux premiers modules et P 2,00 pour les deux modules suivants, le nombre de modules par récépé étant limité à 4 et le poids par module étant limité à 50 g;
- e) les cachets ou capsules y compris la préparation de la masse et la division : P 4,20 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 2,10 pour les deux modules suivants et P 1,05 pour les deux derniers modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 6 et le nombre de pièces par module étant limité à 10;
- f) les poudres à diviser y compris la préparation de la masse et la division : P 4,20 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 2,10 pour les deux modules suivants, le nombre de modules par récépé étant limité à 4, le nombre de pièces par module étant limité à 10 et le poids par module étant limité à 50 g;
- g) les capsules sous enrobage gastrorésistant y compris la préparation de la masse, la division et l'enrobage : P 5,00 pour le premier ou pour les deux premiers modules, P 2,50 pour les deux modules suivants et P 1,25 pour les deux derniers modules, le nombre de modules par récépé étant limité à 6 et le nombre de pièces par module étant limité à 10;
- h) les suppositoires, rectioles ou ovules, y compris la préparation de la masse et la division : P 5,60 pour le premier ou pour les deux premiers modules et P 2,80 pour les deux modules suivants, le nombre de modules par récépé étant limité à 4 et le nombre de pièces par module étant limité à 5;
- i) les préparations magistrales à usage ophtalmique y compris la stérilisation : P 5,00 par préparation magistrale, le nombre de modules par récépé étant limité à 1.

Les honoraires visés au présent paragraphe ne peuvent pas être cumulés entre eux.

Lorsque la quantité prescrite dépasse la quantité maximale visée aux alinéas précédents, le remboursement s'établit sur base de cette quantité maximale admise. Il est tenu compte, pour la tarification, d'une réduction appliquée proportionnellement à toutes les matières premières entrant dans la composition de la préparation magistrale et aux honoraires pouvant être portés en compte. Dans ce cas, les honoraires sont ceux relatifs à la quantité ou au nombre d'unités de prise ainsi réduit, sauf si cette réduction est due à la quantité maximale d'un excipient. Dans ce cas, la quantité excédentaire d'excipient ne pourra pas être portée en compte ni à l'assurance ni au bénéficiaire.

§ 2. Dans la liste, les matières premières qui font l'objet d'une remarque ou d'une quantité maximale indiquée entre parenthèses à côté du libellé de la matière première visée ou d'une mention dans la colonne « signe », ne sont remboursables que dans les conditions y précisées. Ces conditions tiennent compte, notamment, des dispositions prévues à l'article 3.

§ 3. Voor de magistrale bereidingen die één of meer van de volgende bewerkingen vergen : concentreren van een vloeistof, afkoken, drogen, bepalen van de pH, verdelen van zalven of vloeistoffen voor gynaecologisch gebruik of als klysma, emulgeren, filteren, koud of lauwwaardig aftrekken, suspenderen, titreren, steriliseren behalve voor de magistrale bereidingen voor oftalmologisch gebruik, mag een bijkomend honorarium, gelijk aan P 1,70, worden aangerekend voor de hele magistrale bereiding. Voor voornoemde bewerkingen inzake drogen, bepalen van de pH en titreren, mag dat honorarium uiteraard alleen worden vergoed in de gevallen die zijn bedoeld in de geldende Belgische of Europese Farmacopee, voor de formules in het Therapeutisch Magistraal Formularium, of nog indien de geneesheer de bewerking uitdrukkelijk op het geneesmiddelenvoorschrift heeft vermeld.

Dit bijkomend honorarium mag maximum één maal worden aangerekend zelfs indien de magistrale bereiding meer dan één van de bovengenoemde bewerkingen vergt.

Dit bijkomende honorarium mag nooit worden aangerekend voor de magistrale bereidingen bedoeld onder § 1, 2°, a) en b) die een vluchtige olie bevatten.

#### HOOFDSTUK XI. — Vergoedingsregels

**Art. 22.** De tegemoetkoming in de magistrale recepten wordt berekend op grond van :

- 1° de vergoedingsbasis, vermeld in de lijst van de werkzame bestanddelen of, als het om een farmaceutische specialiteit gaat, de vergoedingsbasis vermeld op de als bijlage I bij voornoemd koninklijk besluit van 21 december 2001 gevoegde lijst.

De vergoedingsbasis van elk bestanddeel wordt afgerond op de naastliggende eurocent, de afronding wordt berekend op de manier die in de software van de computers ingebouwd is;

- 2° de vergoedingsbasis, afgerond zoals omschreven onder 1°, van de hulpstoffen die zijn voorgeschreven of nodig zijn om de magistrale bereiding uit te voeren, met dien verstande dat voor de volgende farmaceutische vormen, die vergoedingsbasis uitgedrukt wordt in P-waarde per module en als volgt wordt geforfaitariseerd :
- a) ouwels, inclusief de lege vormen : P 0,20;
  - b) capsules, inclusief de lege vormen : P 0,10;
  - c) maagsapersistent omhulsel : P 0,10;
  - d) ovulen : P 1,00;
  - e) te verdelen poeders, inclusief het poederpapier : P 0,01;
  - f) zetabletten kinderen : P 0,20;
  - g) zetabletten volwassenen : P 0,30;
  - h) per gram bindmiddel voor crèmes, gels, zalven of pasta's : P 0,01.

De voornoemde forfaitarisering sluit de facturering aan de verzekering uit van elke andere hulpstof;

- 3° het honorarium voor het bereiden of afleveren, berekend overeenkomstig de bepalingen van artikel 21, §§ 1 en 2, afgerond zoals omschreven onder 1°;
- 4° Voor de vloeistoffen voor oftalmisch gebruik en voor de rectiolen mogen de volgende elementen aan de verzekering worden aangerekend tot een bedrag van de in P-waarde uitgedrukte maximum vergoedingsbases :
- a) toebehoren, oplosmiddel en fles voor het bereiden van een collyrium : P 1,00
  - b) toebehoren, fles en oplosmiddel voor oftalmische lotion : P 2,00
  - c) rectiolen - stuk : P 0,20.

**Art. 23.** De verzekering vergoedt het verschil tussen de kosten van het recept, berekend overeenkomstig de bepalingen van artikel 22 en het persoonlijk aandeel.

De grondstoffen en de magistrale bereidingen waarvoor het persoonlijk aandeel van alle rechthebbenden gelijk is aan 0 euro, zijn overeenkomstig de bepalingen van artikel 3, § 1, 1° van het koninklijk besluit van 7 mei 1991, deze waar aan in de kolom « teken » van de lijst de letter »A« is toegevoegd.

Het tweede lid is slechts van toepassing voor zover die magistrale bereidingen geen andere werkzame bestanddelen bevatten dan deze waaraan alleen of onderling vermengd, de letter « A » is toegevoegd.

§ 3. En ce qui concerne les préparations magistrales requérant une ou plusieurs des manipulations suivantes : concentration de liquide, décoction, dessiccation, détermination de pH, division d'onguent, de liquide à usage gynécologique ou de lavement, émulsion, filtration, infusion, macération, suspension, titrage, stérilisation sauf pour les préparations magistrales à usage ophtalmique, un honoraire supplémentaire égal à P 1,70 pour l'ensemble de la préparation magistrale peut être porté en compte. Il est entendu que, pour les manipulations de dessiccation, détermination de pH et titrage précités, cet honoraire n'est remboursable que dans les seuls cas prévus dans la Pharmacopée belge ou européenne en vigueur, dans les formules du Formulaire Thérapeutique Magistral ou encore lorsque le médecin aura explicitement mentionné la manipulation sur la prescription de médicaments.

Cet honoraire supplémentaire peut être porté en compte maximum une fois même si la préparation magistrale nécessite plus d'une des manipulations précitées.

Cet honoraire supplémentaire ne peut jamais être porté en compte pour les préparations magistrales visées au § 1<sup>er</sup>, 2°, a) et b) contenant une essence.

#### CHAPITRE XI. — Règles de remboursement

**Art. 22.** Le remboursement des récipients magistraux est calculé sur base :

- 1° de la base de remboursement indiquée dans la liste des principes actifs, ou, s'il s'agit d'une spécialité pharmaceutique, de la base de remboursement indiquée dans la liste figurant à l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 précité.

La base de remboursement de chaque constituant est arrondie à l'eurocentime le plus proche, cet arrondi est calculé selon le mode de calcul prévu dans le software des ordinateurs;

- 2° de la base de remboursement arrondie comme précisé au 1°, des excipients prescrits ou nécessaires à la réalisation de la préparation magistrale, étant entendu que pour les formes pharmaceutiques reprises ci-après, cette base de remboursement exprimée en valeur de P par module est forfaitarisée comme suit :
- a) cachets y compris les cupules vides : P 0,20;
  - b) capsules y compris les capsules vides : P 0,10;
  - c) enrobage gastrorésistant : P 0,10;
  - d) ovules : P 1,00;
  - e) poudres à diviser y compris les papiers poudre : P 0,01;
  - f) suppositoires enfants : P 0,20;
  - g) suppositoires adultes : P 0,30;
  - h) par gramme d'excipients pour crèmes, gels, onguents ou pâtes : P 0,01.

La forfaitarisation visée ci-dessus exclut la facturation à l'assurance de tout autre excipient;

- 3° de l'honoraire de préparation ou de dispensation calculé conformément aux dispositions de l'article 21 §§ 1<sup>er</sup> et 2, arrondi comme précisé sous 1°;
- 4° En ce qui concerne les liquides à usage ophtalmique et les rectiols, peuvent être portés en compte à l'assurance, à concurrence des bases de remboursement maximales exprimées en valeur de P, les éléments repris ci-après :
- a) accessoires, solvant et flacon pour préparation d'un collyre : P 1,00
  - b) accessoires, flacon et solvant pour lotion ophtalmique : P 2,00
  - c) rectiols - pièce : P 0,20.

**Art. 23.** L'assurance rembourse la différence entre le coût du récipient calculé conformément aux dispositions de l'article 22 et l'intervention personnelle.

Les matières premières et les préparations magistrales pour lesquelles l'intervention personnelle de tous les bénéficiaires est égale à 0 euro conformément aux dispositions de l'article 3, § 1<sup>er</sup>, 1°, de l'arrêté royal du 7 mai 1991, sont ceux affectés de la lettre »A« dans la colonne »signe« de la liste.

L'alinéa 2 n'est applicable que pour autant que ces préparations magistrales ne contiennent pas d'autres principes actifs que ceux affectés de la lettre »A« seuls ou en mélange entre eux.

**Art. 24.** Niet door de rechthebbende afgehaalde en als dusdanig afgeleverde magistrale bereidingen die voldoen aan de bepalingen onder artikel 2, worden niet aangerekend aan de verzekering. Voor de andere niet door de rechthebbende afgehaalde magistrale bereidingen die voldoen aan de bepalingen onder artikel 2, komt het persoonlijk aandeel ten laste van de apotheker en het saldo van de vergoedingsbasis ten laste van de verzekering.

**Art. 25.** Bij ontstentenis van vermeldingen door de geneesheer betreffende de omvang, is de verzekeringstegemoetkoming die welke is bepaald voor één module van de farmaceutische vorm.

#### HOOFDSTUK XII. — Herzieningen van rechtswege

**Art. 26.** Overeenkomstig de bepalingen van artikel 35, § 1, 2° lid van de wet, wordt de aanneming van de magistrale bereidingen ten minste om de vijf jaar herzien. De eerste herziening na de oorspronkelijke aanneming van een grondstof heeft evenwel plaats binnen drie jaar.

**Art. 27.** Indien de TFR de toepassing van de aannemingscriteria herziert voor producten of ermee gelijkgestelde producten waarvoor reeds een tegemoetkoming bestaat (per farmacotherapeutische klasse, voor een andere groep producten of ermee gelijkgestelde producten of voor een individueel product of ermee gelijkgesteld product), dienen de betrokken aanvragers-producent na kennisgeving van de herziening door de TFR, binnen een termijn van 30 dagen een dossier in te dienen met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst bij de Dienst - secretariaat van de TFR - dat de volgende documenten bevat :

- 1° een gelijkvormig afschrift van de vergunning voor het in de handel brengen van het betrokken product;
- 2° eventueel de DDD;
- 3° de prijs buiten-bedrijf en de verkoopprijs aan de apotheker van de betrokken grondstof in België en de tijdens drie voorafgaande jaren in België verkochte volumes;
- 4° zo mogelijk, de prijs buiten-bedrijf, de verkoopprijs aan de apotheker en de vergoedingsvoorwaarden van de betrokken grondstof in de landen van de Europese Unie;
- 5° zo mogelijk, een bibliografisch dossier.

Deze herziening houdt ook rekening met de volgende gegevens :

- 1° de gegevens uit de geneesmiddelenbewaking van de producten of ermee gelijkgestelde producten, ingericht door de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft;
- 2° de meest recente adviezen, nota's of mededelingen van de TFR terzake;
- 3° wetenschappelijke studies getoetst aan de internationaal aanvaarde kwaliteitscriteria en literatuur uit tijdschriften die artikels publiceren of elektronisch beschikbaar zijn en die door gelijken zijn nagekeken op hun methodologische aspecten;
- 4° het bewijs van de evolutie van de kosten voor de verzekering per jaar binnen de betrokken therapeutische klasse;
- 5° de PDD van de betrokken grondstoffen, zoals die kan afgeleid worden uit de gegevensinzameling via Farmanet;
- 6° andere elementen die toelaten de toepasbaarheid en doeltreffendheid te beoordelen;
- 7° andere elementen op het vlak van de beoordeling van de doelmatigheid;
- 8° zo mogelijk, elementen van consensus zoals gedefinieerd door het Comité voor de Evaluatie van de Medische Praktijk inzake Geneesmiddelen;
- 9° het sociaal en economisch belang van de magistrale bereidingen met die werkzame bestanddelen.

**Art. 28.** Zodra het Secretariaat van de TFR het overeenkomstig de bepalingen van artikel 27 van dit besluit ingediend dossier heeft ontvangen, gaat het na of het dossier volledig is.

Als het niet volledig is, stelt het binnen tien werkdagen na ontvangst de betrokken aanvrager-producent ervan in kennis en vermeldt het daarbij de ontbrekende inlichtingen.

Indien het dossier volledig is, wordt het overgemaakt aan de TFR. De betrokken aanvrager-producent wordt hiervan op de hoogte gesteld. De in artikel 29 voorziene termijn neemt een aanvang op de datum van deze kennisgeving.

**Art. 24.** Les préparations magistrales dispensées telles quelles, conformes aux dispositions à l'article 2 et qui ne sont pas retirées par les bénéficiaires ne sont pas portées en compte à l'assurance. En ce qui concerne les autres préparations magistrales conformes aux dispositions à l'article 2 non retirées par les bénéficiaires, l'intervention personnelle reste à charge du pharmacien et le solde par rapport à la base de remboursement est à charge de l'assurance.

**Art. 25.** En l'absence d'indications du médecin relatives à la quantité, l'intervention de l'assurance est celle prévue pour un seul module de la forme pharmaceutique.

#### CHAPITRE XII. — Révisions de plein droit

**Art. 26.** Conformément aux dispositions de l'article 35, § 1, 2° alinéa de la loi, l'admission des préparations magistrales est revue au moins tous les cinq ans. La première révision d'une matière première a lieu toutefois trois ans après l'admission originale.

**Art. 27.** Si le CTP revoit l'application des critères d'admission pour des produits ou pour des produits assimilés pour lesquels il existe déjà un remboursement (par classe pharmacothérapeutique, pour un autre groupe de produits ou de produits assimilés ou pour un produit ou un produit assimilé individuel), les demandeurs-producteurs concernés doivent, après notification de la révision par le CTP, introduire par un envoi recommandé à la poste avec accusé de réception, dans un délai de 30 jours, au Service - secrétariat du CTP - un dossier contenant les documents suivants :

- 1° une copie conforme de l'autorisation de mettre sur le marché la matière première concernée;
- 2° éventuellement la DDD;
- 3° le prix ex-usine et le prix de vente au pharmacien de la matière première concernée en Belgique et les volumes vendus en Belgique les trois dernières années;
- 4° si possible, le prix ex-usine, le prix de vente au pharmacien et les conditions de remboursement de la matière première concernée dans les pays de l'Union Européenne;
- 5° si possible, un dossier bibliographique.

Cette révision tient également compte des données suivantes :

- 1° les données de la pharmacovigilance des produits ou produits assimilés, institué par le Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions;
- 2° les plus récents avis, notes ou communications du CTP en la matière;
- 3° des études scientifiques fondées sur les critères de qualité internationaux ainsi que la littérature des publications ou sur supports électroniques et dont les aspects méthodologiques sont contrôlés par des pairs;
- 4° la preuve de l'évolution des coûts pour l'assurance par an au sein de la classe thérapeutique concernée;
- 5° la PDD des matières premières concernées, comme elle peut être déduite de la collecte des données par l'intermédiaire de Pharmanet;
- 6° d'autres éléments permettant d'apprécier l'applicabilité et l'efficacité;
- 7° d'autres éléments au niveau de l'appréciation de l'efficacité;
- 8° si possible, des éléments de consensus comme définis par le Comité de l'évaluation des pratiques médicales en matière de médicaments;
- 9° la valeur sociale et économique des préparations magistrales à base de ces principes actifs.

**Art. 28.** Dès que le Secrétariat du CTP a réceptionné le dossier introduit conformément aux dispositions de l'article 27 du présent arrêté, il vérifie si le dossier est complet.

Si le dossier est incomplet, il en informe le demandeur-producteur concerné dans les dix jours ouvrables suivant la réception du dossier et mentionne les renseignements manquants.

Si le dossier est complet, il est transmis au CTP. Le demandeur-producteur concerné en est averti. Le délai fixé à l'article 29 prend cours à partir de la date de cette notification.

**Art. 29.** De TFR brengt binnen een termijn van 90 dagen een gemotiveerd voorstel uit wanneer hij in het bezit is van het in artikel 27 bedoelde dossier, en bezorgt het aan de Overeenkomstencommissie, die beslist over het doorsturen ervan aan de Commissie voor begrotingscontrole en aan het Verzekeringscomité.

Indien de TFR meent een ongunstig voorlopig voorstel te moeten uitbrengen, bezorgt hij dat gemotiveerd voorlopig voorstel aan de aanvrager-producent en meldt hij hem dat hij beschikt over een termijn van 30 dagen om zijn argumenten met een ter post aangetekende zending met bericht van ontvangst mee te delen aan de Dienst - Secretariaat van de TFR.

Eens die termijn verstreken en na onderzoek van de eventueel ingediende argumenten, brengt de TFR een gemotiveerd definitief voorstel uit.

Het definitief voorstel van de TFR wordt bezorgd aan de Overeenkomstencommissie, die beslist over het doorsturen ervan aan de Commissie voor begrotingscontrole en aan het Verzekeringscomité.

De gemotiveerde definitieve voorstellen worden aan Onze Minister meegedeeld binnen een termijn van 180 dagen na de datum van de kennisgeving dien verstande dat die termijn wordt geschorst :

- 1° vanaf de dag waarop de TFR een verzoek tot bijkomende informatie aan de aanvrager-producent heeft gestuurd tot op de dag waarop het secretariaat van die de TFR alle informatie heeft ontvangen;
- 2° vanaf de dag waarop het door de TFR ongunstig voorstel is meegedeeld aan de aanvrager-producent tot op de dag waarop zijn argumenten zijn toegekomen;
- 3° vanaf de dag waarop het secretariaat vragen om bijkomende informatie naar een of meerdere deskundigen stuurt, tot op de dag van ontvangst van de antwoorden van de deskundigen.

De door Ons te nemen beslissing over een herziening van de aanneming dient een motivering te bevatten die is gebaseerd op de voornoemde voorstellen.

De beslissing om een grondstof te schrappen van de lijst omvat een motivering en wordt door Onze Minister aan de aanvrager-producent meegedeeld.

### HOOFDSTUK XIII. — *Slofbepalingen*

**Art. 30.** De voorschriften voor magistrale bereidingen mogen niet meer worden uitgevoerd voor rekening van de verzekeringsinstellingen na een termijn die verstrijkt op het einde van de derde kalendermaand die volgt op de datum van het geneesmiddelenvoorschrift, of op de datum die de voorschrijver heeft vermeld en waarop hij de aflevering wil uitgevoerd zien.

**Art. 31.** De TFR is ertoe gehouden jaarlijks aan de Overeenkomstencommissie en aan het Verzekeringscomité een verslag uit te brengen van de evolutie van de kosten voor de verzekering van de magistrale bereiding. Dit verslag vermeldt inzonderheid :

- 1° de evolutie van de overeenstemming tussen de farmacotherapeutische rangschikking en de ATC-code van de WGO;
- 2° de evolutie van de overeenstemming tussen de lijst van de terugbetaalbare magistrale bereidingen, de gepubliceerde wetenschappelijke evidentie inzake indicaties, toepassingen, doseringsschema's, behandelingsduur en de conclusies van de Commissie van de Farmacopee anderzijds;
- 3° de praktische bruikbaarheid van de Farmanetgegevens voor de sturing en de evaluatie van het beleid inzake magistrale bereidingen;
- 4° de evolutie van de « generische magistralen » en de weerslag hiervan op het budget van de magistrale bereidingen.

**Art. 29.** Lorsqu'il est en possession du dossier visé à l'article 27, le CTP émet sa proposition motivée dans un délai de 90 jours et la transmet à la Commission de convention, qui décide de sa transmission à la Commission de contrôle budgétaire et au Comité de l'Assurance.

Si le CTP estime devoir émettre une proposition provisoire défavorable, il transmet cette proposition provisoire dûment motivée au demandeur-producteur en l'informant qu'il dispose d'un délai de 30 jours pour faire parvenir ses arguments par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception au Service - Secrétariat du CTP.

Passé ce délai et après examen des arguments éventuellement introduits, le CTP émet une proposition définitive motivée.

La proposition définitive du CTP est transmise à la Commission de conventions, qui décide de sa transmission à la Commission de contrôle budgétaire et au Comité de l'assurance.

Les propositions motivées définitives sont communiquées à Notre Ministre dans un délai de 180 jours suivant la date de la notification, étant entendu que ce délai est suspendu :

- 1° à partir du jour où le CTP a envoyé une demande d'informations complémentaires au demandeur-producteur jusqu'au jour où le secrétariat du CTP a obtenu ces informations;
- 2° à partir du jour où la proposition défavorable du CTP est communiquée au demandeur-producteur jusqu'à celui de la réception de ses arguments;
- 3° à partir du jour où le secrétariat adresse des demandes d'informations complémentaires à un ou à plusieurs experts, jusqu'à la date de réception des réponses des experts.

La décision, arrêtée par Nous, relativement à une révision de l'admission doit contenir une motivation basée sur les propositions prescrites ci-avant.

La décision de radier une matière première de la liste comprend un exposé des motifs et est communiquée au demandeur-producteur par Notre Ministre.

### CHAPITRE XIII. — *Dispositions finales*

**Art. 30.** Les prescriptions de préparations magistrales ne peuvent plus être exécutées pour le compte des organismes assureurs après un délai qui expire à la fin du troisième mois calendrier qui suit la date de la prescription de médicaments ou la date indiquée par le prescripteur à laquelle il souhaite voir effectuer la délivrance.

**Art. 31.** Le CTP est tenu de soumettre chaque année à la Commission de conventions et au Comité de l'assurance un rapport au sujet de l'évolution du coût pour l'assurance de la préparation magistrale. Ce rapport mentionne notamment :

- 1° l'évolution de la concordance entre la classification pharmacothérapeutique et le code ATC de l'OMS;
- 2° l'évolution de la correspondance entre la liste des préparations magistrales remboursables, les publications des évidences scientifiques concernant les indications, les applications, les schémas de dosages, les durées des traitements et les conclusions de la Commission de la Pharmacopée;
- 3° l'utilité pratique des données fournies par Pharmanet pour la conduite et l'évaluation de la stratégie concernant les préparations magistrales;
- 4° l'évolution des « préparations magistrales génériques » et leur incidence sur le budget des préparations magistrales.

**Art. 32.** De aanvrager-producent is ertoe gehouden jaarlijks vóór 1 maart aan het secretariaat van de TFR de hoeveelheden van de vergoedbare producten mee te delen die gedurende het voorgaande jaar verkocht werden.

**Art. 33.** De Dienst is belast met het bekend maken van de lijst van de aangenomen producten en van alle wijzigingen die aan die lijst worden aangebracht.

#### HOOFDSTUK XIV. — *Opheffings- en overgangsbepalingen*

**Art. 34.** Om de apothekers toe te laten de grondstoffen te verwerken die zij in voorraad hadden vóór dit besluit in werking treedt, maar die niet overeenstemmen met de bepalingen van dit besluit, mogen die grondstoffen, als ze voorkomen op de lijst als bijlage bij het koninklijk besluit van 17 maart 1997, nog verwerkt worden in de vergoedbare magistrale bereidingen voor zover zij voldoen aan de voorwaarden gesteld in het koninklijk besluit van 19 december 1997.

In afwijking van de bepalingen van artikel 5, mogen gedurende een overgangperiode, die acht maanden mag duren, in de lijst de namen van de aanvragers-producent ontbreken achter de namen van de grondstoffen. Binnen de twee maanden na de verschijning van dit besluit moeten de bedrijven per product de verbintenis ondertekend hebben en ter post aangetekende zending met ontvangst van bericht naar het secretariaat van de TFR verstuurd hebben. De TFR zal voorstellen om de producten waarvoor na die datum niet ten minste één bedrijf de verbintenis ondertekend heeft, van rechtswege te schrappen.

**Art. 35.** Het koninklijk besluit van 17 maart 1997 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten wordt opgeheven vanaf de datum waarop het onderhavig besluit in werking treedt. Evenwel mogen de bepalingen voorzien in artikel 17 van het besluit van 17 maart 1997 nog worden toegepast op de geneesmiddelenvoorschriften die vóór de datum van inwerkingtreding werden opgesteld.

**Art. 36.** Alle machtigingen die toegestaan zijn door de adviserend geneesheer vóór de inwerkingtreding van dit besluit blijven geldig gedurende de looptijd van die machtigingen.

**Art. 37.** Dit besluit treedt in werking 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*.

**Art. 38.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 12 oktober 2004.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE

**Art. 32.** Le demandeur-producteur est tenu de notifier avant le premier mars de chaque année au Secrétariat du CTP les quantités vendues l'année précédente des produits remboursables.

**Art. 33.** Le Service est chargé de la publication de la liste des produits admis et de toutes les modifications apportées à cette liste.

#### CHAPITRE XIV. — *Mesures d'abrogation et mesures transitoires*

**Art. 34.** Afin de permettre aux pharmaciens d'incorporer les matières premières qu'ils ont en stock avant que le présent arrêté entre en vigueur, mais ne satisfaisant pas aux dispositions de cet arrêté, ces matières premières, si elles se trouvent dans la liste qui est en annexe à l'arrêté royal du 17 mars 1997, peuvent encore être incorporées dans des préparations magistrales remboursables pour autant qu'elles répondent aux conditions requises au sein de l'arrêté royal du 19 décembre 1997.

Par dérogation aux dispositions de l'article 5, durant une période de transition, qui peut durer huit mois, les noms des demandeurs-producteurs peuvent manquer derrière les noms des matières premières dans la liste. Dans les deux mois après la publication du présent arrêté, les firmes doivent avoir signé une formule d'engagement par produit et l'avoir adressée par envoi recommandé à la poste avec accusé de réception au secrétariat du CTP. Le CTP proposera la suppression de plein droit des produits pour lesquels après cette date la formule d'engagement n'aura pas été signée par au moins une firme.

**Art. 35.** L'arrêté royal du 17 mars 1997 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et produits assimilés est abrogé à partir de la date à laquelle le présent arrêté entre en vigueur. Toutefois, les dispositions prévues à l'article 17 de l'arrêté du 17 mars 1997 restent applicables aux prescriptions qui ont été rédigées avant la date d'entrée en vigueur.

**Art. 36.** Toutes les autorisations qui sont accordées par le médecin conseil avant l'entrée en vigueur du présent arrêté restent valables durant la période de validité de ces autorisations.

**Art. 37.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois suivant l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur Belge*.

**Art. 38.** Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 12 octobre 2004.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE



## **BIJLAGE I**

### **FARMACOTHERAPEUTISCHE RANGSCHIKKING EN BIJHORENDE CAT- CODES.**

#### **EERSTE DEEL RANGSCHIKKING PER CODE**

<b>A</b>	<b>MAAGDARMKANAAL EN METABOLISME</b>	
<b>A01</b>	<b>MONDPREPARATEN</b>	
A01A	MONDPREPARATEN	
A01AB	<i>antimicrobiële middelen voor mondverzorging</i>	
A01AB09	miconazolnitraat	
A01AB13	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
A01AB17	metronidazol	
A01AB21	chloortetracyclinehydrochloride	
A01AC	<i>corticosteroiden voor mondverzorging</i>	
A01AC01	triamcinolon (bulk & tabletten), triamcinolonacetonide	
A01AC02	dexamethason, dexamethasonacetaat, dexamethasonnatriumfosfaat dexamethason tabletten	
A01AC03	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
A01AD	<i>overige middelen voor mondverzorging</i>	
A01AD01	adrenaline (bi) tartraat L (bulk & amp)	
A01AD05	acetylsalicylzuur kristallijn, acetylsalicylzuur microkristallijn, acetylsalicylzuur poeder	niet hoofdstuk IV § 4
<b>A02</b>	<b>ANTACIDA, GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN ULCUS PEPTICUM EN VAN FLATULENTIE</b>	
A02A	ANTACIDA	
A02AB	<i>aluminiumverbindingen</i>	
A02AB05	aluminiumacetaat	
A02AC	<i>calciumverbindingen</i>	
A02AC01	calciumcarbonaat, calciumcarbonaat EF, calciumcarbonaat half licht, calciumcarbonaat zwaar	
A02B	<b>GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN ULCUS PEPTICUM</b>	
A02BA	<i>H2-receptorblokkerende middelen</i>	
A02BA01	cimetidine	hoofdstuk IV § 16
A02BX	<i>overige geneesmiddelen ter behandeling van ulcus pepticum</i>	
A02BX12	bismutsubnitraat, bismutsubnitraat licht	
A02D	<b>GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN FLATULENTIE</b>	
A02DA	geneesmiddelen ter behandeling van flatulentie	
A02DA99B	kool adsorberende	
<b>A03</b>	<b>SPASMOLYTICA, ANTICHOLINERGICA EN STIMULATOREN VAN DE INTESTINALE MOTILITEIT</b>	
A03A	<b>SYNTHETISCHE SPASMOLYTICA EN ANTICHOLINERGICA</b>	
A03AB	synthetische anticholinergica, quaternaire ammoniumverbindingen	
A03AB05	propanthelinebromide	
A03AD	<i>papaverine en derivaten</i>	
A03AD01	papaverine, papaverinehydrochloride (bulk & amp.)	
A03B	<b>UITSLUITEND BELLADONNA EN DERIVATEN</b>	
A03BA	<i>belladonna alkaloiden, tertiaire aminen</i>	
A03BA01	atropinemethonitraat, atropinesulfaat DL (bulk & amp.)	
A03BA04	belladonna blad poeder, belladonna extract, belladonna tinctuur	
A03BB	<i>semisynthetische belladonna alkaloiden, quaternaire ammoniumverbindingen</i>	
A03BB01	butylscopolaminebromide	
A03C	<b>ANTISPASMODICA IN COMBINATIE MET PSYCHOLEPTICA</b>	
A03CB	<i>belladonna en derivaten samen met psycholeptica</i>	
A03CB03	atropinesulfaat DL & morfinedhydrochloride (amp.)	
A03F	<b>STIMULATOREN VAN DE INTESTINALE MOTILITEIT</b>	
A03FA	stimulatoren van de intestinale motiliteit	
A03FA01	metoclopramidehydrochloride, metoclopramide, metoclopramide 0,1% NF6 125 ml	hoofdstuk IV § 13

<b>A04</b>	<b>ANTI-EMETICA EN MIDDELEN TEGEN NAUSEA</b>	
A04A	ANTI-EMETICA EN MIDDELEN TEGEN NAUSEA	
A04AD	<i>overige anti-emetica</i>	
A04AD01	hyoscinehydrobromide (amp.)	
<b>A05</b>	<b>GAL- EN LEVERTHERAPIE</b>	
A05A	GALTHERAPIE	
A05AA	<i>bereidingen op basis van galzuren</i>	
A05AA99B	dehydrocholzuur	
<b>A06</b>	<b>LAXATIVA</b>	
A06A	LAXATIVA	
A06AG	<i>klysmas</i>	
A06AG01	natriumfosfaat (mono basisch)	
<b>A07</b>	<b>ANTIDIARRHOÏCA, ANTI-INFLAMMATOIRE/ANTIMICROBIËLE DARMMIDDELEN</b>	
A07A	ANTIMICROBIËLE DARMMIDDELEN	
A07AA	<i>antibiotica</i>	
A07AA01	neomycinesulfaat	
A07AA02	nystatine	
A07AA05	polymyxine B sulfaat	
A07AC	<i>imidazolderivaten</i>	
A07AC01	miconazolnitraat	
A07AX	<i>andere antimicrobiële darmmiddelen</i>	
A07AX99B	benzofloraol	
A07B	ADSORBANTS INTESTINAUX	
A07BB	<i>bismutpreparaten</i>	
A07BB99B	bismutsubgallaat	
A07D	REMMERS VAN DE INTESTINALE MOBILITEIT	
A07DA	<i>remmers van de intestinale mobiliteit</i>	
A07DA02	opiumextract, opiumpoeder, opiumtinctuur, opium- & safran tinctuur	
A07DA52	morfinehydrochloride (bulk & amp.)	
A07E	ANTI-INFLAMMATOIRE DARMMIDDELEN	
A07EA	<i>corticosteroiden voor lokaal gebruik</i>	
A07EA01	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
A07EA02	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
A07EA03	prednison	
A07EA04	betamethason, betamethasonedipropionaat, betamethasonvaleraat	
A07EC	<i>aminosalicylzuur en verwante middelen</i>	
A07EC02	mesalazine	
<b>A09</b>	<b>PREPARATEN VOOR DE VERTERING, DE ENZYMEN INBEGREPEN</b>	
A09A	PREPARATEN VOOR DE VERTERING, DE ENZYMEN INBEGREPEN	
A09AA	<i>enzympreparaten</i>	
A09AA99B	amylase	
<b>A10</b>	<b>ANTIDIABETICA</b>	
A10B	ORALE BLOEDGLUCOSEVERLAGENDE MIDDELEN	
A10BA	<i>biguaniden</i>	
A10BA02	metforminehydrochloride	
<b>A11</b>	<b>VITAMINEN</b>	
A11C	VITAMINE A, VITAMINE D EN MENGSELS VAN BEIDE	
A11CA	<i>Vitamine A</i>	
A11CA01	retinol	hoofdstuk IV § 19
A11CC05	colecalfiferol	hoofdstuk IV § 19

A11H	ANDERE PREPARATEN MET ENKEL VITAMINEN	
A11HA	<i>andere preparaten met enkel vitaminen</i>	
A11HA03	D alfatocoferolacetaat, DL alfatocoferolacetaat, D alfatocoferolsuccinaat, DL alfatocoferolsuccinaat	hoofdstuk IV § 19
A11HA05	biotine	hoofdstuk IV § 12
<b>A12</b>	<b>MINERAALSUPPLEMENTEN</b>	
A12A	CALCIUM	
A12AA	<i>calcium</i>	
A12AA03	calciumgluconaat (amp.)	
A12AA04	calciumcarbonaat, calciumcarbonaat EF, calciumcarbonaat half licht, calciumcarbonaat zwaar	
A12AA07	calciumchloride (amp.)	
A12AA12	calciumacetaat	
A12AA99B	calciumcitraat	
A12B	KALIUM	
A12BA	<i>kalium</i>	
A12BA01	kaliumchloride (bulk & amp.)	
A12C	OVERIGE MINERAALSUPPLEMENTEN	
A12CA	<i>natrium</i>	
A12CA01	natriumchloride (bulk)	
A12CB	<i>zink</i>	
A12CB01	zinksulfaat, zinksulfaat 1H <sub>2</sub> O, zinksulfaat gedroogd	
A12CC	<i>magnesium</i>	
A12CC02	magnesiumsulfaat (amp.)	
A12CC99B	magnesiumthiosulfaat (amp.)	
A12CD	<i>fluor</i>	
A12CD01	natriumfluoride	
<b>A14</b>	<b>ANABOLE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
A14A	ANABOLE STEROÏDEN	
A14AB	<i>estrenderivaten</i>	
A14AB01	nortestosteron	
<b>A16</b>	<b>OVERIGE MAAGDARMKANAAL- EN METABOLISMEPRODUCTEN</b>	
A16A	OVERIGE MAAGDARMKANAAL- EN METABOLISMEPRODUCTEN	
A16AA	<i>aminozuren en derivaten</i>	
A16AA01	L carnitine	hoofdstuk IV § 9
A16AA03	L glutamine	hoofdstuk IV § 9
A16AA04	cysteaminehydrochloride, fosfocysteamine, cysteamine fosfaat NA	hoofdstuk IV § 5
A16AX	<i>diverse producten voor het maagdarmkanaal en voor het metabolisme</i>	
A16AX76B	vitamine E acetaat, vitamine E acetaat 50%, vitamine E acetaat 544E/G, vitamine E acetaat huile, vitamine E acetaat solution	hoofdstuk IV § 14
A16AX79B	indometacine	hoofdstuk IV § 5
A16AX49B	wateroplosbare vitamines en of mineralen	hoofdstuk IV § 9
A16AX50B	wateroplosbare vitamines en/of mineralen vermengd met bovengenoemde aminozuren	hoofdstuk IV § 9
A16AX80B	levocarnitine	hoofdstuk IV § 3 & 14
A16AX81B	L valine	hoofdstuk IV § 9
A16AX82B	L thyrosine	hoofdstuk IV § 9
A16AX83B	L tryptofaan	hoofdstuk IV § 9
A16AX84B	L threonine	hoofdstuk IV § 9
A16AX85B	L serine	hoofdstuk IV § 9
A16AX86B	L proline	hoofdstuk IV § 9
A16AX87B	L fenylalanine	hoofdstuk IV § 9
A16AX88B	L ornithinehydrochloride	hoofdstuk IV § 9
A16AX89B	L methionine	hoofdstuk IV § 9
A16AX90B	DL methionine	hoofdstuk IV § 9
A16AX91B	L lysinehydrochloride	hoofdstuk IV § 9

A16AX92B	L leucine	hoofdstuk IV § 9
A16AX93B	L isoleucine	hoofdstuk IV § 9
A16AX94B	L histidinehydrochloride	hoofdstuk IV § 9
A16AX95B	glycine	hoofdstuk IV § 9
A16AX96B	L cystine	hoofdstuk IV § 9
A16AX97B	L asparaginezuur	hoofdstuk IV § 9
A16AX98B	L arginine	hoofdstuk IV § 9
A16AX99B	L alanine	hoofdstuk IV § 9

<b>B</b>	<b>BLOED EN HEMATOPOÏETISCHE ORGANEN</b>	
<b>B01</b>	<b>ANTITHROMBOTICA</b>	
B01A	ANTITHROMBOTICA	
B01AC	<i>trombocytenuitgezonderd heparine</i>	
B01AC06	acetylsalicylzuur kristallijn, acetylsalicylzuur microkristallijn, acetylsalicylzuur poeder	niet hoofdstuk IV § 4
<b>B02</b>	<b>ANTIHEMORRAGICA</b>	
B02B	VITAMINE K EN OVERIGE HAEMOSTATICA	
B02BA	<i>Vitamine K</i>	
B02BA02	menadionnatriumbisulfiet	hoofdstuk IV § 19
B02BC	<i>lokale hemostatica</i>	
B02BC09	adrenaline (bi) tartraat L (bulk & amp.)	
<b>B03</b>	<b>BEREIDINGEN TEGEN ANEMIE</b>	
B03B	VITAMINE B12 EN FOLIUMZUUR	
B03BB	<i>foliumzuur en derivaten</i>	
B03BB01	foliumzuur	
<b>B05</b>	<b>BLOEDSUBSTITUTEN EN IRRIGATIEVLOEISTOFFEN</b>	
B05C	IRRIGATIEVLOEISTOFFEN	
B05CB	<i>zoutoplossingen</i>	
B05CB02	natriumcitraat (amp.)	
B05CB04	natriumdicarbonaat	
B05CX	<i>andere irrigatievloeistoffen</i>	
B05CX01	glucose (amp.)	
B05X	producten om toe te voegen aan IV-oplossingen	
B05XA	<i>elektrolietoplossingen</i>	
B05XA03	natriumchloride (amp.)	
B05XA05	magnesiumsulfaat (amp.)	
<b>B06</b>	<b>OVERIGE HEMATOLOGISCHE MIDDELEN</b>	
B06A	OVERIGE HEMATOLOGISCHE MIDDELEN	
B06AA	<i>enzymen</i>	
B06AA04	alfachymotrypsine	
B06AA07	trypsine	
B06AX99B	betacaroteen	hoofdstuk IV § 2

<b>C</b>	<b>CARDIOVASCULAIR STELSEL</b>	
<b>C01</b>	<b>CARDIACA</b>	
C01B	ANTI-ARITMICA, KLASSEN I EN III	
C01BA	<i>anti-aritmica (klasse Ia)</i>	
C01BA01	kinidinesulfaat	
C01BA99B	hydrokinidinehydrochloride	
C01BB	<i>anti-aritmica (klasse Ib)</i>	
C01BB01	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
C01C	HARTSTIMULERENDE MIDDELEN, UITGEZONDERD HARTGLYCOSIDEN	
C01CA	<i>adrenerge en dopaminerge middelen</i>	
C01CA24	adrenaline (bi) tartraat L (bulk & amp.)	
C01E	overige cardiaca	
C01EB	<i>overige cardiaca</i>	
C01EB02	kamfer, kamfer D Natuurlijk	
C01EB03	indometacine	niet hoofdstuk IV § 5
C01EB04	haagdoorn extract, haagdoorn tinctuur	
<b>C02</b>	<b>ANTIHYPERTENSIVA</b>	
C02A	CENTRAAL WERKENDE ANTIADRENERGE MIDDELEN	
C02AB	<i>methyldopa</i>	
C02AB02	methyldopa	
C02D	MIDDELEN DIE INWERKEN OP DE GLADDE SPIEREN VAN DE ARTERIOLEN	
C02DB	<i>hydralazinederivaten</i>	
C02DB02	hydralazine, hydralazinehydrochloride	
<b>C03</b>	<b>DIURETICA</b>	
C03C	LIS-DIURETICA	
C03CA	<i>sulfonamiden</i>	
C03CA01	furosemide	
C03D	kaliumsparende diuretica	
C03DA	<i>aldosteronantagonisten</i>	
C03DA01	spironolacton	
<b>C04</b>	<b>PERIFERE VASODILATANTIA</b>	
C04A	PERIFERE VASODILATANTIA	
C04AC	<i>nicotinezuur en derivaten</i>	
C04AC01	nicotinezuur	
<b>C05</b>	<b>VASOPROTECTIVA</b>	
C05A	LOKALE HEMORROIDPREPARATEN	
C05AA	<i>preparaten met corticosteroiden</i>	
C05AA01	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
C05AA04	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
C05AA05	betamethason, betamethasondipropionaat, betamethasonvaleraat	
C05AA09	dexamethason, dexamethasonacetaat, dexamethasonnatriumfosfaat, dexamethason tabletten	
C05AD	<i>preparaten met lokale anaesthetica</i>	
C05AD01	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
C05AD03	benzocaine	
C05AD05	procaïne, procaïnehydrochloride (bulk & amp.)	
C05AX	<i>overige lokale hemorroidpreparaten</i>	
C05AX04	zinkoxide, zinkperoxide 50 %, zinkperoxide 100 %	
C05AX98B	paardenkastanje: gestabiliseerde alcoholatuur	

<b>C10</b>	<b>SERUMLIPIDENVERLAGENDE MIDDELEN</b>	
C10A	cholesterol- en triglyceridenverlagende middelen	
C10AD	<i>nicotinezuur en -derivaten</i>	
C10AD02	nicotinezuur	



<b>D</b>	<b>DERMATOLOGICA</b>	
<b>D01</b>	<b>ANTIMYCOTICA VOOR DERMATOLOGISCH GEBRUIK</b>	
D01A	ANTIMYCOTICA, LOKALE	
<i>D01AA</i>	<i>antibiotica</i>	
D01AA01	nystatine	
<i>D01AC</i>	<i>imidazolderivaten</i>	
D01AC02	miconazolnitraat	
D01AC03	econazolnitraat	
<i>D01AE</i>	<i>overige lokale antimycotica</i>	
D01AE02	gentiaanviolet	
D01AE04	undecyleenzuur	
D01AE12	salicylzuur	
D01AE99B	Dalibour water	
<b>D02</b>	<b>EMOLLIËNTIA EN PROTECTIVA</b>	
D02A	EMOLLIËNTIA EN PROTECTIVA	
<i>D02AD</i>	<i>plâtre liquide</i>	
D02AD99B	pasta: Lassar	
<i>D02AE</i>	<i>ureumproducten</i>	
D02AE01	ureum, ureum kristallijn	
<i>D02AX</i>	<i>andere emolliëntia en protectiva</i>	
D02AX99B	allantoïne	
<b>D03</b>	<b>BEREIDINGEN TER BEHANDELING VAN WONDEN EN ULCERA</b>	
<i>D03AX</i>	<i>hemorroidpreparaten, overige wondhelende middelen</i>	
D03AX99B	hamamelis: tinctuur	
D03B	ENZYMEN	
<i>D03BA</i>	<i>proteolytische enzymen</i>	
D03BA01	trypsine	
D03XX99B	pasta: Lassar	
<b>D04</b>	<b>ANTIPRURITICA, INCLUSIEF ANTIHISTAMINICA, ANAESTHETICA</b>	
D04A	ANTIPRURITICA, INCLUSIEF ANTIHISTAMINICA, ANAESTHETICA	
<i>D04AA</i>	<i>antihistaminica, lokale</i>	
D04AA02	mepyraminemaleaat	
D04AA04	tripelennaminehydrochloride	
D04AA10	promethazinehydrochloride	
D04AA32	difenhydraminehydrochloride	
<i>D04AB</i>	<i>anaesthetica, lokale</i>	
D04AB01	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
D04AB04	benzocaïne	
D04AB99B	amylocaïne, amylocaïne hydrochloride	
<i>D04AX</i>	<i>overige antipruritica</i>	
D04AX97B	cade: olie	
D04AX98B	menthol	
D04AX99B	calamine	
<b>D05</b>	<b>MIDDELEN TEGEN PSORIASIS</b>	
D05A	MIDDELEN TEGEN PSORIASIS, LOKALE	
<i>D05AA</i>	<i>teerproducten</i>	
D05AA96B	verzepte koolteer	
D05AA97B	koolteer	
D05AA99B	ichtammol, ichtammol wit	
<i>D05AC</i>	<i>antranolderivaten</i>	
D05AC01	ditranol	

<b>D06</b>	<b>ANTIBIOTICA EN CHEMOTHERAPEUTISCHE MIDDELEN VOOR DERMATOLOGISCH GEBRUIK</b>	
D06A	ANTIBIOTICA, LOKALE	
<i>D06AA</i>	<i>tetracycline en derivaten</i>	
D06AA02	chloortetracyclinehydrochloride	
D06AA03	oxytetracycline, oxytetracycline hydrochloride	
D06AA04	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
<i>D06AX</i>	<i>overige lokale antibiotica</i>	
D06AX02	chlooramfenicol	
D06AX05	bacitracine	
D06B	CHEMOTHERAPEUTISCHE MIDDELEN, LOKALE	
<i>D06BB</i>	<i>virustatica</i>	
D06BB99B	podofylline	
<i>D06BX</i>	<i>overige chemotherapeutische middelen</i>	
D06BX01	metronidazol	
<b>D07</b>	<b>CORTICOSTEROÏDEN IN DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN</b>	
D07A	CORTICOSTEROÏDEN	
<i>D07AA</i>	<i>weinig werkzame corticosteroïden (groep I)</i>	
D07AA01	methylprednisolon	
D07AA02	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
D07AA03	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
<i>D07AB</i>	<i>matig werkzame corticosteroïden (groep II)</i>	
D07AB01	clobetasonbutyraat	
D07AB09	triamcinolon (bulk en tabletten), triamcinolonacetonide	
<i>D07AC</i>	<i>sterk werkzame corticosteroïden (groep III)</i>	
D07AC01	betamethason, betamethasonedipropionaat, betamethasonvaleraat	
D07AC06	diflucortolonvaleraat	
<i>D07AD</i>	<i>zeer sterk werkzame corticosteroïden (groep IV)</i>	
D07AD01	clobetasolpropionaat	
<b>D08</b>	<b>ANTISEPTICA EN DESINFECTANTIA</b>	
D08A	ANTISEPTICA EN DESINFECTANTIA	
<i>D08AE</i>	<i>fenol en derivaten</i>	
D08AE03	fenol, fenol vloeibaar	
<i>D08AF</i>	<i>nitrofuraanderivaten</i>	
D08AF01	nitrofural	
<i>D08AG</i>	<i>producten op basis van jodium</i>	
D08AG03	alcoholische jodiumoplossing	
<i>D08AH</i>	<i>chinolinederivaten</i>	
D08AH30	clioquinol	
<i>D08AL</i>	<i>zilververbindingen</i>	
D08AL01	zilvernitraat gekristalliseerd	
D08AL30	zilver colloïdaal	
<i>D08AX</i>	<i>overige antiseptica en desinfectantia</i>	
D08AX04	chlooramine	
D08AX06	kaliumpermanganaat	
D08AX98B	Dalibour water	
D08AX99B	ammoniumtumenol	
<b>D10</b>	<b>BEREIDINGEN TEGEN ACNE</b>	
D10A	BEREIDINGEN TEGEN ACNE VOOR TOPISCH GEBRUIK	
<i>D10AB</i>	<i>bereidingen met zwavel</i>	
D10AB02	zwavel neergeslagen	
<i>D10AD</i>	<i>retinoïden tegen acne voor topisch gebruik</i>	
D10AD02	vitamine A (amp.)	

<i>D10AX</i>	<i>overige acnepreparaten voor topisch gebruik</i>	
D10AX01	aluminiumchloride	
D10AX03	azelaïnezuur	
D10AX99B	Dalibour water	
D10B	ACNEPREPARATEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
D10BX	andere acnepreparaten voor systemisch gebruik	
D10BX01	ichtammol, ichtamol wit, bithiol	
<b>D11</b>	<b>OVERIGE DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN</b>	
D11A	ANDERE DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN	
<i>D11AF</i>	<i>wrat- en likdoompreparaten</i>	
D11AF99B	trichloorazijnzuur	
<i>D11AX</i>	<i>andere dermatologische bereidingen</i>	
D11AX95B	arnica tinctuur	
D11AX96B	loodacetaat	
D11AX97B	hydrochinon	
D11AX98B	Burrowoplossing	
D11AX99B	pasta: zinkoxide, vaseline: zinkoxide 10 %, zalf: zinkoxide	

<b>G</b>	<b>UROGENITALE STELSEL EN GESLACHTSHORMONEN</b>	
<b>G01</b>	<b>GYNECOLOGISCHE ANTIINFECTIEUZE MIDDELEN EN ANTISEPTICA</b>	
G01A	ANTIINFECTIEUZE MIDDELEN & ANTISEPTICA	
G01AA	<i>antibiotica</i>	
G01AA01	nystatine	
G01AA05	chlooramfenicol	
G01AA07	oxytetracycline, oxytetracycline hydrochloride	
G01AA10	clindamycine, clindamycine fosfaat, clindamycine hydrochloride, clindamycine palmitaat	
G01AC	<i>chinolinederivaten</i>	
G01AC02	clioquinol	
G01AF	<i>imidazolderivaten</i>	
G01AF01	metronidazol	
G01AF04	miconazolnitraat	
G01AF05	econazolnitraat	
<b>G03</b>	<b>GESLACHTSHORMONEN EN MODULATOREN VAN HET GENITALE STELSEL</b>	
G03A	HORMONALE ANTICONCEPTIVA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
G03AC	<i>progestagenen</i>	
G03AC06	medroxyprogesteronacetaat	
G03B	ANDROGENEN	
G03BA	<i>3-oxoandrosteen(4) derivaten</i>	
G03BA02	methyltestosteron	
G03BA03	testosteronacetaat, testosteronpropionaat (bulk & amp.)	
G03C	OESTROGENEN	
G03CA	<i>natuurlijke en semisynthetische oestrogenen</i>	
G03CA01	ethinylestradiol	
G03CA03	estradiol, estradiolmonobenzoaat (bulk & amp)	
G03CB	<i>synthetische oestrogenen</i>	
G03CB01	dienestrol	
G03D	PROGESTAGENEN	
G03DA	<i>pregneen(4) derivaten</i>	
G03DA02	medroxyprogesteronacetaat	
G03DA04	progesteron (bulk & amp.)	
G03DC	<i>estreenderivaten</i>	
G03DC04	ethisteron	
<b>G04</b>	<b>UROLOGICA</b>	
G04B	OVERIGE UROLOGICA, SPASMOLYTICA INBEGREPEN	
G04BA	<i>zuurmakende middelen</i>	
G04BA01	ammoniumchloride	
G04BE	<i>farmaca bij erectiestoornissen</i>	
G04BE02	papaverine, papaverinehydrochloride (bulk & amp.)	

<b>H</b>	<b>SYSTEMISCHE HORMOONPREPARATEN, UITGEZONDERD GESLACHTSHORMONEN</b>	
<b>H02</b>	<b>CORTICOSTEROÏDEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
H02A	CORTICOSTEROÏDEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
<i>H02AA</i>	<i>mineralocorticoïden</i>	
H02AA02	fludrocortisonacetaat	
<i>H02AB</i>	<i>glucocorticoïden</i>	
H02AB01	betamethason, betamethasonedipropionaat, betamethasonvaleraat	
H02AB02	dexamethason, dexamethasonacetaat, dexamethasonnatriumfosfaat, dexamethason tabletten	
H02AB04	methylprednisolon	
H02AB06	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21- natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
H02AB07	prednison	
H02AB08	triamcinolon (bulk & tabletten), triamcinolonacetonide	
H02AB09	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
<b>H03</b>	<b>SCHILDKLIER THERAPEUTICA</b>	
H03A	BEREIDINGEN VOOR DE SCHILDKLIER	
<i>H03AA</i>	<i>schilddklierhormonen</i>	
H03AA01	natriumlevothyroxine	
H03AA99B	natrium DL thyroxine	
H03B	THYREOSTATICA	
H03BA	thiouracilderivaten	
H03BA01	methylthiouracil	
H03BA02	propylthiouracil	

<b>J</b>	<b>ALGEMENE ANTIMICROBIËLE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
<b>J01</b>	<b>ANTIBACTERIËLE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
J01A	TETRACYCLINEN	
J01AA	<i>tetracyclinen</i>	
J01AA02	doxycyclinehydrochloride, doxycyclinemonohydraat, doxycycline	
J01AA03	chloortetracyclinehydrochloride	
J01AA06	oxytetracycline, oxytetracycline hydrochloride	
J01AA07	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
J01AA08	minocyclinehydrochloride	
J01B	AMFENICOLEN	
J01BA	<i>amfenicolen</i>	
J01BA01	chlooramfenicol	
J01C	BETALACTAM-ANTIBIOTICA, PENICILLINEN	
J01CA	<i>breed spectrum penicillines</i>	
J01CA01	ampicilline watervrij en trihydraat	
J01CA04	amoxicilline watervrij en trihydraat	
J01CE	<i>betalactamase-gevoelige penicillinen</i>	
J01CE02	penicilline V kalium	
J01D	OVERIGE BETALACTAM-ANTIBIOTICA	
J01DA	<i>cefalosporinen en verwante producten</i>	
J01DA01	cefalexine	
J01DA09	cefadroxil	
J01E	SULFONAMIDEN EN TRIMETHOPRIM	
J01EA	<i>trimethoprim en afgeleiden</i>	
J01EA01	trimethoprim	
J01EC	<i>sulfonamiden met gemiddelde werkingsduur</i>	
J01EC01	sulfamethoxazol	
J01F	MACROLIDEN EN LINCOSAMIDEN	
J01FA	<i>macroliden</i>	
J01FA01	erythromycine	
J01FF	lincosamiden	
J01FF01	clindamycine , clindamycine fosfaat, clindamycine hydrochloride, clindamycine palmitaat	
J01G	AMINOGLYCOSIDEN	
J01GB	<i>overige aminoglycosiden</i>	
J01GB05	neomycinesulfaat	
J01X	OVERIGE ANTIBACTERIËLE MIDDELEN	
J01XB	<i>polymyxinen</i>	
J01XB02	polymyxine B sulfaat	
J01XD	<i>imidazoolderivaten</i>	
J01XD01	metronidazol	
<b>J02</b>	<b>ANTIMYCOTICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
J02A	ANTIMYCOTICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J02AB	<i>imidazoolderivaten</i>	
J02AB01	miconazolnitraat	
<b>J04</b>	<b>ANTIMYCOBACTERIËLE MIDDELEN</b>	
J04A	GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN DE TUBERCULOSE	
J04AB	<i>antibiotica</i>	
J04AB02	rifampicine	hoofdstuk IV § 17
J04AC	<i>hydraziden</i>	
J04AC01	isoniazide	

J04AK	<i>overige geneesmiddelen ter behandeling van de tuberculose</i>	
J04AK02	ethambutolhydrochloride	
J04AM	<i>combinatie in de behandeling van tuberculose</i>	
J04AM06	ethambutolhydrochloride + isoniazide	
J04AM06	rifampicine + isoniazide	hoofdstuk IV § 17
J04B	BEHANDELING TEGEN LEPPRA	
J04BA	<i>Behandeling tegen lepra</i>	
J04BA02	dapson	
<b>J05</b>	<b>ANTIVIRALE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
J05A	GENEESMIDDELEN DIE DIRECT OP DE VIRUSSEN INWERKEN	
J05AB	<i>nucleosiden en nucleotiden</i>	
J05AB01	aciclovir	hoofdstuk IV § 18

<b>L</b>	<b>ANTINEOPLASTISCHE EN IMMUNOMODULERENDE MIDDELEN</b>	
<b>L01</b>	<b>ANTINEOPLASTISCHE MIDDELEN</b>	
L01X	ANDERE ANTINEOPLASTISCHE MIDDELEN	
<i>L01XX</i>	<i>andere antineoplastische middelen</i>	
L01XX99B	mitotaan	hoofdstuk IV § 11
<b>L02</b>	<b>ENDOCRIENE THERAPIE</b>	
L02A	HORMONEN EN AANVERWANTE MIDDELEN	
<i>L02AA</i>	<i>estrogenen</i>	
L02AA01	diëthylstilbestrol	hoofdstuk IV § 8
L02AA03	ethinylestradiol	
<i>L02AB</i>	<i>progestagenen</i>	
L02AB02	medroxyprogesteronacetaat	



<b>M</b>	<b>SKELET EN SPIERSTELSEL</b>	
<b>M01</b>	<b>ANTI-INFLAMMATOIRE EN ANTIREUMATISCHE MIDDELEN</b>	
M01A	NIET-STEROÏDE ANTI-INFLAMMATOIRE EN ANTIREUMATISCHE MIDDELEN	
M01AB	<i>azijnzuurderivaten en verwante stoffen</i>	
M01AB01	indometacine	niet hoofdstuk IV § 5
M01AG	fenamaten	
M01AG03	flufenaminezuur	
M01C	ANTIRHEUMATICA IN ENGERE ZIN	
M01CC	<i>penicillamine en aanverwante middelen</i>	
M01CC01	penicillamine, penicillamine hydrochloride, penicillamine D	
<b>M02</b>	<b>PRODUCTEN VOOR TOPISCH GEBRUIK TEGEN SPIERPIJNEN</b>	
M02AB	PRODUCTEN VOOR TOPISCH GEBRUIK TEGEN SPIERPIJNEN	
M02AB	<i>capsicumpreparaten en analogen</i>	
M02AB99B	capsicum oliehas	
<b>M03</b>	<b>SPIERRELAXANTIA</b>	
M03B	CENTRAAL WERKENDE SPIERRELAXANTIA	
M03BB	oxazool-, thiazine-, triazinederivaten	
M03BB03	chloorzoxazon	
M03BX	overige centraal werkende middelen	
M03BX01	baclofen	
<b>M04</b>	<b>JICHTMIDDELEN</b>	
M04A	JICHTMIDDELEN	
M04AA	<i>middelen die de op de urinezuurproductie remmen</i>	
M04AA01	allopurinol	
M04AB	<i>middelen die de urinezuurexcretie opdrijven</i>	
M04AB01	probenecid	

<b>N</b>	<b>ZENUWSTELSEL</b>	
<b>N01</b>	<b>ANESTHETICA</b>	
N01B	ANAESTHETICA, LOKALE	
<i>N01BA</i>	<i>esters van aminobenzoëzuur</i>	
N01BA02	procaïne, procaïnehydrochloride (bulk & amp.)	
N01BA05	benzocaïne	
<i>N01BB</i>	<i>amiden</i>	
N01BB02	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
<i>N01BX</i>	<i>overige lokale anaesthetica</i>	
N01BX03	fenol, fenol vloeibare	
<b>N02</b>	<b>ANALGETICA</b>	
N02A	OPIOÏDEN	
<i>N02AA</i>	<i>natuurlijke opiumalkaloïden</i>	
N02AA01	morfinehydrochloride (bulk & amp.), morfine stroop	
N02AA02	opiumextract, opiumpoeder, opiumtinctuur, opium- en saffraantinctuur	
N02AA59	codeïne, codeïnefosfaat	hoofdstuk IV § 4
<i>N02AB</i>	<i>fenylpiperidinederivaten</i>	
N02AB02	pethidinehydrochloride (amp.)	
<i>N02AC</i>	<i>difenylpropylaminederivaten</i>	
N02AC02	methadon , methadon hydrochloride	
N02AC04	dextropropoxyfeenhydrochloride	hoofdstuk IV § 4
N02B	OVERIGE ANALGETICA EN ANTIPYRETICA	
<i>N02BA</i>	<i>salicylzuur en derivaten</i>	
N02BA01	acetylsalicylzuur kristallijn, acetylsalicylzuur microkristallijn, acetylsalicylzuur poeder	hoofdstuk IV § 4
<i>N02BE</i>	<i>aniliden</i>	
N02BE01	paracetamol, paracetamol kristalijn	hoofdstuk I & IV § 4
<i>N02BG</i>	<i>andere analgetica en antipyretica</i>	
N02BG99B	kininesulfaat	
N02C	MIGRAINEMIDDELEN	
<i>N02CA</i>	<i>moederkoornalkaloïden</i>	
N02CA02	ergotaminetartraat	
N02XX99B	coffeïne, coffeïne watervrij	hoofdstukken I & IV § 4
<b>N03</b>	<b>ANTI-EPILEPTICA</b>	
N03A	ANTI-EPILEPTICA	
<i>N03AA</i>	<i>barbituraten en derivaten</i>	
N03AA01	methylfenobarbital	hoofdstuk IV § 1
N03AA02	fenobarbital , magnesiumfenobarbital, natriumfenobarbital	hoofdstuk IV § 1
<i>N03AB</i>	<i>hydantoïnederivaten</i>	
N03AB02	fenytoïne, natriumfenytoïne	
N03AB04	mefenytoïne	
<i>N03AX</i>	<i>overige anti-epileptica</i>	
N03AX07	fenacemide	
N03AX94B	natriumfenobarbital (amp.)	hoofdstuk IV § 1
N03AX95B	natriummethylfenobarbital	hoofdstuk IV § 1
N03AX96B	metamfetaminehydrochloride	hoofdstuk IV § 1
N03AX97B	heptobarbital	hoofdstuk IV § 1
N03AX98B	chloralhydraat	hoofdstuk IV § 1

N03AX99B	amfetamine ditartraat DL, amfetamine DL, amfetaminefosfaat DL, amfetamineresinaat D, amfetamineresinaat DL, amfetaminesulfaat D, amfetaminesulfaat DL, amfetaminetartraat DL, dexamfetamine, dexamfetaminetartraat	hoofdstuk IV § 1
<b>N04</b>	<b>PARKINSONMIDDELEN</b>	
N04B	DOPAMINERGICA	
N04BA	<i>dopa en -derivaten</i>	
N04BA01	levodopa	
N04BC	<i>dopamine-agonisten</i>	
N04BC07	apomorfinehydrochloride (bulk & amp.)	
<b>N05</b>	<b>PSYCHOLEPTICA</b>	
N05A	ANTIPSYCHOTICA	
N05AA	<i>fenothiazinen met alifatische zijketen</i>	
N05AA01	chloorpromazinehydrochloride	
N05AD	butyrofenonderivaten	
N05AD01	haloperidol	
N05AL	<i>benzamiden</i>	
N05AL01	sulpiride	
N05AN	<i>lithiumzouten</i>	
N05AN01	lithiumcarbonaat	
N05CM	<i>overige hypnotica en sedativa</i>	
N05CM09	valeriaan: extract, valeriaan: tinctuur alcoholische	
N05CM97B	stinkende ballotte: tinctuur	
N05CM98B	passiebloem: tinctuur	
N05CM99B	passiebloem: extract	
<b>N06</b>	<b>PSYCHOANALEPTICA</b>	
N06A	ANTIDEPRESSIVA	
N06AX	<i>overige antidepressiva</i>	
N06AX01	oxitriptan	hoofdstuk IV § 6
<b>N07</b>	<b>OVERIGE MIDDELEN VOOR HET ZENUWSTELSEL</b>	
N07A	PARASYMPATICOMIMETICA	
N07AA	<i>cholinesterase remmers</i>	
N07AA99B	eserinesalicylaat	
N07X	OVERIGE MIDDELEN VOOR HET ZENUWSTELSEL	
N07XX	<i>overige middelen voor het zenuwstelsel</i>	
N07XX97B	Lorenzo olie	hoofdstuk IV § 7
N07XX98B	glyceryl trierucate oil	hoofdstuk IV § 7
N07XX99B	glyceryl trioleate oil	hoofdstuk IV § 7

<b>P</b>	<b>ANTIPARASITAIRE MIDDELEN</b>	
<b>P01</b>	<b>ANTIPROTOZOAIRE MIDDELEN</b>	
P01A	MIDDELEN TEGEN AMOEBIASIS EN ANDERE ZIEKTEN VEROORZAAKT DOOR PROTOZOA	
<i>P01AX</i>	<i>andere middelen tegen amoebiasis en andere ziekten veroorzaakt door protozoa</i>	
P01AX05	mepacrinehydrochloride	
P01B	MIDDELEN TEGEN DE MALARIA	
<i>P01BA</i>	<i>aminochinolines</i>	
P01BA01	chloroquine , chloroquine difosfaat, chloroquine sulfaat	
<i>P01BC</i>	<i>kinine-alkaloiden</i>	
P01BC01	kininedihydrochloride, kininesulfaat	
<b>P03</b>	<b>ECTOPARASITICIDEN, INCL. SCABIESMIDDELEN</b>	
P03A	ECTOPARASITICIDEN, INCL. SCABIESMIDDELEN	
<i>P03AX</i>	<i>overige ectoparasiticiden, incl. scabiesmiddelen</i>	
P03AX01	benzylbenzoaat	
P03AX99B	crotamiton	
P03AX98B	betanaftol	

<b>R</b>	<b>ADEMHALINGSSTELSEL</b>	
<b>R01</b>	<b>MIDDELEN VOOR NASAAL GEBRUIK</b>	
R01A	<i>DECONGESTIVA EN ANDERE NASALE PREPARATEN VOOR LOKAAL GEBRUIK</i>	
R01AD	<i>corticosteroiden</i>	
R01AD02	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
R01AD03	dexamethason, dexamethasonacetaat, dexamethasonnatriumfosfaat, dexamethason tabletten	
R01AD06	betamethason, betamethasondipropionaat, betamethasonvaleraat	
R01AD11	triamcinolon (bulk & tabletten), triamcinolonacetonide	
<b>R02</b>	<b>OROFARYNGEALE MIDDELEN</b>	
R02A	OROFARYNGEALE MIDDELEN	
R02AB	<i>antibiotica</i>	
R02AB01	neomycinesulfaat	
R02AB04	bacitracine	
R02AD	<i>anesthetica, lokale</i>	
R02AD01	benzocaïne	
R02AD02	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
<b>R03</b>	<b>ASTMAPREPARATEN</b>	
R03A	ANTIADRENERGE MIDDELEN, INHALEERMIDDELEN	
R03AA	<i>middelen die inwerken op de alfa- en de beta-adrenoreceptoren</i>	
R03AA01	adrenaline (bi) tartraat L (bulk & amp.)	
R03B	OVERIGE ASTMAMIDDELEN, INHALEERMIDDELEN	
R03BA	<i>glucocorticoïden</i>	
R03BA04	betamethason, betamethasondipropionaat, betamethasonvaleraat	
R03BA06	triamcinolon (bulk & tabletten), triamcinolonacetonide	
R03D	OVERIGE ASTMAMIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
R03DA	<i>xanthine</i>	
R03DA01	diprophylline (bulk & amp.)	
R03DA04	theofylline, theofylline natriumglycinaat, theofylline watervrij	
R03DA05	aminofylline	
R03DA09	acefylline piperazine	
R03DA54	dieëthyleendiaminetheofylline-ethanoaat	
<b>R05</b>	<b>BEREIDINGEN TEGEN HOEST EN VERKOUDHEDEN</b>	
R05X	COMBINATIEPREPARATEN	
R05XA98B	eucalyptus: tinctuur	
R05XA99B	thymol	
<b>R06</b>	<b>ANTIISTAMINICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK</b>	
R06A	ANTIISTAMINICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
R06AA	<i>aminoalkylethers</i>	
R06AA02	difenhydraminehydrochloride	
R06AA99B	dimenhydrinaat	
R06AB	<i>gesubstitueerde alkylaminen</i>	
R06AB02	dexchlorfeniraminemaleaat	
R06AB04	chloorfenaminemaleaat	
R06AB05	feniraminemaleaat, feniraminoparaminosalicylaat	
R06AC	<i>gesubstitueerde ethyleendiamines</i>	
R06AC01	mepyraminemaleaat	
R06AC04	tripelennaminehydrochloride	

R06AD	<i>fenothiazinederivaten</i>	
R06AD02	promethazinehydrochloride	
R06AD06	thiazinamiummethyلسulfaat	
R06AE	<i>piperazinederivaten</i>	
R06AE03	cyclizinehydrochloride	
R06AE04	chloorcyclizinehydrochloride	
R06AX	<i>overige antihistaminica voor systemisch gebruik</i>	
R06AX16	depropine citraat	
R06AX17	ketotifenfumaraat	
<b>R07</b>	<b>OVERIGE PRODUCTEN VOOR HET ADEMHALINGSSTELSEL</b>	
R07A	OVERIGE PRODUCTEN VOOR HET ADEMHALINGSSTELSEL	
R07AX	<i>overige producten voor het ademhalingsstelsel</i>	
R07AX99B	oplossing voor aërosoltherapie	hoofdstuk IV § 10

<b>S</b>	<b>ZINTUIGEN</b>	
<b>S01</b>	<b>OOGMIDDELEN</b>	
S01A	ANTIMICROBIËLE MIDDELEN	
S01AA	<i>antibiotica</i>	
S01AA01	chlooramfenicol	
S01AA02	chloortetracyclinehydrochloride	
S01AA04	oxytetracycline, oxytetracycline hydrochloride	
S01AA09	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
S01AA17	erythromycine	
S01AA18	polymyxine B sulfaat	
S01AA19	ampicilline watervrij en ampicilline trihydraat	
S01AB04	natriumsulfacetamide	
S01AD	<i>antivirale middelen</i>	
S01AD01	idoxuridine	
S01AD03	aciclovir	hoofdstuk IV § 18
S01AX	<i>overige antimicrobiële middelen</i>	
S01AX02	zilverproteïnaat, zilvertellinaat, zilver colloïdaal	
S01AX03	zinkoxide, zinkperoxide 50 %, zinksulfaat, zinkundecylenaat, zinkperoxide 100 %, zinksulfaat 1H <sub>2</sub> O, zinksulfaat gedroogd	
S01AX04	nitrofuraf	
S01AX06	resorcinol	
S01AX10	natriumpropionaat	
S01B	ANTI-INFLAMMATOIRE MIDDELEN	
S01BA	<i>corticosteroiden</i>	
S01BA01	dexamethason, dexamethasone acetaat, dexamethason natrium fosfaat, dexamethasontabletten	
S01BA02	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
S01BA04	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfofenzoaat	
S01BA05	triamcinolon (bulk & tabletten), triamcinolonacetonide	
S01BA06	betamethason, betamethasondipropionaat, betamethasonvaleraat	
S01BA09	clobetasonbutyraat	
S01BC	<i>niet-steroidale anti-inflammatoire middelen</i>	
S01BC01	indometacine	niet hoofdstuk IV § 5
S01BC08	salicylzuur	
S01E	BEREIDINGEN TEGEN GLAUCOOM EN MIOTICA	
S01EA	<i>sympathicomimetica voor de behandeling van glaucoom</i>	
S01EA01	adrenaline (bi) tartraat L (bulk & amp.)	
S01EB	<i>parasympathicomimetica</i>	
S01EB01	pilocarpinehydrochloride, pilocarpinenittraat	hoofdstuk I & hoofdstuk IV § 15
S01EC	<i>koolzuuranhydraseremmers</i>	
S01EC01	acetazolamide	
S01F	MYDRIATICA EN CYCLOPLEGICA	
S01FA	<i>anticholinergica</i>	
S01FA01	atropinemethonittraat, atropinesulfaat DL (bulk & amp.)	
S01FA02	scopolaminehydrobromide (amp.)	
S01FA05	homatropinehydrobromide, homatropinehydrochloride	
S01G	DECONGESTIVA EN ANTI-ALLERGIEMIDDELEN	
S01GX	<i>overige anti-allergiemiddelen</i>	
S01GX08	ketotifenfumaraat	
S01H	ANAESTHETICA, LOKALE	
S01HA	<i>anaesthetica, lokale</i>	
S01HA05	procaïne, procainehydrochloride (bulk & amp.)	
S01HA07	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	

S01K	HEELKUNDIGE HULPMIDDELEN	
S01KX	<i>andere heelkundige hulpmiddelen</i>	
S01KX01	alfachymotrypsine	
S01X	OVERIGE MIDDELEN VOOR OOGHEELKUNDIG GEBRUIK	
S01XA	<i>overige middelen voor oogheelkundig gebruik</i>	
S01XA03	natriumchloride hypertonische oplossing (amp.)	
S01XA04	kaliumjodide	
S01XA07	aluin gedroogde, aluin kristallijn	
S01XA11	nortestosteron	
S01XA98B	natriumjodide	
<b>S02</b>	<b>MIDDELEN VOOR OORHEELKUNDIG GEBRUIK</b>	
S02A	ANTIMICROBIËLE MIDDELEN	
S02AA	<i>antimicrobiële middelen</i>	
S02AA01	chlooramfenicol	
S02AA02	nitrofuraf	
S02AA03	boorzuur poeder , boorzuur schilfers	
S02AA05	clioquinol	
S02AA07	neomycinesulfaat	
S02AA08	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
S02AA11	polymyxine B sulfaat	
S02AA13	miconazolnitraat	
S02B	CORTICOSTEROÏDEN	
S02BA	<i>corticosteroiden</i>	
S02BA01	hydrocortison, hydrocortisonacetaat, hydrocortisonhemisuccinaat	
S02BA03	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	
S02BA06	dexamethason, dexamethasone acetaat, dexamethason natrium fosfaat, dexamethsontabletten	
S02D	OVERIGE MIDDELEN VOOR OORHEELKUNDIG GEBRUIK	
S02DA	<i>analgetica en anaesthetica</i>	
S02DA01	lidocaïne, lidocaïne hydrochloride	
<b>S03</b>	<b>OOG- EN OORHEELKUNDIGE BEREIDINGEN</b>	
S03A	ANTIMICROBIËLE MIDDELEN	
S03AA	<i>antimicrobiële middelen</i>	
S03AA02	tetracyclinehydrochloride, tetracyclinelaurylsulfaat	
S03AA03	polymyxine B sulfaat	
S03AA08	chlooramfenicol	
S03B	CORTICOSTEROÏDEN	
S03BA	<i>corticosteroiden</i>	
S03BA01	dexamethason, dexamethasonacetaat, dexamethasonnatriumfosfaat , dexamethson tabletten	
S03BA02	prednisolon, prednisolonacetaat, prednisolonhemisuccinaat, prednisolon-21-natriumfosfaat, prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	



<b>V</b>	<b>DIVERSE MIDDELEN</b>	
<b>V03</b>	<b>ALLE OVERIGE THERAPEUTISCHE MIDDELEN</b>	
V03A	ALLE OVERIGE THERAPEUTISCHE MIDDELEN	
V03AA	<i>middelen voor de behandeling van chronisch alcoholisme</i>	
V03AA01	disulfiram	
V03AB	<i>antidota</i>	
V03AB01	ipecatinctuur	
V03AB18	kaliumpermanganaat	
V03AB20	koper (II) sulfaat , koper sulfaat watervrij	
V03AB21	kaliumjodide	
<b>V04</b>	<b>DIAGNOSTICA</b>	
V04C	OVERIGE DIAGNOSTISCHE MIDDELEN	
V04CA	<i>diagnostica voor diabetes</i>	
V04CA02	glucose.1H <sub>2</sub> O, glucose D-	
V04CG03	histaminehydrochloride (amp.)	
<b>V07A</b>	<b>ANDERE NIET THERAPEUTISCHE MIDDELEN</b>	
V07AB	<i>oplos- en verdunningsmiddelen</i>	
V07AB99B	water voor inspuitingen (amp.)	
V07AY	<i>verbandmiddelen</i>	
V07AY99B	gemeenschappelijk farmacotherapeutisch criterium voor de producten uit hoofdstuk VI	

<b>Z</b>	<b>HULPSTOFFEN</b>	
Z01AX99B	gemeenschappelijk farmacotherapeutisch criterium voor alle hulpstoffen uit hoofdstuk V die niet verwerkt zijn in dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta, die geen werkzame bestanddelen bevatten	

**BIJLAGE I****FARMACOTHERAPEUTISCHE RANGSCHIKKING  
EN BIJHORENDE CAT-CODES****TWEEDE DEEL  
RANGSCHIKKING PER PRODUCT**

De producten zijn gerangschikt per hoofdstuk en binnen elk hoofdstuk staan ze in alfabetische volgorde.



calamine	D04AX99B
calciumacetaat	A12AA12
calciumcarbonaat	A02AC01; A12AA04
calciumcarbonaat EF	A02AC01; A12AA04
calciumcarbonaat half licht	A02AC01; A12AA04
calciumcarbonaat zwaar	A02AC01; A12AA04
calciumcitraat	A12AA99B
cefadroxil	J01DA09
cefalexine	J01DA01
chlooramfenicol	D06AX02; G01AA05; J01BA01; S01AA01; S02AA01; S03AA08
chlooramine	D08AX04
chloorcyclizinehydrochloride	R06AE04
chloorfenaminemaleaat	R06AB04
chloorpromazinehydrochloride	N05AA01
chloortetracyclinehydrochloride	A01AB21; D06AA02; J01AA03; S01AA02
chloorzoxazon	M03BB03
chloroquine	P01BA01
chloroquine difosfaat	P01BA01
chloroquine sulfaat	P01BA01
clindamycine	G01AA10; J01FF01
clindamycine fosfaat	G01AA10; J01FF01
clindamycine hydrochloride	G01AA10; J01FF01
clindamycine palmitaat	G01AA10; J01FF01
clioquinol	D08AH30; G01AC02; S02AA05
clobetasonbutyraat	D07AB01; S01BA09
clobetasolpropionaat	D07AD01
coffeine	N02XX99B
coffeine watervrij	N02XX99B
cortisonacetaat	H02AB10
crotamiton	P03AX99B
cyclizine hydrochloride	R06AE03
dapson	J04BA02
dehydrocholzuur	AAA99B
depropine citraat	R06AX16
dexamethason	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexamethasonacetaat	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexamethasonnatriumfosfaat	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexchlorfeniraminemaleaat	R06AB02
dienestrol	G03CB01
diethyleendiaminetheofyllineethanoaat	R03DA54
difenhydraminehydrochloride	D04AA32; R06AA02
diflucortolonvaleraat	D07AC06
dihydroxyanthranol 12	D05AC01
dimenhydrinaat	R06AA99B
dipropylline	R03DA01
disulfiram	V03AA01
dithranol	D05AC01
doxycyclinehydrochloride	J01AA02

doxyxyclinemonohydraat	J01AA02
doxyxycline	J01AA02
econazolnitraat	D01AC03; G01AF05
ergotaminetartraat	N02CA02
erythromycine	J01FA01; S01AA17
eserinesalicylaar	N07AA99B
estradiol	G03CA03
estradiolmonobenzoaat	G03CA03
ethambutolhydrochloride	J04AK02
ethambutolhydrochloride + isoniazide; ethambutolhydrochloride + rifampicine	J04AM06
ethinylestradiol	G03CA01; L02AA03
ethisteron	G03DC04
fenacemide	N03AX07
feniraminemaleaat	R06AB05
feniramineparaminosalicylaar	R06AB05
fenol	D08AE03; N01BX03
fenol vloeibaar	D08AE03; N01BX03
fenytoine	N03AB02
fludrocortisonacetaat	H02AA02
flufenaminezuur	M01AG03
foliumzuur	B03BB01
furosemide	C03CA01
gentiaanviolet	D01AE02
glucose.1H <sub>2</sub> O	V04CA02
glucose D	V04CA02
haloperidol	N05AD01
homatropinehydrobromide	S01FA05
homatropinehydrochloride	S01FA05
hydralazine	C02DB02
hydralazinehydrochloride	C02DB02
hydrocortison	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA01
hydrocortisonacetaat	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA01
hydrocortisonhemisuccinaat	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA02
hydrochinon	D11AX99B
hydrokinidinehydrochloride	C01BA99B
ichtammol	D10BX01
ichtammol wit	D10BX01
idoxuridine	S01AD01
indometacine	A16AX79B; C01EB03; M01AB01; S01BC01
isoniazide	J04AC01
kaliumchloride	A12BA01
kaliumjodide	S01XA04; V03AB21
kaliumpermanganaat	D08AX06; V03AB18

kamfer	C01EB02
kamfer D Natuurlijk	C01EB02
ketotifenfumaraat	R06AX17; S01GX08
kinidinesulfaat	C01BA01
kininedihydrochloride	P01BC01
kininesulfaat	N02BG99B; P01BC01
kool adsorberende	A02DA99B
koolteer	D05AA97B
koper (II) sulfaat	V03AB20
koper sulfaat watervrij	V03AB20
levodopa	N04BA01
lidocaïne	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
lidocaïne hydrochloride	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
lithiumcarbonaat	N05AN01
loodacetaat	D11AX99B
medroxyprogesteronacetaat	G03AC06; G03DA02; L02AB02
mefenytine	N03AB04
menthol	D04AX98B
mepacrinehydrochloride	P01AX05
mepyraminemaleaat	D04AA02; R06AC01
mesalazine	A07EC02
metforminehydrochloride	A10BA02
methadon	N02AC02
methadon hydrochloride	N02AC02
methyl dopa	C02AB02
methylprednisolon	D07AA01; H02AB04
methyltestosteron	G03BA02
methylthiouracil	H03BA01
metronidazol	A01AB17; D06BX01; G01AF01; J01XD01
miconazolnitraat	A01AB09; A07AC01; D01AC02; G01AF04; J02AB01; S02AA13
minocyclinehydrochloride	J01AA08
morfinehydrochloride	A07DA52; N02AA01
natriumdicarbonaat	B05CB04
natriumchloride	A12CA01
natriumfenytoïne	N03AB02
natriumfluoride	A12CD01
natriumfosfaat monobasisch	A06AG01
natriumjodide	S01XA99B
natriumlevothyroxine	H03AA01
natriumpropionaat	S01AX10
natriumsulfacetamide	S01AB04
natriumDLthyroxine	H03AA99B
neomycinesulfaat	A07AA01; J01GB05; R02AB01; S02AA07;
nicotinezuur	C04AC01; C10AD02
nitrofural	D08AF01; S01AX04; S02AA02
nortestosteron	A14AB01; S01XA11
nystatine	A07AA02; D01AA01; G01AA01

oxytetracycline	D06AA03; G01AA07; J01AA06; S01AA04
oxytetracycline hydrochloride	D06AA03; G01AA07; J01AA06; S01AA04
papaverine	A03AD01; G04BE02
papaverinehydrochloride	A03AD01; G04BE02
paracetamol	N02BE01
paracetamol kristalijn	N02BE01
penicillamine	M01CC01
penicillaminehydrochloride	M01CC01
penicillamine D	M01CC01
penicilline V kalium	J01CE02
pilocarpinehydrochloride	S01EB01
pilocarpinenitraat	S01EB01
polymixine B sulfaat	A07AA05; J01XB02; S01AA18; S02AA11; S03AA03
prednisolon	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolonacetaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolonhemisuccinaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolonnatriummetasulfobenzoaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolon 21 natriumfosfaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednison	A07EA03; H02AB07
probenecid	M04AB01
procaine	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride	C05AD05; N01BA02; S01HA05
progesteron	G03DA04
promethazinehydrochloride	D04AA10; R06AD02
propanthelinebromide	A03AB05
propylthiouracile	H03BA02
resorcinol	S01AX06
salicylzuur	D01AE12; S01BC08
spironolacton	C03DA01
sulfamethoxazol	J01EC01
sulpiride	N05AL01
testosteronacetaat	G03BA03
testosteronpropionaat	G03BA03
tetracyclinehydrochloride	A01AB13; D06AA04; J01AA07; S01AA09; S02AA08; S03AA02
tetracyclinelaurylsulfaat	A01AB13; D06AA04; J01AA07; S01AA09; S02AA08; S03AA02
theofylline	R03DA04
theofylline watervrij	R03DA04
theofyllinenatriumglycinaat	R03DA04
thiazinamiummethyilsulfaat	R06AD06
thymol	R05XA99B



triamcinolon	A01AC01; D07AB09; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
triamcinolonacetonide	A01AC01; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
trichloorazijnzuur	D11AF99B
trimethoprim	J01EA01
tripelennaminehydrochloride	D04AA04; R06AC04
trypsine	B06AA07; D03BA01
undecyleenzuur	D01AE04
ureum	D02A E01
ureum kristallijn	D02A E01
zilver : colloidaal	D08A L30; S01AX02
zilvernitraat gekristalliseerd	D08AL01
zilverproteïnaat	S01AX02
zilvertellinaat	S01AX02
zinkoxide	C05AX04; S01AX03
zinkperoxide 50 %	C05AX04; S01AX03
zinkperoxide 100 %	C05AX04; S01AX03
zinksulfaat	A12CB01; S01AX03
zinksulfaat 1H <sub>2</sub> O	A12CB01; S01AX03
zinksulfaat gedroogd	A12CB01; S01AX03
zinkundecylenaat	S01AX03
zwavel:neergeslagen	D10AB02

**HOOFDSTUK II****NAAM****CODE**

arnica:tinctuur	D11AX95B
belladonna:blad,poeder	A03BA04
belladonna:extract	A03BA04
belladonna:tinctuur	A03BA04
cade:olie	D04AX97B
capsicum olievars	M02AB99B
eucalyptus:tinctuur	R05XA98B
haagdoorn: extract (crataegus)	C01EB04
haagdoorn: tinctuur (crataegus)	C01EB04
hamamelis:tinctuur	D03AX99B
ipeca:tinctuur	V03AB01
opium:extract	A07DA02; N02AA02
opium: poeder	A07DA02; N02AA02
opium:tinctuur	A07DA02; N02AA02
passiebloem: extract(passiflora)	N05CM99B
passiebloem: tinctuur(passiflora)	N05CM99B
podofylline	D06BB99B
stinkende ballote:tinctuur (ballota)	N05CM97B
valeriaan:extract	N05CM09
valeriaan:tinctuur alcoholische	N05CM09
paardenkastanje: gestabiliseerde alcoholatuur	C05AX98B

## HOOFDSTUK III

## NAAM

## CODE

ampullen enkelvoudige

adrenaline (bi) tartraat L amp. 1 mg	A01AD01; B02BC09; C01CA24; R03AA01; S01EA01
apomorfinehydrochloride amp. 5 mg	N04BC07
apomorfinehydrochloride amp. 10 mg	N04BC07
atropinesulfaat DL amp. 0,250 mg	A03BA01;S01FA01
atropinesulfaat DL amp. 0,500 mg	A03BA01;S01FA01
atropinesulfaat DL amp. 1 mg	A03BA01;S01FA01
calciumchloride amp.10 ml 1 g	A12AA07
calciumgluconaat amp.10 ml 1 g	A12AA03
diprofylline amp. 3 ml 300 mg	R03DA01
estradiolmonobenzoaat amp. 5 mg	G03CA03
estradiolmonobenzoaat amp. 2 ml 10 mg	G03CA03
glucose in gedistilleerdwater amp. 5 ml, 5 à 10 %	B05CX01
glucose in gedistilleerdwater amp. 10 ml, 5 à 10 %	B05CX01
glucose in gedistilleerdwater amp. 20 ml, 5 à 10 %	B05CX01
glucose hypertonischeoplossing amp. 10 ml, 20 à 30 %	BO5CX01
glucose hypertonischeoplossing amp. 20 ml, 20 à 30 %	B05CX01
glucose hypertonischeoplossing amp. 10 ml, à 50 %	B05CX01
glucose hypertonischeoplossing amp. 20 ml, à 50 %	B05CXO1
histaminehydrochloride amp. 1 mg	V04CG03
kaliumchloride amp. 10 ml 1 g	A12BA01
magnesiumsulfaat amp. 10 ml 1 g	A12CC02;B05XA05
magnesiumsulfaat amp. 10 ml 3 g	A12CC02;B05XA05
magnesiumthiosulfaat amp. 10 ml 1 g	A12CC99B
morfinehydrochloride amp. 10 mg	A07DA52; N02AA01
morfinehydrochloride amp. 20 mg	A07DA52; N02AA01
morfinehydrochloride amp. 30 mg	A07DA52; N02AA01
natriumchloride amp. of vial 1 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 2 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 5 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 10 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 20 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 50 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. of vial 100 ml, 0.9 % à 10 %	B05XA03
natriumchloride amp. 10 ml 20 %	B05XA03; S01XA03
natriumcitraat amp. 50 mg	B05CB02
papaverinehydrochloride amp. 40 mg	A03AD01;G04BE02
papaverinehydrochloride amp. 3 ml 100 mg	A03AD01;G04BE02
pethidinehydrochloride amp. 2 ml 100 mg	N02AB02
procainehydrochloride amp. 1 ml 20 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 2 ml 20 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 2 ml 40 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 5 ml 50 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 2 ml 100 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 5 ml 100 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 10 ml 100 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procainehydrochloride amp. 10 ml 200 mg	C05AD05; N01BA02; S01HA05

progesteron amp. 2 ml 25 mg	G03DA04
progesteron amp. 3 ml 50 mg	G03DA04
scopolaminehydrobromide amp. 0,250 mg	A04AD01; S01F A02
testosteronpropionaat amp. 25 mg	G03BA03
testosteronpropionaat amp. 50 mg	G03BA03
testosteronpropionaat amp. 2 ml 100 mg	G03BA03
vitamine A amp. oplossing in olie 100.000 i.e.	D10AD02
water voor inspuiting 2 ml	V07AB99B
water voor inspuiting 5 ml	V07AB99B
water voor inspuiting 10 ml	V07AB99B
water voor inspuiting 20 ml	V07AB99B
<b><u>ampullen samengestelde:</u></b>	
morfinehydrochloride 10 mg + atropinesulfaat DL0,25 mg amp.	A03CB03
morfinehydrochloride 20 mg + atropinesulfaat DL0,25 mg amp.	A03CB03
fenosalyl	D08AE99B
opium met saffraan: tinctuur	A07DA02; N02AA02
oplossing: alcoholische jodiumoplossing	D08AG03
oplossing: Burrowoplossing	D11AX98B
oplossing basisch loodsubacetaat	
pasta: lassar	D02AD99B; D03XX99B
pasta: zinkoxide	D09AB01
stroop: morfine	N02AA01
tablet dexamethason 1.5 mg	A01AC02; C05A A09; H02AB02; R01AD03; S01B A01; S02BA06
tablet triamcinolon 4 mg	A01AC01; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05;
vaseline: zinkoxide (10 %)	D09AB01
verzepte koolteer	D05AA96B
water: Dalibour	D01AE99B; D08AX99B; D10AX99B
zalf: zinkoxide	D09AB01
zalf: enkelvoudige	

**HOOFDSTUK IV****NAAM****CODE****§ 1**

amfetamine ditartraat DL	N03AX99B
amfetamine DL	N03AX99B
amfetaminefosfaat DL	N03AX99B
amfetamineresinaat D	N03AX99B
amfetamineresinaat DL	N03AX99B
amfetaminesulfaat D	N03AX99B
amfetaminesulfaat DL	N03AX99B
amfetaminetartraat DL	N03AX99B
dexamfetamine	N03AX99B
dexamfetamine tartraat	N03AX99B
chloral hydraat	N03AX98B
heptobarbital	N03AX97B
methamfetaminehydrochloride rechtsdraaiend	N03AX96B
methylfenobarbital	N03AA01
fenobarbital	N03AA02
magnesiumfenobarbital	N03AA02
natriumfenobarbital	N03AA02
natrium methylfenobarbital	N03AX95B
natriumfenobarbital amp à 100 mg	N03AX94B

**§ 2**

betacaroteen	B06AX99B
--------------	----------

**§ 3**

levocarnitine	A16AX80B
---------------	----------

**§ 4**

acetylsalicylzuur kristallijn	N02BA01
acetylsalicylzuur microkristallijn	N02BA01
acetylsalicylzuur poeder	N02BA01
coffeine	N02XX99B
codeine	N02AA59
codeinefosfaat	N02AA59
dextropropoxyfeenhydrochloride	N02AC04
paracetamol	N02BE01
paracetamol kristalijn	N02BE01

**§ 5**

indometacine	A16AX79B
cysteaminehydrochloride	A16AA04
cysteaminefosfaat NA	A16AA04
phosphocysteamine	A16AA04

**§ 6**

oxitriptan	N06AX01
------------	---------

**§ 7**

GTE	N07XX99B
GTO	N07XX98B
Lorenzo's oil	N07XX97B

**§ 8**

diethylstilbestrol	L02AA01
--------------------	---------

**§ 9 a**

aminozuren	
L alanine	A16AX99B
L arginine	A16AX98B
L asparaginezuur	A16AX97B
L carnitine	A16AA01
L cystine	A16AX96B
L glutamine	A16AA03
glycine	A16AX95B
L histidine hydrochloride	A16AX94B
L isoleucine	A16AX93B
L leucine	A16AX92B
L lysine hydrochloride	A16AX91B
DL methionine	A16AX90B
L methionine	A16AX89B
L ornithine hydrochlorine	A16AX88B
L fenylalanine	A16AX87B
L proline	A16AX86B
L serine	A16AX85B
L threonine	A16AX84B
L tryptofaan	A16AX83B
L thyrosine	A16AX82B
L valine	A16AX81B
wateroplosbare vitamines en of mineralen vermengd met bovengenoemde aminozuren	A16AX50B

**§ 9 b**

vitamines en of mineralen	A16AX49B
---------------------------	----------

**§ 10**

oplossing voor aërosoltherapie	R07AX99B
--------------------------------	----------

**§ 11**

mitotaan	L01XX99B
----------	----------

**§ 12**

biotine	A11HA05
---------	---------

**§ 13**

metoclopramide hydrochloride	A03FA01
metoclopramide	A03FA01
metoclopramide 0,1% NF6 125 ml	A03FA01

**§ 14**

levocarnitine	A16AX80B
vitamine E acetaat	A16AX76B
vitamine E acetaat 50%	A16AX76B
vitamine E acetaat 544E/G	A16AX76B
vitamine E acetaat huile	A16AX76B
vitamine E acetaat solution	A16AX76B

**§ 15**

pilocarpine hydrochloride	S01EB01
pilocarpine nitraat	S01EB01

**§ 16**

cimetidine	A02BA01
------------	---------

**§ 17**

rifampicine	J04AB02
-------------	---------

**§ 18**

aciclovir	J05AB01; S01AD03
-----------	------------------

**§ 19**

retinol	R01AX02; S01XA02; A11CA01
colecalfiferol	A11CC05
alfatocoferol	A11HA03
menadion natriumbisulfiet	B02BA01

**HOOFDSTUK V****CODE**

Alle hulpstoffen die niet verwerkt zijn in dermatologische bereidingen voor uitwendig gebruik in de vorm van crème, gel, zalf of pasta, die geen werkzame bestanddelen bevatten

Z01AX99B



**HOOFDSTUK VI****CODE**

alle producten

V07AY99B

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten.

**ALBERT**

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

R. DEMOTTE

## **BIJLAGE II**

### **HOOFDSTUK I**

Grondstoffen

### **HOOFDSTUK II**

Fytotherapeutische producten

### **HOOFDSTUK III**

Geregistreerde geprefabriceerde of gepretarifeerde preparaten,  
samenstellingen en farmaceutische vormen

### **HOOFDSTUK IV**

Vergoedingsvoorwaarden voor magistrale bereidingen die  
enkel vergoedbaar zijn na machtiging door de adviserend geneesheer

### **HOOFDSTUK V**

Excipiëntia en adjuvantia

### **HOOFDSTUK VI**

Medische hulpmiddelen

HOOFDSTUK I  
GRONDSTOFFEN

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Acefylline piperazine	1	0,1910
	Acetazolamide	1	0,2640
+	Acetylsalicylzuur kristallijn	1	0,0300
+	Acetylsalicylzuur microkristallijn	1	0,0168
+	Acetylsalicylzuur poeder	1	0,0250
	Adrenaline(bi)tartraat L [Te tarifieren indien de voorgeschreven oplossing meer dan 10 mg van het product bevat. Is de hoeveelheid kleiner dan of gelijk aan 10 mg dan moet het minimum ampullen worden aangerekend dat nodig is om de bereiding uit te voeren (hoofdstuk III)]	1	3,7790
	Alfachymotrypsine (500 mg x 6) **	1	6,2710
	Allantoïne	1	0,1610
	Allopurinol	1	0,4170
	Aluin gedroogde	1	0,0104
	Aluin kristallijn BF 6	1	0,0220
	Aluminiumacetaat (basis)	1	0,1280
	Aluminiumchloride.6H <sub>2</sub> O	1	0,0640
	Aminofylline	1	0,0820
	Aminosalicylzuur-5 [Wordt enkel terugbetaald in zetpillen of in klysma]	1	0,8676
	Ammoniumchloride	1	0,0200
	Ammoniumtumenol	1	0,3360
	Amoxicilline (5 g x 2) **	1	0,4561
	Amoxicillinetrihydraat (5,75 g x 2) **	1	0,4160
	Ampicilline watervrij (5 g x 2) **	1	0,3480
	Ampicillinetrihydraat (5,80 g x 2) **	1	0,6760
	Amylase	1	1,1620
	Amylocaïne	1	0,6693
	Amylocaïnehydrochloride	1	1,2520
	Apomorfinehydrochloride	1	37,8110
	Atropinemethonitraat	1	8,9860
	Atropinesulfaat DL	1	5,1180
	Azelaïnezuur	1	0,2670
	Bacitracine	1	3,8160
	Baclofen	1	4,1330
	Benzocaïne	1	0,1300
	Benzonaftol	1	0,2010

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Benzybenzoaat	1	0,0500
	Betamethason Base	1	18,7770
	Betamethasondipropionaat	1	26,8390
	Betamethasonvaleraat	1	16,6490
	Betanaftol	1	0,4170
	Bismutsubgallaat [Wordt enkel terugbetaald in zetpillen of in bereidingen voor uitwendig gebruik]	1	0,1300
	Bismutsubnitraat licht [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor uitwendig gebruik]	1	0,0800
	Bismutsubnitraat [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor uitwendig gebruik]	1	0,0780
	Bithiol	1	0,1490
	Boorzuur poeder	1	0,0110
	Boorzuur schilfers	1	0,0190
	Butylscopolamine bromide (150 mg x 6) **	1	6,7640
	Calamine	1	0,0410
	Calciumacetaat	1	0,0670
	Calciumcarbonaat	1	0,0100
	Calciumcarbonaat EF	1	0,0091
	Calciumcarbonaat half licht	1	0,0091
	Calciumcarbonaat zwaar	1	0,0080
	Calciumcitraat	1	0,0680
	Cefadroxil	1	0,8340
	Cefalexine	1	0,7740
	Chlooramfenicol	1	0,2000
	Chlooramine	1	0,0380
	Chloorcyclizinehydrochloride	1	0,9260
	Chloorfenaminemaleaat	1	0,5230
	Chloorpromazinehydrochloride	1	0,3150
	Chloortetracyclinehydrochloride (2,50 g x 2) **	1	0,3500
	Chloorzoxazon	1	0,3100
	Chloroquine	1	0,2603
	Chloroquine difosfaat	1	0,3590
	Chloroquine sulfaat	1	0,2603
	Clindamycine (3 g x 2 uitgedrukt in clindamycine) ** [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	2,4541
	Clindamycine fosfaat (3 g x 2 uitgedrukt in clindamycine) ** [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	7,4030
	Clindamycine hydrochloride (3 g x 2 uitgedrukt in clindamycine) ** [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	2,7770
	Clindamycine palmitaat (3 g x 2 uitgedrukt in clindamycine) ** [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	2,4541

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Clobetazolpropionaat	1	38,5800
	Clobetazonbutyraat	1	40,2270
+	Coffeïne	1	0,0645
+	Coffeïne watervrij	1	0,0520
	Colloïdaal zilver	1	1,5150
	Crotamiton	1	0,1950
	Cyclizinehydrochloride	1	0,7310
	Dehydrocholzuur	1	0,2520
	Deptropine citraat	1	88,0040
	Dexamethason	1	12,4000
	Dexamethasonacetaat	1	12,7330
	Dexamethasonnatriumfosfaat	1	9,6580
	Dexchlorofeniraminemaleaat	1	4,1020
	Diaminodifenylsulfon	1	0,4390
	Dienoëstrol	1	15,3640
	Diëthyleendiamine theofylline-ethanoaat	1	0,1934
	Difenhydraminehydrochloride	1	0,1560
	Diflucortolonvaleraat	1	55,7170
	Dihydrokinidine hydrochloride	1	0,9250
	Dihydroxyanthranol 1-2	1	1,2220
	Dimenhydrinaat	1	0,3240
	Diprofylline	1	0,1050
	Disulfiram	1	0,1880
	Dithranol	1	2,1670
	Doxycycline (1 g x 2) **	1	1,2390
	Doxycyclinehydrochloride (1,20 g x 2) **	1	0,7700
	Doxycyclinemonohydraat (1 g x 2) **	1	1,3530
	Econazolnitraat [De oplossingen voor uitwendig gebruik worden enkel terugbetaald als zij geen tensioactieve stoffen bevatten]	1	0,9570
	Ergotaminetartraat	1	15,3850
	Erythromycine (5 g x 2) **	1	0,5330
	Eserinesalicylaat	1	27,3960
	Estradiol	1	7,4000
	Estradiol monobenzoaat	1	10,0090
A	Ethambutoldihydrochloride	1	0,2210
	Ethinylestradiol	1	14,6270
	Ethinyltestosterone	1	2,2210

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Fenacemide	1	0,7550
	Feniraminemaleaat	1	0,8140
	Feniramineparaminosalicylaat	1	0,7770
	Fenol kristallijn	1	0,0630
	Fenol vloeibaar	1	0,0430
A	Fenytone	1	0,1540
	Fludrocortisonacetaat	1	58,4070
	Fludrocortisonacetaat 1 %	1	0,7630
	Flufenaminezuur	1	0,2650
	Foliumzuur	1	0,6300
	Furosemide [De bereidingen worden enkel terugbetaald als ze ten minste 250 mg van deze stof per inname bevatten]	1	0,5080
	Gentiaanviolet	1	1,4010
	D-Glucose (250 g)	1	0,0062
	Glucose.1 H <sub>2</sub> O (250 g)	1	0,0070
	Glucose D- (250 g)	1	0,0080
	Haloperidol	1	10,7550
	Homatropinehydrobromide	1	5,8940
	Homatropinehydrochloride	1	1,7850
	Hydralazinehydrochloride	1	1,0040
	Hydrazinofthalazine	1	0,8680
	Hydrocortison	1	2,9270
	Hydrocortisonacetaat	1	2,7120
	Hydrocortisonhemisuccinaat	1	13,0890
	Hydrochinon	1	0,1370
	Ichtyol	1	0,0942
	Ichtyol wit	1	0,4940
	Indometacine [Wordt enkel terugbetaald in de vorm van zetpillen, in elke dosis als het wordt verwerkt in een associatie met andere vergoedbare producten of, indien afzonderlijk voorgeschreven, in een andere dosering dan deze van zetpillen in specialiteitsvorm. Wordt eveneens terugbetaald onder colyrevorm]	1	0,2680
	Iododesoxyuridine (0,1 g) [Wordt enkel terugbetaald in topische bereidingen voor oftalmisch gebruik]	1	22,9470
A	Isoniazide	1	0,1890
	Jodiumchloroxychinoleine	1	0,3450
	Kaliumchloride	1	0,0150
	Kaliumjodide	1	0,0710
	Kaliumpermanganaat	1	0,0450
+	Kamfer D Natuurlijk [Enkel de prijs van DL-Kamfer mag aangerekend worden]	1	0,1330

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
+	Kamfer [Enkel de prijs van DL-Kamfer mag aangerekend worden]	1	0,0410
	Ketotifeenfumaraat	1	12,4190
	Kinidinesulfaat	1	0,5280
	Kininedihydrochloride	1	0,6070
	Kininesulfaat	1	0,2960
	Kool adsorberende	1	0,0660
	Koolteer	1	0,0230
	Koper (II) sulfaat poeder	1	0,0210
	Koper (II) sulfaat kristallijn	1	0,0310
	Koper sulfaat watervrij	1	0,0300
	Levodopa (5 g x 6) **	1	0,3900
	Lidocaïne	1	0,3760
	Lidocaïne hydrochloride	1	0,1950
	Lithiumcarbonaat	1	0,1150
	Loodacetaat	1	0,0410
	Medroxyprogesteronacetaat	1	23,1120
A	Mefenytoïne	1	0,4340
	Menthol [Wordt enkel terugbetaald in dermatologische bereidingen onder vaste vorm]	1	0,1280
	Mepacrinehydrochloride	1	1,5470
	Mepyraminemaleaat	1	0,5690
A	Metforminehydrochloride [De bereidingen worden enkel terugbetaald als deze stof er het enig werkzaam bestanddeel van is]	1	0,0720
	Methadon	1	5,8007
	Methadonhydrochloride	1	3,9360
	Methyldopa	1	0,9100
	Methylprednisolon	1	15,9010
	Methyltestosteron	1	3,1140
	Methylthiouracil	1	0,1215
	Metronidazol	1	0,1890
	Miconazolnitraat [Indien die bereiding in de vorm van crème, gel, zalf of pasta ook zinkoxide bevat, mag zij niet terugbetaald worden]	1	0,7420
	Minocyclinehydrochloride (1,08 g x 2 uitgedrukt in minocycline) **	1	6,5470
	Morfinehydrochloride	1	4,4020
	Natriumdicarbonaat [Wordt enkel terugbetaald onder vormen die verdeeld zijn in eenheden die maximum 1 g bevatten]	1	0,0070
+	Natriumchloride	1	0,0070
A	Natriumfenytoïne	1	0,1680

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Natriumfluoride	1	0,1240
	Natriumfosfaat (mono basisch) (NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> ) [Is enkel terugbetaalbaar in bereidingen voor inwendig gebruik en op voorwaarde dat het er enig werkzaam bestanddeel van is]	1	0,0320
	Natriumjodide	1	0,1260
	Natriumlevothyroxine [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	41,7810
	Natriumpropionaat	1	0,0540
	Natriumsulfacetamide	1	0,1980
	Natrium-thyroxine DL [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	70,9200
	Neomycinesulfaat	1	0,5880
	Nicotinezuur	1	0,1110
	Nitrofurazon [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor uitwendig gebruik]	1	0,1130
	Nortestosteron	1	35,4340
	Nystatine (niet steriel)	1	0,7420
	Oxytetracycline (2,50 g x 2 uitgedrukt in oxytetracycline) **	1	0,2975
	Oxytetracyclinehydrochloride (2,50 g x 2 uitgedrukt in oxytetracycline) **	1	0,3290
	Papaverine	1	0,4650
	Papaverinehydrochloride	1	0,2180
+	Paracetamol	1	0,0310
+	Paracetamol kristallijn	1	0,0310
	Penicillamine D	1	0,9470
	Penicillamine	1	1,0164
	Penicillaminehydrochloride	1	1,0164
	Penicilline V kalium	1	0,9520
	Pilocarpinehydrochloride [Wordt enkel terugbetaald in oogdruppels en in magistrale bereidingen die bestemd zijn voor nasaal gebruik]	1	6,2780
	Pilocarpinenitraat [Wordt enkel terugbetaald in oogdruppels en in magistrale bereidingen die bestemd zijn voor nasaal gebruik]	1	6,0280
	Polymyxine B sulfaat	1	5,6630
	Prednisolon	1	3,1680
	Prednisolonacetaat	1	7,0110
	Prednisolonhemisuccinaat	1	9,5400
	Prednisolon 21 natriumfosfaat	1	10,5710
	Prednisolon natriummetasulfobenzoaat	1	6,2000
	Prednison [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor inwendig gebruik]	1	3,6260
	Probenecid	1	0,4010
	Procaïne	1	0,2975
	Procaïnehydrochloride	1	0,1280
	Progesteron	1	1,9030

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.



TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Prometazinehydrochloride	1	0,2340
	Propanthelinehydrobromide	1	1,9240
	Propylthiouracil	1	0,6870
	Proteïne zilver	1	0,9060
	Resorcinol	1	0,0600
	Salicylzuur	1	0,0260
	Spironolacton	1	1,6040
	Sulfamethoxazol	1	0,1330
	Sulpiride	1	0,3260
	Testosteronacetaat	1	4,2100
	Testosteronpropionaat	1	1,8910
	Tetracyclinehydrochloride (5 g x 2) **	1	0,1150
	Tetracyclinelaurylsulfaat (5 g x 2 uitgedrukt in hydrochloride) **	1	0,4340
	Theofylline	1	0,0650
	Theofyllinenatriumglycinaat	1	0,1300
	Theofylline watervrij	1	0,0645
	Thiazinamiummethylsulfaat	1	0,4080
	Thymol	1	0,0850
	Triamcinolon	1	13,8810
	Triamcinolonacetonide	1	11,8010
	Trichloorazijnzuur	1	0,0900
	Trimethoprim	1	0,4950
	Tripelenaminehydrochloride	1	0,7340
	Trypsine	1	1,4420
	Undecyleenzuur	1	0,1100
	Ureum	1	0,0280
	Ureum kristallijn	1	0,0350
	Vitellinezilver	1	0,8080
	Zilvernitraat gekristalliseerd	1	1,2500
	Zinkoxide	1	0,0100
	Zinkperoxide 100%	1	0,1587
	Zinkperoxide 50%	1	0,0730
	Zinksulfaat	1	0,0380
	Zinksulfaat 1 H <sub>2</sub> O	1	0,0340
	Zinksulfaat gedroogd	1	0,0369
	Zinkundecylenaat	1	0,1170
	Zwavel neergeslagen	1	0,0110

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

HOOFDSTUK II  
FYTOTHERAPEUTISCHE PRODUCTEN

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID *	VERGOEDINGS BASIS
	Arnica: tinctuur	1	0,0820
	Ballota tinctuur	1	0,0630
	Belladona: blad poeder	1	0,0680
	Belladona: droog extract	1	0,4270
	Belladona: tinctuur	1	0,0660
	Cade: olie	1	0,0910
	Capsicum oliears	1	0,1760
	Crataegus droog extract	1	0,3770
	Crataegus tinctuur	1	0,0690
	Eucalyptus: tinctuur	1	0,0650
	Hamamelis: tinctuur	1	0,0740
	Ipeca: tinctuur	1	0,0920
	Opium: droog extract	1	2,8370
	Opium poeder	1	2,3170
	Opium: tinctuur	1	0,2460
	Passiebloem: droog extract	1	0,3040
	Passiebloem: tinctuur	1	0,0710
	Podofylline [Wordt enkel terugbetaald in bereidingen voor uitwendig gebruik]	1	2,7330
	Valeriaan: alcoholisch extract	1	0,3380
	Valeriaan: alcoholische tinctuur	1	0,0710
	Paardenkastanje: gestabiliseerde alcoholatuur (100 g)	1	0,0880

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

## HOOFDSTUK III

GEREGISTREERDE GEPREFABRICEEERDE OF GEPRETARIFEERDE PREPARATEN,  
SAMENSTELLINGEN EN FARMACEUTISCHE VORMEN

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	<b>Ampullen enkelvoudige:</b>		
G	adrenalinetartraat 1 mg (X) [a] Indien de voorgeschreven oplossing een hoeveelheid adrenaline bevat kleiner dan of gelijk aan 10 mg, dient het minimum aantal ampullen getarifeerd dat nodig is om het voorschrift uit te voeren. Indien de hoeveelheid groter is dan 10 mg: zie adrenalinetartraat (hoofdstuk I). b) De dosering van de ampullen is uitgedrukt in adrenaline basis]	stuk	0,4090
G	apomorfinehydrochloride 5 mg (X)	stuk	1,1403
G	apomorfinehydrochloride 10 mg (X)	stuk	1,4130
G	atropinesulfaat 0,25 mg (X)	stuk	0,3223
G	atropinesulfaat 0,50 mg (X)	stuk	0,3471
G	atropinesulfaat 1 mg (X)	stuk	0,3594
G	calciumchloride 10 ml/1 g (X)	stuk	0,6445
G	calciumgluconaat 10 ml/1 g (X)	stuk	0,5702
G	diprophylline 3 ml/300 mg (X)	stuk	0,4710
G	glucose in gedistilleerd water 5 ml 5 à 10% (X)	stuk	0,3347
G	glucose in gedistilleerd water 10 ml 5 à 10% (X)	stuk	0,4462
G	glucose in gedistilleerd water 20 ml 5 à 10% (X)	stuk	0,4586
G	glucose hypertonische oplossing 10 ml 20 à 30% (X)	stuk	0,6445
G	glucose hypertonische oplossing 20 ml 20 à 30% (X)	stuk	0,7933
G	glucose hypertonische oplossing 10 ml 50% (X)	stuk	0,8428
G	glucose hypertonische oplossing 20 ml 50% (X)	stuk	0,8676
G	histaminehydrochloride 1 mg (X)	stuk	0,3842
G	kaliumchloride 10 ml/1 g (X)	stuk	0,6693
G	magnesiumsulfaat 10 ml/1 g (X)	stuk	0,5702
G	magnesiumsulfaat 10 ml/3 g (X)	stuk	0,7437
G	magnesiumthiosulfaat 10 ml/ 1 g (X)	stuk	0,9916
G	methyleenblauw 10 mg (X)	stuk	0,4462
G	morfinehydrochloride 10 mg (X)	stuk	0,3966
G	morfinehydrochloride 20 mg (X)	stuk	0,4214
G	morfinehydrochloride 30 mg (X)	stuk	0,6445
G	natriumchloride (amp. of vial) 1 ml 0,9 à 10% (X)	stuk	0,2603
G	natriumchloride (amp. of vial) 2 ml 0,9 à 10% (X)	stuk	0,2727
G	natriumchloride (amp. of vial) 5 ml 0,9 à 10% (X)	stuk	0,3223
G	natriumchloride (amp. of vial) 10 ml 0,9 à 10% (X)	stuk	0,4710
G	natriumchloride (amp. of vial) 20 ml 0,9 à 10% (X)	stuk	0,6693

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
G	natriumchloride (amp. of vial) 50 ml 0,9 à 10% (II)	stuk	1,9336
G	natriumchloride (amp. of vial) 100 ml 0,9 à 10% (II)	stuk	2,1319
G	natriumchloride (amp.) 10 ml 20% (X)	stuk	0,5206
G	natriumcitraat 50 mg (X)	stuk	0,8924
G	oestradiolmonobenzoaat 5 mg (III)	stuk	0,6941
G	oestradiolmonobenzoaat 2 ml/10 mg (III)	stuk	0,4338
G	papaverinehydrochloride 40 mg (X)	stuk	0,2603
G	papaverinehydrochloride 3 ml/100 mg (X)	stuk	0,3223
G	pethidinehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	stuk	0,8180
G	procaïnehydrochloride 1 ml/20 mg (X)	stuk	0,3718
G	procaïnehydrochloride 2 ml/20 mg (X)	stuk	0,3966
G	procaïnehydrochloride 2 ml/40 mg (X)	stuk	0,4090
G	procaïnehydrochloride 5 ml/50 mg (X)	stuk	0,4214
G	procaïnehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	stuk	0,4338
G	procaïnehydrochloride 5 ml/100 mg (X)	stuk	0,4338
G	procaïnehydrochloride 10 ml/100 mg (X)	stuk	0,4586
G	procaïnehydrochloride 10 ml/200 mg (X)	stuk	0,5702
G	progesteron 2 ml/25 mg (III)	stuk	1,0659
G	progesteron 3 ml/50 mg (III)	stuk	1,1899
G	scopolaminehydrobromide 0,25 mg (X)	stuk	0,7437
G	testosteronpropionaat 25 mg (III)	stuk	0,3842
G	testosteronpropionaat 50 mg (III)	stuk	0,4090
G	testosteronpropionaat 2 ml/100 mg (III)	stuk	1,1403
G	vitamine A oplossing in olie 100.000 I.E. [Worden enkel terugbetaald als ze zijn verwerkt in bereidingen voor uitwendig gebruik. De tarifiering gebeurt op basis van het minimum aantal ampullen die vereist zijn voor de uitvoering van het voorschrift]	stuk	1,5369
G	water voor inspuiting 2 ml (X)	stuk	0,2851
G	water voor inspuiting 5 ml (X)	stuk	0,3471
G	water voor inspuiting 10 ml (X)	stuk	0,3718
G	water voor inspuiting 20 ml (X)	stuk	0,6197
	<b>Ampullen samengestelde:</b>		
G	morfinehydrochlor. + atropinesulf. 10 mg + 0,25 mg (X)	stuk	0,4958
G	morfinehydrochlor. + atropinesulf. 20 mg + 0,25 mg (X)	stuk	0,5454
	Fenosalyl	1	0,0154
	Opium met saffraan: tinctuur	1	0,2157
	<b>Oplossingen:</b> alcoholische jodiumoplossing (50 g)	1	0,0141
	<b>Oplossingen:</b> Burrowopl. (600 g)	1	0,0077
	<b>Oplossingen:</b> Basisch loodsubacetaatoplossing	1	0,0052
	<b>Pasta:</b> Lassar	1	0,0094

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

TEKEN	NAAM	HOEEVELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	<b>Pasta:</b> zinkoxide	1	0,0089
	<b>Stropen:</b> morfine	1	0,0077
G	<b>Tabletten:</b> dexamethason 1,5 mg (XX x 3) **	X	0,8924
G	<b>Tabletten:</b> triamcinolon 4 mg (XX x 3) **	X	1,5865
	<b>Vaselines:</b> zinkoxide 10 %	1	0,0144
	Verzepte koolteer	1	0,0793
	<b>Waters (600 g):</b> Dalibour	1	0,0109
	<b>Zalven:</b> enkelvoudige zalf [De prijs van de enkelvoudige zalf mag alleen worden aangerekend indien de zalf als zodanig is afgeleverd]	1	0,0102
	<b>Zalven:</b> zinkoxide	1	0,0112

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(\*\*) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

## HOOFDSTUK IV

## VERGOEDINGSVOORWAARDEN VOOR DE MAGISTRALE BEREIDINGEN DIE ENKEL VERGOEDBAAR ZIJN NA MACHTIGING DOOR DE ADVISEREND GENEESHEER

§ 1. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van epilepsie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Amfetamine ditartraat DL	1	0,7440
A	Amfetamine DL	1	0,7440
A	Amfetaminefosfaat DL	1	0,7440
A	Amfetamineresinaat D	1	1,3190
A	Amfetamineresinaat DL	1	0,7440
A	Amfetaminesulfaat D	1	2,6590
A	Amfetaminesulfaat DL	1	1,3740
A	Amfetaminetartraat DL	1	0,7440
A	Dexamfetamine	1	0,7440
A	Dexamfetaminetartraat	1	0,7440
A	Chloralhydraat [Enkel terugbetaald in rectale vorm]	1	0,0640
A	Fenobarbital	1	0,0970
A	Heptobarbital	1	0,1487
A	Magnesiumfenobarbital	1	0,1091
A	Methamfetaminehydrochloride rechtsdraaiend	1	2,7760
A	N-Methylfenobarbital	1	0,3320
A	Natriumfenobarbital	1	0,1460
A/G	Natriumfenobarbital 100 mg/ml 10%	1	1,2550
A	N-Natriummethylfenobarbital	1	0,1363

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 2. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van erythropoïetische protoporfyrie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Beta-caroteen 100 %	1	33,8030

§ 3. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- het myopatisch type van carnitinedeficiëntie, gekenmerkt door chronische progressieve en schommelende diffuse proximale spierzwakte bij volwassenen;
- systemische carnitinedeficiëntie, aanwezig vanaf de kinderleeftijd met progressieve spierzwakte, gekoppeld aan lever- en nierfunctiestoornissen.

De behandelende geneesheer specialist in de inwendige geneeskunde of in de kindergeneeskunde stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

Eens de diagnose is gesteld, worden de recepten die door de behandelende huisarts worden voorgeschreven, eveneens vergoed.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Levocarnitine	1	0,7480

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 4. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van één of meerdere chronische pijnen.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Acetylsalicylzuur kristallijn	1	0,0300
	Acetylsalicylzuur microkristallijn	1	0,0168
	Acetylsalicylzuur poeder	1	0,0250
	Coffeine	1	0,0645
	Coffeine watervrij	1	0,0520
	Codeine	1	2,8080
	Codeinefosfaat	1	2,2110
	Dextropropoxyfeenhydrochloride	1	0,8250
	Paracetamol	1	0,0310
	Paracetamol kristallijn	1	0,0310

§ 5. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van cystinose.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.



TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Cysteaminehydrochloride	1	0,3842
	Cysteamine fosfaat NA	1	0,7933
	Fosfocysteamine	1	0,7933
	Indometacine	1	0,2680

§ 6. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van cerebellaire heredodegeneratie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Oxitriptan	1	2,9780

§ 7. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van adrenoleukodystrofie of van adrenomyeloneuropathie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	G.T.E. (= glyceryl trierucate oil)		prijs volgens faktuur
A	G.T.O. (= glyceryl trioleate oil)		
A	Lorenzo's oil (= G.T.E. + G.T.O.)		

§ 8. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van kwaadaardige aandoeningen.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Diëthylstilboestrol	1	8,0050

§ 9. a) De volgende aminozuren worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van erfelijke metabolische ziekten die kunnen leiden tot een handicap welke met die bereidingen kunnen worden voorkomen of behandeld.

Aan het mengsel van aminozuren mogen vitaminen en/of mineralen worden toegevoegd.

De in het eerste lid bedoelde erfelijke metabolische ziekten zijn: methylmalo-acidemie, propionacidemie, isovalerische acidurie, histidinemie, homocystinurie, hyperammoniemie, hyperlysinemie, hypermethioninemie, leucinose, fenylketonurie en thyrosinemie.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	<b>Aminozuren:</b>		
	L Alanine	1	0,3820
	L Arginine	1	0,2340
	L Asparaginezuur	1	0,4240
	L Carnitine	1	0,7480
	L Cystine	1	0,1770
	L Fenylalanine	1	0,3150
	L Glutamine	1	0,1700

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Glycine	1	0,0430
	L Histidinehydrochloride	1	0,7270
	L Isoleucine	1	0,5730
	L Leucine	1	0,2410
	L Lysinehydrochloride	1	0,0860
	DL Methionine	1	0,0560
	L Methionine	1	0,2700
	L Ornithinehydrochloride	1	0,2800
	L Proline	1	0,4370
	L Serine	1	0,8070
	L Theronine	1	0,3240
	L Tryptofaan	1	0,4720
	L Thyrosine	1	0,2280
	L Valine	1	0,2520
A	Vitaminen en/of mineralen vermengd met bovengenoemde aminozuren	per schijf	0,3718

- b) De volgende grondstoffen, alleen of onderling vermengd, worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding onder de vorm van ouwels, capsules of te verdelen poeders en die gebruikt worden bij de behandeling van aandoeningen die vermeld zijn in § 10 a) of bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Vitaminen en of mineralen	per schijf van X stuks	0,3718

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden. De machtiging voor de onder b bedoelde bereidingen is beperkt tot een maximum van 365 gebruikseenheden per jaar.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 10. De volgende oplossingen voor aërosoltherapie worden enkel vergoed indien ze gebruikt worden bij de behandeling van mucoviscidose.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A/*	Oplossing voor aërosoltherapie (5 l) [Die oplossingen mogen alleen gedistilleerd water, propyleenglycol en natriumchloride bevatten]	1 l	2,3798

§ 11. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van bijniercarcinomen.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Mitotaan	1	5,1870

§ 12. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van een aangeboren tekort aan biotidinase.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Die diagnose wordt gesteld in een erkend centrum voor menselijke erfelijkheid. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEVEELH*	VERGOEDINGS-BASIS
A	Biotine	1	21,9980

§ 13. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de symptomatische behandeling van acute of subacute nausea en braken, veroorzaakt door radiotherapie of chemotherapie met bepaalde specialiteiten die aangenomen zijn krachtens criteria A-23 tot A-28 uit het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van de farmaceutische specialiteiten;

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend-geneesheer. De apotheker levert aan de rechthebbende het volledig ingevuld formulier "kontante betaling" af.

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID *	VERGOEDINGS-BASIS
	Metoclopramide [Wordt enkel terugbetaald onder vorm van een oplossing voor inwendig gebruik]	1	0,5880
	Metoclopramide 0,1 % nfb 125 ml	1	6,0800
	Metoclopramidehydrochloride [Wordt enkel terugbetaald onder vorm van een oplossing voor inwendig gebruik]	1	0,5107

§ 14. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Levocarnitine	1	0,7480
	Vitamine E Acetaat	1	0,2240
	Vitamine E Acetaat 50%	1	0,2040
	Vitamine E Acetaat 544E/G	1	0,2230
	Vitamine E Acetaat olie	1	0,2230
	Vitamine E Acetaat oplossing	1	0,2230

§ 15. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt als adjuvans bij de radiotherapeutische behandeling van het hoofd en van de hals.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
A	Pilocarpinehydrochloride	1	6,2780
A	Pilocarpinenittraat	1	6,0280

§ 16. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij:

- a) de behandeling, gedurende een periode van 4 tot 8 weken en met een maximum van 224 capsules aan 200 mg of 56 ouwels aan 800 mg, van duodenumulcus, aangetoond door een endoscopisch of radiografisch onderzoek.

Voor het aantal vergoedbare capsules of ouwels wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 800 mg;

- b) de behandeling, gedurende een periode van 6 tot 8 weken en met een maximum van 224 capsules aan 200 mg of 56 ouwels aan 800 mg, van maagulcus, aangetoond door een endoscopisch onderzoek. In geval van gestaafde onmogelijkheid wordt de maagulcus aangetoond door een radiografisch onderzoek.

Voor het aantal vergoedbare capsules of ouwels wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 800 mg;

- c) de behandeling, na littekenvorming, binnen de beperkingen die respectievelijk onder a en b zijn omschreven, van nieuwe opstoten van duodenum- of maagulcus, aangetoond door nieuwe onderzoeken indien het om maagulcera gaat.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Voor het aantal vergoedbare capsules of ouwels wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 800 mg;

- d) de behandeling, gedurende een periode van 8 weken en tot een maximum van 224 capsules aan 200 mg of 56 ouwels aan 800 mg, van peptische reflux-oesofagitis van graad I (erythemateus-exsudatieve of erosieve niet confluerende letsels, solitair of multipel), aangetoond door een endoscopisch onderzoek.

Als de behandeling klinisch doeltreffend is, kan de vergoeding worden verlengd voor een periode van 12 maanden en tot een maximum van 13 x 112 capsules aan 200 mg of 13 x 28 ouwels aan 800 mg.

Voor het aantal vergoedbare capsules of ouwels wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 800 mg;

- e) de behandeling, gedurende een periode van 8 weken en tot een maximum van 224 capsules aan 200 mg of 56 ouwels aan 800 mg, van peptische reflux-oesofagitis van graad II (exsudatieve of erosieve letsels, confluerend, zonder circulaire extensie), aangetoond door een endoscopisch onderzoek.

Voor het aantal vergoedbare capsules of ouwels wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 800 mg;

In geval van (klinisch en endoscopisch) aangetoonde doeltreffendheid, kunnen nieuwe perioden van 12 maanden toegestaan worden op basis van het stadium van oesofagitis dat vastgesteld is tijdens het controle-onderzoek (in het stadium nul wordt een poging tot stopzetting van de behandeling gedaan).

In geval van aangetoonde onmogelijkheid om een controle-endoscopie uit te voeren, zoals bijvoorbeeld bij ernstige oesofagussclerodermie, moet dit in een gemotiveerd verslag uiteengezet worden aan de adviserend geneesheer.

- f) de behandeling van het Zollinger-Ellison-syndroom;

- g) de behandeling van veralgemeende mastocytose;

- h) de preventie gedurende 6 maanden van recidiven van duodenumulcera als tijdens de voorgaande 12 maanden minimum 3 ulcereuze opstoten (2 wanneer het gaat om een patiënt van 65 jaar of ouder) konden worden aangetoond. Die periode kan voor 6 maanden worden vernieuwd na een endoscopische of radiografische controle die de doeltreffendheid van de preventie aantoont.

Voor het aantal vergoedbare verpakkingen wordt rekening gehouden met de maximumdagdosering van 400 mg;

- i) de preventie van hemorragieën die het gevolg zijn van gastroduodenale ulceraties bij patiënten:

- die een hemorragische ulcus (met uitsluiting van bloedingen, te wijten aan slokdarmvarices) of een geperforeerde ulcus hebben gehad of een cicatriciële stenose hebben; in die gevallen wordt de vergoeding toegestaan voor een periode van 12 maanden, die twee keer mag worden hernieuwd;
- bij wie een transplantatie is verricht; in die gevallen wordt de vergoeding toegestaan voor een periode van 12 maanden, die twee keer mag worden hernieuwd.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. In dit verslag wordt de voorgeschreven dosering vermeld. Bij dit verslag moeten de resultaten worden gevoegd van de onderzoeken waarin is voorzien om het bestaan van de aandoening te bewijzen die wordt behandeld op het tijdstip dat de bereiding wordt voorgeschreven of, als de reglementering geen specifieke onderzoeken oplegt, elk gegeven op grond waarvan de behandelende geneesheer kan verklaren dat de rechthebbende zich in één van de voornoemde omstandigheden bevindt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is op grond van de voornoemde reglementering.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

De gelijktijdige vergoeding van deze bereiding en van de farmaceutische specialiteiten CYTOTEC, DAKAR, DENOL, LOGASTRIC, LOSEC, PANAXID, PEPCIDINE, ULCOGANT of ZANTAC wordt nooit toegestaan.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Cimetidine	1	0,2810

§ 17. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in één van de volgende omstandigheden:

- als door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de bacterie enkel voor dit antibioticum gevoelig is;
- bij de behandeling van brucellose, klinisch evolutief en serologisch aangetoond in associatie met tetracyclines. Deze voorwaarde, associatie met tetracyclines, geldt evenwel niet voor kinderen tot en met de leeftijd van 7 jaar en voor zwangere vrouwen;
- in het kader van de profylaxe van meningococceïnfecties.
- de behandeling van de ziekte van Hansen.
- de behandeling van tuberculose, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van het omslaan van de tuberculinereactie;

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Rifampicine	1	0,5580

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.



§ 18. a) Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij herpes simplex-infecties:

- behandeling van recidiverende herpes genitalis (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld), bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;
- behandeling van recidiverende herpes simplex (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld) met erythema exsudativum multiforme; herpes simplex bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;
- behandeling van herpes simplex bij immunodepressieve patiënten wier behandeling is aangevangen langs intraveneuze weg;
- profylaxe van herpes simplex-infecties bij geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie, tijdens een periode van 2 maanden;
- bij de behandeling van uvetis veroorzaakt door herpes simplex;
- profylaxe van de herpes simplex recidief gedurende de eerste 6 maanden na een penetrerende keratoplastie, uitgevoerd na keratitis van herpetische oorsprong.

De algemeen geneeskundige of de geneesheer specialist stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer. Dit verslag vermeldt de vermoedelijke duur van de behandeling met de voorgeschreven dosering onder verwijzing naar de voorbije of huidige aantoning van het virus in het laboratorium, positief voor HSV1 of HSV2.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot zowel door de gemachtigde periode of tot de periode vermeld in de reglementering als door de verantwoorde dosering.

Indien de behandeling moet worden voortgezet, staaft de algemeen geneeskundige of de geneesheer-specialist de noodzaak daarvan met een nieuw verslag dat is opgemaakt op het einde van de oorspronkelijk vastgestelde termijn of, in geval van profylaxe, bij het verstrijken van de termijn van 2 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

De gelijktijdige vergoeding van deze bereiding en van de farmaceutische specialiteit ISOPRINOSINE, die verleend is in het raam van de herpesaandoeningen, wordt nooit toegestaan.

b) Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een orale suspensie, capsules of ouwels die gebruikt worden bij herpes zoster-infecties:

- behandeling van herpes zoster ophtalmicus;
- behandeling van zosterinfectie van de nervus acusticus met faciale paralyse;
- behandeling van herpes zoster-infecties bij patiënten met een geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend geneesheer daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende geneesheer op het voorschrift «derdebetalersregeling van toepassing» heeft vermeld.

In dat geval moet de behandelende geneesheer de gegevens die aantonen dat de rechthebbende op het ogenblik van het voorschrijven zich in de bovengenoemde situatie bevond, ter beschikking houden van de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling.

De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Aciclovir	1	1,5650

§ 19. De volgende bereidingen worden enkel vergoed indien ze gebruikt worden bij de behandeling van kystische fibrose, behalve bij de kinderen jonger dan één jaar en bij de patiënten waarbij geen exocriene pancreasinsufficiëntie aangetoond is.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model als bijlage III bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Enkel de maximale aflevering (60 capsules of 9 g vloeistof per geneesmiddelenvoorschriften per vitamine) wordt terugbetaald.

Alle vitaminen mogen samen of afzonderlijk worden voorgeschreven.

In de zomer mag de voorschrijver op het geneesmiddelenvoorschrift vermelden "sine vit. D3".

De tarifiering gebeurt op basis van de voorgeschreven hoeveelheden.

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID *	VERGOEDINGSBASIS
A	vitamine A	druppels: per schijf van 1,5 ml	retinol olie: 0,0164 /100.000IE retinol wateroplosbaar: 0,1140 /100.000 IE retinolacetaat poeder: 0,0342 /100.000 IE retinol acetaat olie oplossing: 0,0174 /100.000 IE retinol acetaat CWS: 0,0702 /100.000IE
A	en/of vitamine D3	capules per schijf van X stuks	cholecalciferol: 0,3966 / miljoen E cholecalciferol CWS: 3,2474 / miljoen E
A	en/of vitamine E	capules per schijf van X stuks	DL-alfatocoferolacetaat poeder 500 mg/g: 0,1562 /g DL-alfatocoferolacetaat olie oplossing: 0,1834 /g DL-alfatocoferolsuccinaat poeder 890 IE/g: 0,3223 /g DL-alfatocoferolsuccinaat poeder 1210 IE/g: 0,3966 /g DL-alfatocoferolacetaat CWS 50 %: 0,1314 /g
A	en/of vitamine K1	capules per schijf van X stuks of druppels per schijf van 1,5 ml	menadionnatriumbisulfiet: 0,9172 /g

\* Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

## HOOFDSTUK V - EXCIPIENTIA EN ADJUVANTIA

De in dit hoofdstuk ingeschreven producten zijn nooit vergoedbaar als ze worden afgeleverd als dusdanig of onderling vermengd in andere bereidingen dan die welke zijn bedoeld in artikel 3, eerste lid, van dit besluit.

De bindmiddelen voor ouwels, crème, maagsapresistente omhulsels, gels, capsules, granulen, zalf, ovulen, pasta, te verdelen poeders en zetpillen mogen niet worden aangerekend bovenop de forfaits waarin is voorzien in artikel 14,2°, zelfs als in de hierna opgenomen lijst een prijs is opgegeven.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Aceton	1	0,0062
	Agar poeder	1	0,1363
	Alginezuur	1	0,0917
	Alkylethersulfaten (=Tensagex)	1	0,0174
	Aluminiumhydroxyde colloïdaal	1	0,0216
	Amandelolie (zoete) (50 g)	1	0,0131
	Amandel (bittere): vluchtige olie	-	-
	Aminoxid	1	0,0223
	Ammoniak	1	0,0042
	Ammoniumlaurylsulfaat 33%	1	0,0248
	Amylacetaat	1	0,0471
	Anethol	1	0,0768
	Antiseptische oplossing	1	0,0038
	Arabische gompoeder	1	0,0496
	Aroma van benzoë	-	-
	Aroma bitter	-	-
	Aroma van chocolade	-	-
	Aroma van karamel	-	-
	Aromas van fruit	-	-
	Aspartaam	1	0,2033
	Azijnzuur	1	0,0082
	Azorubine	1	0,6445
	Beelerbasis	1	0,0074
	Bentoniet	1	0,0208
	Benzaldehyd	1	0,0446
	Benzalkoniumchloride	1	0,0545
	Benzoëhars: vluchtige olie	-	-
	Benzoëzuur	1	0,0434
	Benzol	1	0,0240
	Benzylalkohol	1	0,0347
	Betaïne, tensio-actieve amfotereren van de familie van de afgeleiden van (= Dehyton)	1	0,0397

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Bijenwas: gele	1	0,0372
	Bijenwas: witte	1	0,0459
	Borax (250 g)	1	0,0092
	Brijantgroen	1	0,4090
	5-Bromo-5-nitro- 1,3-dioxaan 10% (= Bronidox 10%)	1	0,0545
	Butylhydroxyanisol	1	0,6693
	Butylhydroxytolueen	1	0,3223
	Calciumfosfaat (mono)	1	0,0089
	Calciumfosfaat (di)	1	0,0109
	Calciumfosfaat (tri)	1	0,0069
	Calciumstearaat	1	0,0347
	Carboxypolymethyleen (=Carbomeer 974p – Carbomeer 980)	1	0,0793
	Caseïne	1	0,0768
	Ceder: vluchtige olie	-	-
	Cellulose-acetofalaat	1	0,2405
	Cellulose-ethers	1	0,0719
	Cetomacrogol 1000	1	0,0173
	Cetrimide	1	0,1091
	Cetylalcohol	1	0,0124
	Cetylcreme	1	0,0074
	Cetylstearylalcohol	1	0,0183
	Cetylstearylalcohol emulgerende	1	0,0228
	Cetylzalf	1	0,0099
	Chloorbutolhydraat	1	0,0818
	Chloorhexidine-acetaat (1%)	1	0,4460
	Chloorhexidinegluconaat (1%)	1	0,3220
	Chlorofylpoeder	1	3,0990
	Cholesterine	1	0,2033
	Citroenmelisse: vluchtige olie	-	-
	Citroen: vluchtige olie	-	-
	Citroenzuur	1	0,0087
	Citronelle: vluchtige olie	-	-
	Cochenillekarmijn	1	0,7685
	Cold cream	1	0,0099
	Collodium met ricinus	1	0,0310
	Cremophoren ethers	1	0,0297
	Cypres: vluchtige olie	-	-
	Cutina	1	0,0248
	Decyloleaat (50g) (=Cetiol V)	1	0,0409

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Dehycont	1	0,0099
	Dentox	1	0,6693
	Dequaliniumchloride	1	5,2060
	Dextrinegeel	1	0,0273
	Diëthanolamide –oleïnezuur (=Comperlan OD)	1	0,0198
	Diëthanolamine	1	0,0173
	Diëthyleenglycolmonostearaat	1	0,0545
	Dimethicon	-	-
	2,2-Dimethyl-1,3-dioxolan-4-methanol (=Solketal)	1	0,0198
	Dimethylsufoxide	1	0,0471
	Tijm: vluchtige olie (15 g)	-	-
	Edetaat en zouten	1	0,3842
	Emulgade	10	0,4710
	Emulgine	1	0,0223
	Emulsiewassen, anionische (=Emulcire 12M)	-	-
	Emulsiewassen, anionische en niet iogene (=Tensactol)	1	0,0223
	Emulsiewassen, niet iogene (=Emulcire)	-	-
	Erythrosine	1	0,3347
	Ethanol 94 – 95 %v/v (60 g) [Dit product mag slechts worden aangerekend tot een hoeveelheid van 10 g per schijf zoals bedoeld in artikel 12, 3° zonder rekening te houden met de ethanol vervat in de producten ingeschreven in hoofdstuk III of in de formules van de geldende uitgaven van de Belgische farmacopee, van de Europese farmacopee en van het Therapeutisch Magistraal Formularium]	1	0,0337
	Ether (100 g)	1	0,0072
	Ethylacetaat	1	0,0335
	Ethyleenglycol	1	0,0099
	Ethyleenglycolstearaat , emulgerende (=Monthybase)	-	-
	Ethyleenpalmitostearaat, emulgerende (=Sedetol)	-	-
	Ethylgallaat	-	-
	Eucalyptol [Wordt enkel terugbetaald voor inwendig gebruik, behalve voor suppositoria]	1	0,0719
	Eumulgin en derivaten	-	-
	Fenylethanol	1	0,0620
	Fenylmercuriboraat	1	3,8420
	Fenylmercurinitraat	1	3,5940
	Fosforzuur	1	0,0223
	Fructose (25 g)	1	0,0322
	Geëthoxyleerde vetalcoholen (=Dehydol)	1	0,0149
	Gelatine	1	2,8510
	Gember: vluchtige olie	-	-
	Gepolyoxyethyliniseerde ricinusolie, afgeleiden van (=Cremophoren esters)	1	0,0310

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Geranium: vluchtige olie	-	-
	Glycerol (150 g)	1	0,0057
	Glycerol-gelatine massa	-	-
	Glycerolpalmitostearaat , emulgerende (=Gelabase)	-	-
	Glyceroltricaprinaat (250 g)	1	0,0372
	Glyceroltricaprinaat en tricapranaat (250 g)	1	0,0372
	Glyceroltricapranaat (250 g)	1	0,0372
	Glycerylmonostearaat	1	0,0191
	Glycolstearaat	1	0,0223
	Glycolzuur	1	0,2380
	Hamamelis: water (600 g)	1	2,0025
	Hydrolan	1	0,0347
	Hydroxypropylmethylcellulose [Wordt enkel terugbetaald in topische bereidingen voor oftalmisch gebruik]	1	0,1760
	Indigokarmijn	1	0,9916
	Isopropylalcohol	1	0,0060
	Isopropylmyristaat	1	0,0570
	Jeneverbes: vluchtige olie	-	-
	Kaliumcarbonaat	1	0,0521
	Kaliumfosfaat	1	0,0335
	Kaliumhydroxyde	1	0,0203
	Kaliummetabisulfit	1	0,0335
	Kaliumnitraat	1	0,0273
	Kaliumsorbaat	1	0,0669
	Kaliumsulfocyanide	1	0,0645
	Kaliumzeep (60 g)	1	1,0071
	Kalkwater	1	0,0049
	Kamille: vluchtige olie	-	-
	Kaneel: spiritus (15 g)	1	0,0644
	Kaneel: vlug olie	-	-
	Kaolien (zwaar)	1	0,0067
	Karamel: vluchtige olie	-	-
	Keratine	1	1,5617
	Kerosine (50 g)	1	0,0077
	Klaproos: vloeibaar extract	1	0,0669
	Lactose	1	0,0072
	Lanettewas	1	0,0273
	Laurier: olie (50 g)	1	1,0016
	Laurier: vluchtige olie	-	-
	Laurylgallaat	-	-

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Lavendel: vluchtige olie	-	-
	Lecithine	1	1,2147
	Levertraanolie (100 g)	1	1,0024
	Lipofiel montmorilloniet (=Bentone)	1	0,0421
	Macroglyceriden (=Labrafil)	1	0,0570
	Macrogol 6 glycerolcaprylocapraat (=Softigen)	1	0,0397
	Magnesiumcarbonaat	1	0,0116
	Magnesiumstearaat	1	0,0260
	Magnesiumtrisilicaat	1	0,0228
	Malachietgroen	1	0,8180
	Mannitol	1	0,0285
	Marjolein: vluchtige olie	-	-
	Medicinale olie (200 g)	1	0,0092
	Meiklokje: vluchtige olie	-	-
	DL Melkzuur	1	0,0240
	Methyleenblauw	1	0,3347
	Methylpara-oxybenzooat	1	0,1289
	Methylviolet	1	0,8924
	Microkristallijm cellulose (=Avicel)	1	0,0645
	Microkristallijm cellulose en natriumcarmellose (=Avicel voor emulsies =Avicel RC-581)	1	0,0768
	Mirre: vluchtige olie	-	-
	Monoëthanolamine	1	0,0521
	Mono-oleïne	-	-
	Munt: vluchtige olie	-	-
	Natriumalginaat	1	0,0595
	Natriumanisaat	1	0,2355
	Natriumbenzoaat	1	0,0069
	Natriumcarbonaat	1	0,0446
	Natriumcarboxymethylcellulose (=natriumcarmellose = Copagel)	1	0,0694
	Natriumcetylstearylsulfaat	1	0,0297
	Natriumcitraat	1	0,0121
	Natriumcyclamaat	1	0,0446
	Natriumfosfaat (mono basisch) (NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )	1	0,0201
	Natriumfosfaat (di basisch) (Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> )	1	0,0154
	Natriumgentisaat	1	0,0967
	Natriumhydroxyde	1	0,0434
	Natriumlactaat	1	0,0198
	Natriumlaurylsulfaat	1	0,0174
	Natriummetabisulfiet	1	0,0260

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.



TEKEN	NAAM	HOEEVELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Natriumoleaat	1	0,0446
	Natriumsulfiet gekristalliseerd	1	0,0243
	Natriumthiomersal	1	2,9750
	Octylgallaat	-	-
	Oleïnezuur	1	0,0285
	Oleylcetylalcohol	1	0,0174
	Olijfolie (200 g)	1	1,0039
	Olijfolie gezuiverde	1	0,0050
	Oranjeschil: vloeibaar extract Conformia	1	0,1438
	Oranjeschil (bittere): vluchtige olie	-	-
	Oranjeschil (sterke): tinctuur	1	0,0459
	Oranjeschil (zoete): vluchtige olie	-	-
	Oranjabloesem: vluchtige olie	-	-
	Ozokeriet	-	-
	Paraffine vaste (=Ceresine)	1	0,0099
	Paraffine vloeibare	1	0,0052
	Pectine	1	0,1165
	Perhydrosqualeen	1	0,2405
	Petroleumbenzine	1	0,0382
	Polyethyleen	-	-
	Polyethyleenglycol, esters en ethers	1	0,0181
	Polyethyleenglycolen, mengsel van (=Waxol)	1	0,0124
	Polyoxyethyleenvetzuren, esters (=Arlaton = Myrj)	1	0,0570
	Polyoxyethyleenvetzuren, ethers (= Brij)	1	0,0570
	Polyquart	1	0,0174
	Polysorbaten	1	0,0409
	Polyvidon	1	0,0892
	Propyleenglycol	1	0,0062
	Propylgallaat	1	0,5702
	Propylparaoxybenzoaat en zouten (=Propylparaben)	1	0,0942
	Pruisisch blauw	1	0,7189
	Ricinusolie (100 g)	1	0,0092
	Rozemarijn: vluchtige olie	-	-
	Rozen: vluchtige olie	-	-
	Rozenwater (600 g)	1	0,0040
	Saccharine en zouten	1	0,0500
	Saccharose	1	0,0009
	Saffraan: tinctuur	1	0,6148
	Salie: vluchtige olie	-	-

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Sassafras: vluchtige olie	-	-
	Silicium, anhydrisch colloïdaal (=Aerosil)	1	0,0521
	Siliciumzuur neergeslagen	1	0,0694
	Silicon	1	0,0744
	Simaldraat (=Veegum)	1	0,0793
	Sorbinezuur	1	0,0397
	Sorbitansesquinoleaat (=Arlacel 83)	1	0,0446
	Sorbitan vetzuren, esters (=Arlacel =Crill)	1	0,0466
	Sorbitanmonoesters	-	-
	Sorbitol	1	0,0082
	Squaleen	1	0,2727
	Stearine mono	1	0,0166
	Stearinezuur	1	0,0181
	Stearylalkohol	1	0,0235
	Stropen: aalbessen	1	0,0052
	Stropen: enkelvoudige	1	0,0021
	Stropen: frambozen	1	0,0077
	Stropen: grenadine	1	0,0052
	Talk	1	0,0054
	Tegobetaïn 30% [De prijs van Tegobetain 30% wordt berekend op die van Tegobetain L7 Goldschmidt (Cocoamidopropyl betaïne)]	1	0,1239
	Terpentijn: vluchtige olie	-	-
	Tetrachloorkoolstof	1	0,0067
	Titaniumoxide	1	0,0570
	Tragacantpoeder (25 g)	1	0,1487
	Trichloorethyleen (100 g)	1	0,0079
	Triëthylamine	1	0,0471
	Triglyceriden met half lange ketens (=Mygliol 812 =Myritol 318)	1	0,0471
	Trometamol	1	0,4381
	Vanilline	1	0,1413
	Vaseline gele	-	-
	Vaseline witte	1	0,0057
	Venkel: vluchtige olie	-	-
	Verbena (ijzerkruid): vluchtige olie	-	-
	Vet (vast)	1	0,0136
	Vetalcoholen ethersulfaat, mengsel van (=Texapon)	1	0,0149
	Vetalcoholen met hoge moleculaire massa en wassen, mengsel van (=Amfocerine)	-	-
	Vetzuren, esters (50g) (= Cetiol)	1	0,0409
	Vetzuren alkanolamiden (=Comperlan = Tensomel)	1	0,0198

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID *	VERGOEDINGS- BASIS
	Vetzuren met hoge moleculaire massa, esters – mengsel van (=Dehymuls)	1	0,0297
	Viola: vluchtige olie	-	-
	Vitamine B2 [Terugbetaald a rato van maximum 1 mg per gelule voor de bereiding van de flavogelules NF VI]	1	0,2454
	Vitamine C [Vitamine C is aangenomen a rato van maximum 1 g per schijf indien ze wordt aangewend als antioxyderend middel]	1	0,0446
	Vitamine E (acetaat) (500 mg) [Vitamine E acetaat is aangenomen tot een hoeveelheid van 500 mg indien aangewend als antioxyderend middel bij de bereiding van een olieoplossing of van een topische dermatologische bereiding van vitamine A]	1	0,2230
	Vloeibare vetalcoholen (=Eutanol)	1	0,0347
	Walschot	1	0,0238
	Waszalf: enkelvoudige NF (300 g)	-	-
	Water	1	0,0005
	L (+) Wijnsteen zuur	1	0,0193
	Wolvet	1	0,0102
	Wolvet waterhoudend	1	0,0131
	Wolvetalcohol	1	0,0570
	Wolvetalcoholen en koolwaterstoffen (Aquaphil)	1	0,0421
	Xantaan: gom	1	0,0620
	Zalf met wolvetalcoholen (=Eucerine watervrij)	1	0,0297
	Zeep: medicinale poeder	1	0,0446
	Zeepspiritus (100 g)	1	0,0322
	Zetmeelpoeder (100 g)	1	0,0062
	Zinkstearaat	1	0,0359
	Zoutzuur verdund	1	0,0054
	Zwavelkoolstof	1	0,0273
	Zwavelzuur	1	0,0146

(\*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

HOOFDSTUK VI  
MEDISCHE HULPMIDDELEN

TEKEN	NAAM	HOEEVEELHEID	VERGOEDINGS-BASIS
	Billroth batist (60 dm <sup>2</sup> x 3) **	dm2	0,1140
	<b>Cambric:</b>		
	windsel 3 cm (l x 3) **	Stuk	0,2107
	windsel 5 cm (l x 3) **	Stuk	0,3099
	windsel 7 cm (l x 3) **	Stuk	0,4090
	windsel 10 cm (l x 3) **	Stuk	0,5702
	<b>Niet klevende adsorberende steriele compressen:</b>		
	doos met minimum 5 compressen waarvan de totale oppervlakte minimum 625 cm <sup>2</sup> bedraagt (l x 3) ** [De volgende merken beantwoorden aan deze beschrijving: DINAPAD Zeno-Phar: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm FILL-ZELLIN Hartmann: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm MELOLIN Smith & Nephew: 25 compr. 5 x 5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm METALLINE Stella: 10 compr. 8 x 10 cm FIBROPAD Zeno-Phar : 25 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm STELLALINE Stella: 26 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm. STELLALINE 6 Stella: 5 compr. 10 x 20 cm ZETUVIT Hartmann: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm.]	Doos	3,6140
	<b>Gaas:</b>		
	windsel 5 cm (l x 3) **	Stuk	0,3223
	windsel 7 cm (l x 3) **	Stuk	0,4214
	windsel 10 cm (l x 3) **	Stuk	0,5949
	steriel windsel geplooid 1 cm/5 m (l x 3) **	Doos	2,4789
	steriel windsel geplooid 2 cm/5 m (l x 3) **	Doos	2,5285
	steriel windsel geplooid 3 cm/5 m (l x 3) **	Doos	2,5781
	compressen (1 m x 3) **	Stuk	0,7933
	steriele oogcompressen, doos van 12 à 15 compr. (l x 3) **	Stuk	0,8508
	steriele compressen waarvan de totale oppervlakte niet meer bedraagt dan 1,2 m <sup>2</sup> , ongeacht de individuele afmetingen van de compressen (l x 3) **. Per geneesmiddelenvoorschrift mogen verschillende formaten van compressen worden vergoed	Stuk	2,2310
	neutraal (1 m x 3) **	Stuk	0,8180
	<b>Rek:</b>		
	windsel 5 cm (l x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]	Stuk	0,6941
	windsel 7 cm (l x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]	Stuk	0,8676
	windsel 10 cm (l x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]	Stuk	1,2147

(\*\*)De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE

## **BIJLAGE III**

### **FORMULIER I**

Model van de machtiging tot het vergoeden voorzien in hoofdstuk IV van bijlage II van dit besluit.

### **FORMULIER II**

Aanvraagformulier om inschrijving op de lijsten die als bijlage volgen bij dit besluit.

**BIJLAGE III - a**

Model van de machtiging tot het vergoeden voorzien in hoofdstuk IV  
van bijlage II van dit besluit.

ZIEKENFONDS, GEWESTELIJKE DIENST OF KAS DER GENEESKUNDIGE VERZORGING VAN DE  
NMBS:

.....  
Volgnummer van de machtiging:

De ondergetekende, adviserend geneesheer, machtigt voor het tijdvak van ..... tot  
..... (maximum ..... maanden) (1)

de vergoeding van magistrale bereidingen betreffende de onder § ..... van hoofdstuk IV van bijlage II bij het  
koninklijk besluit van ... vermelde producten.

- Naam en voornamen van de rechthebbende: .....

- Adres: .....

- Identificatienummer uit het Rijksregister:  
.....

De rechthebbende is verplicht deze machtiging te tonen aan de afleverende apotheker die er de nodige  
inlichtingen in het daartoe bestemde vak op aanbrengt bij het voorleggen van het geneesmiddelenvoorschrift  
(zie keerzijde).

Datum:

Handtekening en stempel van de adviserend geneesheer,

(1) De toegelaten maxima zijn bepaald in de desbetreffende vergoedingsreglementering.

In te vullen door de afleverende apotheker:

Datum van aflevering	Aantal eenheden of afgeleverde hoeveelheid	Handtekening van de apotheker	Stempel van de apotheker

**BELANGRIJKE OPMERKINGEN:**

- a) De machtiging geldt voor de door de adviserend geneesheer toegestane periode. Zij kan worden verlengd indien, bij het verstrijken ervan, de rechthebbende aan de adviserend geneesheer deze machtiging voorlegt samen met de rechtvaardiging van de noodzaak de behandeling verder te zetten en indien in die mogelijkheid is voorzien krachtens de daarop betrekking hebbende vergoedingsvoorwaarden.
- b) De apotheker zal op het geneesmiddelenvoorschrift het omkaderde volgnummer aanbrengen. Hij mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

**BIJLAGE III - b**

Aanvraagformulier om inschrijving op de lijsten die als bijlage volgen bij het koninklijk besluit van ...

- van een grondstof (1)  
of  
 van een geprefabriceerde bereiding (1)  
of  
 van een verbandmiddel (1)

**I. NAAM EN ADRES VAN HET BEDRIJF VERANTWOORDELIJK VOOR DE INDIENING VAN DE AANVRAAG:**

--

**II. NAAM VAN DE GRONDSTOF (2), DE GEPREFABRICEERDE BEREIDING (2) OF MET EEN VERBANDMIDDEL (2) WAARVOOR DE AANVRAAG WORDT INGEDIEND:**

--

Kwalitatieve en kwantitatieve samenstelling: .....

**III. BESCHIKBARE VERPAKKING(EN) EN PRIJS(PRIJZEN) (3):**

VERPAKKING(EN)						
PRIJS/PRIJZEN BUITEN BEDRIJF						
VERKOOPPRIJS/ VERKOOPPRIJZEN AAN DE APOTHEKER						

**IV. TER STAVING VAN DE AANVRAAG BIJ TE VOEGEN DOCUMENTEN:**

- 1° de gemotiveerde verantwoording van de aanvraag in het raam van de verzekering teneinde het therapeutisch en sociaal belang van het product te evalueren evenals de elementen van epidemiologische aard;
- 2° de naam van de geldende farmacopee die de analyse van de grondstof beschrijft; is er geen, dan voegt de aanvrager-producent een kopie van de analysemonografie, goedgekeurd door de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft, als bijlage toe;
- 3° in de mate waarin het product er moet aan voldoen, het bewijs dat voldaan is aan de bepalingen van één van de volgende koninklijke besluiten:
- koninklijk besluit van 3 juli 1969 betreffende de registratie van geneesmiddelen;
  - koninklijk besluit van 19 december 1997 betreffende de controle en de analyse van de grondstoffen die door de officina-apothekers gebruikt worden;
  - koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen;
- 4° het vergunningsnummer;
- 5° de vermeldingen op het etiket, de beschrijving van de primaire verpakking en eventueel van de buitenverpakking;
- 6° de raming van de hoeveelheden van de verpakkingen die in België zullen verkocht worden en de raming van het deel hiervan dat bestemd is voor vergoedbare magistrale bereidingen;
- 7° de prijs buiten-bedrijf en de verkoopprijs aan de apotheker van het product voor de betrokken verpakking(en);
- 8° de gegevens betreffende het al dan niet onder octrooi zijn van het product;
- 9° eventueel de toegekende ATC-code.

- 
- (1) Het product waarvoor de aanvraag ingediend wordt aankruisen.  
(2) De naam "INN"  
(3) De prijzen zijn exclusief B.T.W.



**V. VERBINTENIS**

De ondergetekende (naam en voornamen of namen en voornamen) .....

die handelt(en) in de naam van het bedrijf (naam en adres) .....

welke hij/zij vertegenwoordigt(en) in de hoedanigheid van .....

Verklaar(t)(en) dat hij/zij kennis heeft/hebben genomen van de inhoud van het Koninklijk Besluit van ... en verbind(t)(en) zich ertoe de verplichtingen opgelegd in dit Koninklijk Besluit, na te leven.

De ondergetekende(n) staat(n) garant dat alle gegevens zoals ze worden meegedeeld in de aanvragen tot vergoedbaarheid juist en volledig zijn.

Hij/Zij verklaart(en) dat de grondstof, geprefabriceerde bereiding, of het verbandmiddel waarvoor de aanvraag wordt ingediend, daadwerkelijk in de handel zal beschikbaar zijn, uiterlijk op het ogenblik waarop de aanneming ervan voor vergoeding in werking treedt.

Hij/Zij verbindt(en) zich ertoe:

- 1) te zorgen voor de continuïteit van het in de handel brengen van bovengenoemd product in alle verpakkingen die in deze aanvraag zijn gedefinieerd en het secretariaat van de Technische farmaceutische raad op het R.I.Z.I.V. binnen de termijnen voorzien in artikel 15 in kennis te stellen van de terugtrekking of het voorlopig uit de handel nemen van een of meerdere betrokken product(en) of verpakking(en);
- 2) wanneer hij/zij een grondstof, geprefabriceerde bereiding of een verbandmiddel uit de handel neemt(nemen) de vervaldatum van het laatste lot van die verpakking aan het secretariaat van de Technische farmaceutische raad mee te delen;
- 3) elke wijziging aan een element uit het dossier voor de aanvraag tot vergoedbaarheid, dat de vergoedingsvoorwaarden en/of de vergoedingsbasis zou kunnen wijzigen mee te delen, onmiddellijk aan het secretariaat van de Technische farmaceutische raad op het R.I.Z.I.V., en dit tot het moment dat het dossier volledig afgesloten wordt (d.w.z. wanneer het product waarvoor de verbintenis ondertekend is uit de lijst geschrapt wordt).
- 4) vóór 1 maart van elk jaar de verkochte hoeveelheid van elke verpakking die tijdens het vorig jaar verkocht werd mee te delen;
- 5) de verbintenis te hernieuwen wanneer er wijzigingen gebeuren die van die aard zijn dat het bedrijf dat verantwoordelijk is voor een ingeschreven product deze verantwoordelijkheid niet langer draagt (vb. als gevolg van een fusie, een verkoop van een vergoedbaar product,...) ;
- 6) een nieuw aanvraagformulier in te dienen als hij (zij) wenst (wensen) dat een nieuwe verpakking aangenomen wordt en er een nieuwe vergoedingsbasis berekend wordt.

Hij weet (Zij weten) dat indien zijn (hun) bedrijf een hogere prijs vraagt dan gepubliceerd in de bijgevoegde lijsten, het product van rechtswege geschrapt wordt vanaf de datum waarop de niet overeengekomen prijs toegepast wordt.

Opgemaakt te ....., op .....

Naam en handtekening van de aanvrager-producent (1):

(1) Vóór de handtekening schrijft elke ondertekenaar met de hand: «Gelezen en goedgekeurd».

Gezien om te worden gevoegd bij Ons besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

R. DEMOTTE

## **ANNEXE I**

### **CLASSIFICATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE ET CODES CAT CORRESPONDANTS.**

#### **PREMIERE PARTIE CLASSIFICATION PAR CODE**

<b>A</b>	<b>TRACTUS GASTROINTESTINAL ET MÉTABOLISME</b>	
<b>A01</b>	<b>PRÉPARATIONS À USAGE STOMATOLOGIQUE</b>	
A01A	PRÉPARATIONS À USAGE STOMATOLOGIQUE	
A01AB	<i>antiinfectieux à usage buccal</i>	
A01AB09	miconazole nitrate	
A01AB13	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
A01AB17	métronidazole	
A01AB21	chlortétracycline chlorhydrate	
A01AC	<i>corticostéroïdes à usage buccal</i>	
A01AC01	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
A01AC02	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	
A01AC03	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
A01AD	<i>autres agents à usage buccal</i>	
A01AD01	adrénaline (bi) tartrate L (vrac & amp.)	
A01AD05	acide acétylsalicylique cristallin, acide acétylsalicylique microcristallin, acide acétylsalicylique poudre	pas chapitre IV § 4
<b>A02</b>	<b>ANTIACIDES, ANTIULCÉREUX ET ANTIFLATULENTS</b>	
A02A	ANTIACIDES	
A02AB	<i>aluminium et ses composés</i>	
A02AB05	aluminium acétate	
A02AC	<i>calcium et ses composés</i>	
A02AC01	calcium carbonate, calcium carbonate EF, calcium carbonate lourd, calcium carbonate semi-léger	
A02B	MÉDICAMENTS CONTRE L'ULCÈRE PEPTIQUE	
A02BA	<i>antihistaminiques H2</i>	
A02BA01	cimétidine	chapitre IV § 16
A02BX	<i>autres substances pour le traitement de l'ulcère peptique</i>	
A02BX12	bismuth sousnitrate, bismuth sousnitrate léger	
A02D	ANTIFLATULANTS	
A02DA	<i>antiflatulants</i>	
A02DA99B	charbon adsorbant	
<b>A03</b>	<b>SPASMOLYTIQUES, ANTICHOLINERGIQUES ET ACTIVATEURS DE LA MOTILITÉ INTESTINALE</b>	
A03A	SPASMOLYTIQUES ET ANTICHOLINERGIQUES SYNTHÉTIQUES	
A03AB	<i>anticholinergiques synthétiques et dérivés d'ammonium quaternaire</i>	
A03AB05	propanthéline bromure	
A03AD	<i>papavérine et dérivés</i>	
A03AD01	papavérine, papavérine chlorhydrate (vrac & amp.)	
A03B	UNIQUEMENT LA BELLADONE ET SES DÉRIVÉS	
A03BA	<i>alcaloïdes de la belladone, amines tertiaires</i>	
A03BA01	atropine méthonitrate, atropine sulfate DL (vrac & amp.)	
A03BA04	belladone feuille poudre, belladone extrait, belladone teinture	
A03BB	<i>alcaloïdes semisynthétiques de la belladone, dérivés d'ammonium quaternaire</i>	
A03BB01	butylscopolaminebromure	

A03C	ANTISPASMODIQUES ASSOCIÉS À DES PSYCHOLEPTIQUES	
A03CB	<i>belladonne et dérivés en combinaison avec des psycholeptiques</i>	
A03CB03	atropine sulfate DL & morphine chlorhydrate (amp.)	
A03F	ACTIVATEURS DE LA MOTILITÉ INTESTINALE	
A03FA	<i>activateurs de la motilité intestinale</i>	
A03FA01	métoclopramide chlorhydrate, métoclopramide, métoclopramide 0,1% FN6 125 ml	chapitre IV § 13
<b>A04</b>	<b>ANTIÉMÉTIQUES ET ANTINAUSÉUX</b>	
A04A	ANTIÉMÉTIQUES ET ANTINAUSÉUX	
A04AD	<i>autres antiémétiques</i>	
A04AD01	hyoscine bromhydrate (amp.)	
<b>A05</b>	<b>TRAITEMENT DE LA BILE ET DU FOIE</b>	
A05A	TRAITEMENT DE LA BILE	
A05AA	<i>préparations à base d'acides biliaires</i>	
A05AA99B	acide déhydrocholique	
<b>A06</b>	<b>LAXATIFS</b>	
A06A	LAXATIFS	
A06AG	<i>lavements</i>	
A06AG01	sodium phosphate (mono basique)	
<b>A07</b>	<b>ANTIARRHÉIQUES, ANTIINFLAMMATOIRES /ANTIINFECTIEUX INTESTINAUX</b>	
A07A	ANTIINFECTIEUX INTESTINAUX	
A07AA	<i>antibiotiques</i>	
A07AA01	néomycine sulfate	
A07AA02	nystatine	
A07AA05	polymyxine B sulfate	
A07AC	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
A07AC01	miconazole nitrate	
A07AX	<i>autres antiinfectieux intestinaux</i>	
A07AX99B	benzofaol	
A07B	ADSORBANTS INTESTINAUX	
A07BB	<i>bismuth</i>	
A07BB99B	bismuth sousgallate	
A07D	INHIBITEURS DU PÉRISTALTISME INTESTINAL	
A07DA	<i>inhibiteurs du péristaltisme intestinal</i>	
A07DA02	opium extrait, opium poudre, opium teinture, opium safranée teinture	
A07DA52	morphine chlorhydrate (vrac & amp.)	
A07E	ANTIINFLAMMATOIRES INTESTINAUX	
A07EA	<i>corticostéroïdes à usage local</i>	
A07EA01	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
A07EA02	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
A07EA03	prednisone	
A07EA04	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
A07EC	<i>acide aminosalicylique et produits similaires</i>	
A07EC02	mésalazine	

<b>A09</b>	<b>PREPARATIONS POUR LA DIGESTION Y COMPRIS LES ENZYMZES</b>	
A09A	PREPARATIONS POUR LA DIGESTION Y COMPRIS LES ENZYMZES	
A09AA	<i>préparations enzymatiques</i>	
A09AA99B	amylase	
<b>A10</b>	<b>MÉDICAMENTS CONTRE LE DIABÈTE</b>	
A10B	HYPOGLYCÉMIANTS ORAUX	
A10BA	<i>biguanides</i>	
A10BA02	metformine chlorhydrate	
<b>A11</b>	<b>VITAMINES</b>	
A11C	VITAMINE A, VITAMINE D ET MÉLANGES DE CES DEUX VITAMINES	
A11CA	<i>Vitamine A</i>	
A11CA01	rétinol	chapitre IV § 19
A11C C05	colécalciférol	chapitre IV § 19
A11H	AUTRES PRÉPARATIONS CONTENANT UNIQUEMENT DES VITAMINES	
A11HA	<i>autres préparations contenant uniquement des vitamines</i>	
A11HA03	Dalfatocopherol acétate, DLalfatocopherol acétate, Dalfatocopherol succinate, DLalfatocopherol succinate	chapitre IV § 19
A11HA05	biotine	chapitre IV § 12
<b>A12</b>	<b>SUPLÉMENTS DE MINÉRAUX</b>	
A12A	CALCIUM	
A12AA	<i>calcium</i>	
A12AA03	calcium gluconate (amp.)	
A12AA04	calcium carbonate, calcium carbonate EF, calcium carbonate lourd, calcium carbonate semi-léger	
A12AA07	calcium chlorure (amp.)	
A12AA12	calcium acétate	
A12AA99B	calcium citrate	
A12B	POTASSIUM	
A12BA	<i>potassium</i>	
A12BA01	potassium chlorure (vrac & amp.)	
A12C	AUTRES SUPPLÉMENTS DE MINÉRAUX	
A12CA	<i>sodium</i>	
A12CA01	sodium chlorure (vrac)	
A12CB	<i>zinc</i>	
A12CB01	zinc sulfate, zinc sulfate. 1H <sub>2</sub> O, zinc sulfate, anhydre	
A12CC	<i>magnésium</i>	
A12CC02	magnésium sulfate (amp.)	
A12CC99B	magnésium thiosulfate (amp.)	
A12CD	<i>fluor</i>	
A12CD01	sodium fluorure	
<b>A14</b>	<b>PRODUITS ANABOLISANTS À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
A14A	STÉROÏDES ANABOLISANTS	
A14AB	<i>dérivés de l'estrene</i>	
A14AB01	nortestostérone	

<b>A16</b>	<b>AUTRES PRÉPARATIONS POUR L'ALIMENTATION ET POUR LE MÉTABOLISME</b>	
A16A	AUTRES PRÉPARATIONS POUR L'ALIMENTATION ET POUR LE MÉTABOLISME	
<i>A16AA</i>	<i>acides aminés et produits dérivés</i>	
A16AA01	L carnitine	chapitre IV § 9
A16AA03	L glutamine	chapitre IV § 9
A16AA04	cystéamine chlorhydrate, phosphocystéamine, cystéamine phosphate NA	chapitre IV § 5
<i>A16AX</i>	<i>divers produits pour l'alimentation et pour le métabolisme</i>	
A16AX76B	vitamine E acétate, vitamine E acétate 50%, vitamine E acétate 544E/G, vitamine E acétate huile, vitamine E acétate solution	chapitre IV § 14
A16AX79B	indométacine	chapitre IV § 5
A16AX49B	vitamines hydrosolubles et ou minéraux	chapitre IV § 9
A16AX50B	vitamines hydrosolubles et/ou minéraux mélangés aux acides aminés susvisés	chapitre IV § 9
A16AX80B	lévocarnitine	chapitre IV § 3 & 14
A16AX81B	L valine	chapitre IV § 9
A16AX82B	L thyrosine	chapitre IV § 9
A16AX83B	L tryptophane	chapitre IV § 9
A16AX84B	L thréonine	chapitre IV § 9
A16AX85B	L sérine	chapitre IV § 9
A16AX86B	L proline	chapitre IV § 9
A16AX87B	L phénylalanine	chapitre IV § 9
A16AX88B	L ornithine chlorhydrate	chapitre IV § 9
A16AX89B	L méthionine	chapitre IV § 9
A16AX90B	DL méthionine	chapitre IV § 9
A16AX91B	L lysine chlorhydrate	chapitre IV § 9
A16AX92B	L leucine	chapitre IV § 9
A16AX93B	L isoleucine	chapitre IV § 9
A16AX94B	L histidine chlorhydrate	chapitre IV § 9
A16AX95B	glycine	chapitre IV § 9
A16AX96B	L cystine	chapitre IV § 9
A16AX97B	L aspartique acide	chapitre IV § 9
A16AX98B	L arginine	chapitre IV § 9
A16AX99B	L alanine	chapitre IV § 9

<b>B</b>	<b>SANG ET ORGANES HÉMATOPOÏÉTIQUES</b>	
<b>B01</b>	<b>ANTITHROMBOTIQUES</b>	
B01A	ANTITHROMBOTIQUES	
B01AC	<i>inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire, sauf l'héparine</i>	
B01AC06	acide acétylsalicylique cristallin, acide acétylsalicylique microcristallin, acide acétylsalicylique poudre	pas chapitre IV § 4
<b>B02</b>	<b>ANTIÉMORRHAGIQUES</b>	
B02B	VITAMINE K ET AUTRES HÉMOSTATIQUES	
B02BA	<i>Vitamine K</i>	
B02BA02	ménadione sodium bisulfite	chapitre IV § 19
B02BC	<i>hémostatiques locaux</i>	
B02BC09	adrénaline (bi) tartrate L(vrac & amp.)	
<b>B03</b>	<b>PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES</b>	
B03B	VITAMINE B12 ET ACIDE FOLIQUE	
B03BB	<i>acide folique et dérivés</i>	
B03BB01	acide folique	
<b>B05</b>	<b>SUBSTITUTS DU SANG ET SOLUTIONS POUR IRRIGATIONS</b>	
B05C	SOLUTIONS POUR IRRIGATIONS	
B05CB	<i>solutions de sels</i>	
B05CB02	sodium citrate (amp)	
B05CB04	sodium bicarbonate	
B05CX	<i>autres solutions pour irrigation</i>	
B05CX01	glucose (amp.)	
B05X	PRODUITS À AJOUTER À DES SOLUTIONS IV	
B05XA	<i>solutions d'électrolytes</i>	
B05XA03	sodium chlorure (amp.)	
B05XA05	magnésium sulfate (amp.)	
<b>B06</b>	<b>AUTRES AGENTS HÉMATOLOGIQUES</b>	
B06A	AUTRES AGENTS HÉMATOLOGIQUES	
B06AA	<i>enzymes</i>	
B06AA04	alpha chymotrypsine	
B06AA07	trypsine	
B06AX99B	betacarotène	chapitre IV § 2



<b>C</b>	<b>SYSTÈME CARDIOVASCULAIRE</b>	
<b>C01</b>	<b>THÉRAPIE CARDIAQUE</b>	
C01B	ANTIARYTHMIQUES, CLASSES I ET III	
C01B A	<i>antiarythmiques, (classe Ia)</i>	
C01BA01	quinidine sulfate	
C01BA99B	hydroquinidine chlorhydrate	
C01BB	<i>antiarythmiques, (classe Ib)</i>	
C01BB01	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
C01C	STIMULANTS CARDIAQUES SAUF GLYCOSIDES CARDIOTONIQUES	
C01CA	<i>produits adrénérgiques et dopaminérgiques</i>	
C01CA24	adrénaline (bi) tartrate L (vrac & amp.)	
C01E	AUTRES PRÉPARATIONS À VISÉE CARDIAQUE	
C01EB	<i>autres médicaments à visée cardiaque</i>	
C01EB02	camphre , camphre D naturel	
C01EB03	indométhacine	pas chapitre IV § 5
C01EB04	crataegus extrait, crataegus teinture	
<b>C02</b>	<b>ANTIHYPERTENSEURS</b>	
C02A	ANTIADRÉNERGIQUES À ACTION CENTRALE	
C02AB	<i>méthyl dopa</i>	
C02AB02	méthyl dopa	
C02D	AGENTS ACTIFS SUR LA MUSCULATURE LISSE DES ARTÉRIOLES	
C02DB	<i>dérivés de l'hydralazine</i>	
C02DB02	hydralazine, hydralazine chlorhydrate	
<b>C03</b>	<b>DIURÉTIQUES</b>	
C03C	DIURÉTIQUES DE L'ANSE DE HENLÉ	
C03CA	<i>sulfamides</i>	
C03CA01	furosémide	
C03D	DIURÉTIQUES D'ÉPARGNE POTASSIQUE	
C03DA	<i>antagonistes de l'aldostérone</i>	
C03DA01	spironolactone	
<b>C04</b>	<b>VASODILATATEURS PÉRIPHÉRIQUES</b>	
C04A	VASODILATATEURS PÉRIPHÉRIQUES	
C04AC	dérivés de l'acide nicotinique	
C04AC01	acide nicotinique	
<b>C05</b>	<b>VASOPROTECTEURS</b>	
C05A	PRÉPARATIONS ANTIHÉMORROÏDALES TOPIQUES	
C05AA	<i>préparations contenant des corticostéroïdes</i>	
C05AA01	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
C05AA04	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
C05AA05	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
C05AA09	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	

<i>C05AD</i>	<i>préparations contenant des anesthésiques locaux</i>	
C05AD01	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
C05AD03	benzocaïne	
C05AD05	procaïne, procaine chlorhydrate (vrac & amp.)	
<i>C05AX</i>	<i>autres préparations antihémorroïdales topiques</i>	
C05AX04	zinc oxyde, zinc peroxyde 50 % , zinc peroxyde 100 %	
C05AX98B	marron d'inde : alcoolature stabilisée	
<b>C10</b>	<b>HYPOLIPIDÉMIANTS</b>	
C10A	HYPOCHOLESTÉROLÉMIANTS ET RÉDUCTEURS DES TRIGLYCÉRIDES	
<i>C10AD</i>	<i>acide nicotinique et dérivés</i>	
C10AD02	acide nicotinique	

<b>D</b>	<b>PRÉPARATIONS DERMATOLOGIQUES</b>	
<b>D01</b>	<b>ANTIMYCOSIQUES À USAGE DERMATOLOGIQUE</b>	
D01A	ANTIMYCOSIQUES À USAGE LOCAL	
<i>D01AA</i>	<i>antibiotiques</i>	
D01AA01	nystatine	
<i>D01AC</i>	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
D01AC02	miconazole nitrate	
D01AC03	éconazole nitrate	
<i>D01AE</i>	<i>autres antimycosiques à usage local</i>	
D01AE02	violet de gentiane	
D01AE04	acide undécylénique	
D01AE12	acide salicylique	
D01AE99B	eau Dalibour	
<b>D02</b>	<b>PRÉPARATIONS ÉMOLLIENTES ET PROTECTRICES</b>	
D02A	PRÉPARATIONS ÉMOLLIENTES ET PROTECTRICES	
<i>D02AD</i>	<i>plâtre liquide</i>	
D02AD99B	pâte: Lassar	
<i>D02AE</i>	<i>préparations à base d'urée</i>	
D02AE01	urée, urée cristallin	
<i>D02AX</i>	<i>autres préparations émollientes et protectrices</i>	
D02AX99B	allantoïne	
<b>D03</b>	<b>PRÉPARATIONS CICATRISANTES ET ANTIULCÉREUSES</b>	
D03A	CICATRISANTS	
<i>D03AX</i>	<i>Autres cicatrisants</i>	
D03AX99B	hamamélis : teinture	
D03B	ENZYMES	
<i>D03BA</i>	<i>enzymes protéolytiques</i>	
D03BA01	trypsine	
D03XX99B	pâte : Lassar	
<b>D04</b>	<b>ANTIPRURIGINEUX, Y COMPRIS ANTIHISTAMINIQUES ET ANESTHÉSIIQUES</b>	
D04A	ANTIPRURIGINEUX, Y COMPRIS ANTIHISTAMINIQUES ET ANESTHÉSIIQUES	
<i>D04AA</i>	<i>antihistaminiques à usage local</i>	
D04AA02	mépyramine maléate	
D04AA04	tripélennamine chlorhydrate	
D04AA10	prométhazine chlorhydrate	
D04AA32	diphénhydramine chlorhydrate	
<i>D04AB</i>	<i>anesthésiques à usage local</i>	
D04AB01	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
D04AB04	benzocaïne	
D04AB99B	amylocaïne, amylocaïne chlorhydrate	
<i>D04AX</i>	<i>antiprurigineux</i>	
D04AX97B	cade : huile	
D04AX98B	menthol	
D04AX99B	calamine	

<b>D05</b>	<b>ANTIPSORIASIQUES</b>	
D05A	ANTIPSORIASIQUES À USAGE LOCAL	
<i>D05AA</i>	<i>goudrons</i>	
D05AA96B	coaltar saponiné	
D05AA97B	goudron de houille	
D05AA99B	ichtammol, ichtammol blanc	
<i>D05AC</i>	<i>dérivés anthracéniques</i>	
D05AC01	dithranol	
<b>D06</b>	<b>ANTIBIOTIQUES ET PRODUITS CHÉMOTHÉRAPEUTIQUES À USAGE DERMATOLOGIQUE</b>	
D06A	ANTIBIOTIQUES À USAGE TOPIQUE	
<i>D06AA</i>	<i>tétracyclines et ses dérivés</i>	
D06AA02	chlortétracycline chlorhydrate	
D06AA03	oxytétracycline, oxytétracycline chlorhydrate	
D06AA04	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
<i>D06AX</i>	<i>autres antibiotiques à usage local</i>	
D06AX02	chloramphénicol	
D06AX05	bacitracine	
D06B	PRODUITS CHÉMOTHÉRAPEUTIQUES À USAGE TOPIQUE	
<i>D06BB</i>	<i>antiviraux</i>	
D06BB99B	podophylline	
D06BX	autres moyens chimiothérapeutiques	
D06BX01	métronidazole	
<b>D07</b>	<b>CORTICOSTÉROÏDES À USAGE DERMATOLOGIQUE</b>	
D07A	CORTICOSTÉROÏDES	
<i>D07AA</i>	<i>corticostéroïdes faibles (groupe I)</i>	
D07AA01	méthylprednisolone	
D07AA02	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
D07AA03	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
<i>D07AB</i>	<i>corticostéroïdes moyennement puissants (groupe II)</i>	
D07AB01	clobétasone butyrate	
D07AB09	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
<i>D07AC</i>	<i>corticostéroïdes puissants (groupe III)</i>	
D07AC01	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
D07AC06	diflucortolone valérate	
<i>D07AD</i>	<i>corticostéroïdes très puissants (groupe IV)</i>	
D07AD01	clobétasol propionate	
<b>D08</b>	<b>ANTISEPTIQUES ET DÉSINFECTANTS</b>	
D08A	ANTISEPTIQUES ET DÉSINFECTANTS	
<i>D08AE</i>	<i>phénol et ses dérivés</i>	
D08AE03	phénol, phénol liquéfié	
<i>D08AF</i>	<i>dérivés du nitrofurane</i>	
D08AF01	nitrofurale	
<i>D08AG</i>	<i>produits à base d'iode</i>	
D08AG03	solution d'alcool iodé	
<i>D08AH</i>	<i>dérivés de la quinoline</i>	
D08AH30	clioquinol	

D08AL	<i>argent et ses composés</i>	
D08AL01	argent nitrate cristallisé	
D08AL30	argent colloïdal	
D08AX	<i>autres antiseptiques et désinfectants</i>	
D08AX04	chloramine	
D08AX06	potassium permanganate	
D08AX98B	eau Dalibour	
D08AX99B	ammonium tuménol	
<b>D10</b>	<b>PRÉPARATIONS CONTRE L'ACNÉ</b>	
D10A	PRÉPARATIONS CONTRE L'ACNÉ À USAGE TOPIQUE	
D10AB	<i>préparations à base de soufre</i>	
D10AB02	soufre précipité	
D10AD	<i>Retinoïdes contre l'acné à usage topique</i>	
D10AD02	vitamine A (amp.)	
D10AX	<i>autres préparations antiacnéiques à usage topique</i>	
D10AX01	aluminium chlorhydrate	
D10AX03	acide azélaïque	
D10AX99B	eau Dalibour	
D10B	ANTIACNÉIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE	
D10BX	<i>autres préparations antiacnéiques à usage systémique</i>	
D10BX01	ichtammol, ichtammol blanc, bithiol	
<b>D11</b>	<b>AUTRES PRÉPARATIONS DERMATOLOGIQUES</b>	
D11A	AUTRES PRÉPARATIONS DERMATOLOGIQUES	
D11AF	<i>préparations anticors et antiverruqueuses</i>	
D11AF99B	acide trichloracétique	
D11AX	<i>autres préparations dermatologiques</i>	
D11AX95B	amica teinture	
D11AX96B	plomb acétate	
D11AX97B	hydroquinone	
D11AX98B	solution de Burrow	
D11AX99B	onguent: oxyde zincique, pâte: oxyde zincique, vaseline:oxyde zincique	

<b>G</b>	<b>SYSTÈME UROGÉNITAL ET HORMONES SEXUELLES</b>	
<b>G01</b>	<b>ANTIINFECTIEUX ET ANTISEPTIQUES GYNÉCOLOGIQUES</b>	
G01A	ANTIINFECTIEUX ET ANTISEPTIQUES	
G01AA	<i>antibiotiques</i>	
G01AA01	nystatine	
G01AA05	chloramphénicol	
G01AA07	oxytétracycline, oxytétracycline chlorhydrate	
G01AA10	clindamycine, clindamycine chlorhydrate, clindamycine palmitate, clindamycine phosphate	
G01AC	<i>dérivés de la quinoline</i>	
G01AC02	clioquinol	
G01AF	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
G01AF01	métronidazole	
G01AF04	miconazole nitrate	
G01AF05	éconazole nitrate	
<b>G03</b>	<b>HORMONES SEXUELLES ET MODULATEURS DU SYSTÈME GÉNITAL</b>	
G03A	CONTRACEPTIFS HORMONAUX À USAGE SYSTÉMIQUE	
G03AC	<i>progestagènes</i>	
G03AC06	médorxyprogestérone acétate	
G03B	ANDROGÈNES	
G03BA	<i>dérivés du 3<math>\alpha</math>androstène<sup>4</sup></i>	
G03BA02	méthyltestostérone	
G03BA03	testostérone acétate, testostérone propionate (vrac & amp.)	
G03C	ESTROGÈNES	
G03CA	<i>estrogènes naturels et semisynthétiques</i>	
G03CA01	éthinyloestradiol	
G03CA03	estradiol, estradiol monobenzoate (vrac & amp.)	
G03CB	<i>estrogènes synthétiques</i>	
G03CB01	dienestrol	
G03D	PROGESTAGÈNES	
G03DA	<i>dérivés du pregnène<sup>(4)</sup></i>	
G03DA02	médorxyprogestérone acétate	
G03DA04	progestérone (vrac & amp.)	
G03DC	<i>dérivés de l'estrène</i>	
G03DC04	éthistérone	
<b>G04</b>	<b>PRÉPARATIONS UROLOGIQUES</b>	
G04B	AUTRES PRÉPARATIONS UROLOGIQUES, Y COMPRIS SPASMOLYTIQUES	
G04BA	<i>acidifiants</i>	
G04BA01	ammonium chlorure	
G04BE	<i>médicaments contre les troubles de l'érection</i>	
G04BE02	papavérine, papavérine chlorhydrate (vrac & amp.)	

<b>H</b>	<b>HORMONES SYSTEMIQUES, SAUF HORMONES SEXUELLES</b>	
<b>H02</b>	<b>CORTICOSTÉROÏDES À USAGE SYSTEMIQUE</b>	
H02A	CORTICOSTÉROÏDES À USAGE SYSTEMIQUE	
<i>H02AA</i>	<i>minéralocorticoïdes</i>	
H02AA02	fludrocortisone acétate	
<i>H02AB</i>	<i>glucocorticoïdes</i>	
H02AB01	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
H02AB02	dexaméthasone, sels et esters, dexaméthasone comprimés	
H02AB04	méthylprednisolone	
H02AB06	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
H02AB07	prednisone	
H02AB08	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
H02AB09	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
<b>H03</b>	<b>THÉRAPIE DE LA THYROÏDE</b>	
H03A	PRÉPARATIONS POUR LA THYROÏDE	
<i>H03AA</i>	<i>hormones de la thyroïde</i>	
H03AA01	sodium lévothyroxine	
H03AA99B	sodium DL thyroxine	
H03B	THYRÉOSTATIQUES	
<i>H03BA</i>	<i>dérivés du thiouracile</i>	
H03BA01	méthylthiouracile	
H03BA02	propylthiouracile	

<b>J</b>	<b>ANTIINFECTIEUX À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
<b>J01</b>	<b>ANTIBACTÉRIENS À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
J01A	TÉTRACYCLINES	
J01AA	<i>tétracyclines</i>	
J01AA02	doxycycline chlorhydrate, doxycycline monohydrate, doxycycline	
J01AA03	chlortétracycline chlorhydrate	
J01AA06	oxytétracycline, oxytétracycline chlorhydrate	
J01AA07	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
J01AA08	minocycline chlorhydrate	
J01B	AMPHÉNICOLS	
J01BA	<i>amphénicols</i>	
J01BA01	chloramphénicol	
J01C	ANTIBIOTIQUES BÉTALACTAMES, PÉNICILLINES	
J01CA	<i>pénicillines à large spectre</i>	
J01CA01	ampicilline anhydre et trihydrate	
J01CA04	amoxicilline anhydre et trihydrate	
J01CE	<i>pénicillines sensibles aux bêtalactamases</i>	
J01CE02	pénicilline V potassique	
J01D	AUTRES ANTIBIOTIQUES BÉTALACTAMES	
J01DA	<i>céphalosporines et produits apparentés</i>	
J01DA01	céfalexine	
J01DA09	céfadroxil	
J01E	SULFAMIDÉS ET TRIMÉTHOPRIM	
J01EA	<i>triméthoprim et dérivés</i>	
J01EA01	triméthoprime	
J01EC	<i>sulfamidés à action intermédiaire</i>	
J01EC01	sulfaméthoxazole	
J01F	MACROLIDES ET LINCOSAMIDES	
J01FA	<i>macrolides</i>	
J01FA01	érythromycine	
J01FF	<i>lincosamides</i>	
J01FF01	clindamycine , clindamycine chlorhydrate, clindamycine palmitate, clindamycine phosphate	
J01G	AMINOGLYCOSIDES	
J01GB	<i>autres aminoglycosides</i>	
J01GB05	néomycine sulfate	
J01X	AUTRES ANTIBACTÉRIENS	
J01XB	<i>polymyxines</i>	
J01XB02	polymyxine B sulfate	
J01XD	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
J01XD01	métronidazole	
<b>J02</b>	<b>ANTIMYCOSIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
J02A	ANTIMYCOSIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE	
J02AB	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
J02AB01	miconazole nitrate	



<b>J04</b>	<b>ANTIMYCOBACTÉRIENS</b>	
J04A	ANTITUBERCULEUX	
J04AB	<i>antibiotiques</i>	
J04AB02	rifampicine	chapitre IV § 17
J04AC	<i>hydrazides</i>	
J04AC01	isoniazide	
J04AK	<i>autres antituberculeux</i>	
J04AK02	éthambutol chlorhydrate	
J04AM	<i>combinaison dans le traitement antituberculeux</i>	
J04AM06	éthambutol chlorhydrate + isoniazide	
J04AM06	rifampicine + isoniazide	chapitre IV § 17
J04B	TRAITEMENT DE LA LEPRE	
J04BA	<i>Traitement de la lèpre</i>	
J04BA02	dapsone	
<b>J05</b>	<b>ANTIVIRAUX À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
J05A	AGENTS QUI AGISSENT DIRECTEMENT SUR LES VIRUS	
J05AB	<i>nucléosides et nucléotides</i>	
J05AB01	aciclovir	chapitre IV § 18

<b>L</b>	<b>AGENTS ANTINÉOPLASIQUES ET AGENTS IMMUNOMODULATEURS</b>	
<b>L01</b>	<b>AGENTS ANTINÉOPLASIQUES</b>	
L01X	AGENTS ANTINÉOPLASIQUES	
L01XX	<i>Autres agents antinéoplasiques</i>	
L01XX99B	mitotane	chapitre IV §11
<b>L02</b>	<b>THÉRAPEUTIQUE ENDOCRINE</b>	
L02A	HORMONES ET APPARENTÉS	
L02AA	<i>estrogènes</i>	
L02AA01	diéthylstilbestrol	chapitre IV § 8
L02AA03	éthinyloestradiol	
L02AB	<i>progestatifs</i>	
L02AB02	médoroxyprogesterone acétate	

<b>M</b>	<b>SQUELETTE ET SYSTÈME MUSCULAIRE</b>	
<b>M01</b>	<b>ANTIINFLAMMATOIRES ET ANTIRHUMATISMAUX</b>	
M01A	ANTIINFLAMMATOIRES ET ANTIRHUMATISMAUX NON STÉROÏDIENS	
<i>M01AB</i>	<i>dérivés de l'acide acétique et substances apparentées</i>	
M01AB01	indométhacine	pas chapitre IV § 5
<i>M01AG</i>	<i>fénamates</i>	
M01AG03	acide flufénamique	
M01C	ANTIRHUMATISMAUX SPÉCIFIQUES	
<i>M01CC</i>	<i>pénicillamine et apparentés</i>	
M01CC01	pénicillamine, pénicillamine chlorhydrate, pénicillamine D	
<b>M02</b>	<b>PRODUITS A USAGE TOPIQUE POUR LES DOULEURS MUSCULAIRES</b>	
M02A	PRODUITS A USAGE TOPIQUE POUR LES DOULEURS MUSCULAIRES	
<i>M02AB</i>	<i>préparations à base de capsicum et analogues</i>	
M02AB99B	capsicum oléorésine	
<b>M03</b>	<b>MYORELAXANTS</b>	
M03B	MYORELAXANTS À ACTION CENTRALE	
<i>M03BB</i>	<i>dérivés de l'oxazole, des thiazines et des triazines</i>	
M03BB03	chlorzoxazone	
<i>M03BX</i>	<i>autres agents à action centrale</i>	
M03BX01	baclofène	
<b>M04</b>	<b>ANTIGOUTTEUX</b>	
M04A	ANTIGOUTTEUX	
<i>M04AA</i>	<i>inhibiteurs de la production d'acide urique</i>	
M04AA01	allopurinol	
<i>M04AB</i>	<i>stimulants de l'excrétion d'acide urique</i>	
M04AB01	probénécid	

<b>N</b>	<b>SYSTEME NERVEUX</b>	
<b>N01</b>	<b>ANESTHÉSIIQUES</b>	
N01B	ANESTHÉSIIQUES LOCAUX	
N01BA	<i>esters de l'acide aminobenzoïque</i>	
N01BA02	procaïne, procaïne chlorhydrate (vrac & amp.)	
N01BA05	benzocaïne	
N01BB	<i>amides</i>	
N01BB02	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
N01BX	<i>autres anesthésiques locaux</i>	
N01BX03	phénol, phénol liquéfié	
<b>N02</b>	<b>ANALGÉSIIQUES</b>	
N02A	OPIACÉS	
N02AA	<i>alcaloïdes naturels de l'opium</i>	
N02AA01	morphine chlorhydrate (vrac & amp.), morphine sirop	
N02AA02	opium extrait, opium poudre, opium teinture, opium safranée teinture	
N02AA59	codéïne, codéïne phosphate	chapitre IV § 4
N02AB	<i>dérivés de la phénylpipéridine</i>	
N02AB02	péthidine chlorhydrate (amp.)	
N02AC	<i>dérivés de la diphénylpropylamine</i>	
N02AC02	méthadone, méthadone chlorhydrate	
N02AC04	dextropropoxyphène chlorhydrate	chapitre IV § 4
N02B	AUTRES ANALGÉSIIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES	
N02BA	<i>acide salicylique et ses dérivés</i>	
N02BA01	acide acétylsalicylique cristallin, acide acétylsalicylique microcristallin, acide acétylsalicylique poudre	chapitre IV § 4
N02BE	<i>anilides</i>	
N02BE01	paracétamol, paracétamol cristallin	chapitre I et chapitre IV § 4
N02BG	<i>autres analgésiques et antipyrétiques</i>	
N02BG99B	quinine sulfate	
N02C	ANTIMIGRAINEUX	
N02CA	<i>alcaloïdes de l'ergot</i>	
N02CA02	ergotamine tartrate	
N02XX99B	caféïne, caféïne anhydre	chapitre I et chapitre IV § 4
<b>N03</b>	<b>ANTIÉPILEPTIQUES</b>	
N03A	ANTIÉPILEPTIQUES	
N03AA	<i>barbituriques et dérivés</i>	
N03AA01	méthylphénobarbital	chapitre IV § 1
N03AA02	phénobarbital, phénobarbital magnésique, phénobarbital sodique	chapitre IV § 1
N03AB	<i>dérivés de l'hydantoïne</i>	
N03AB02	phénytoïne, phénytoïne sodium	
N03AB04	méphénytoïne	

<i>N03AX</i>	<i>autres antiépileptiques</i>	
N03AX07	phénacémide	
N03AX94B	sodium phénobarbital (amp.)	chapitre IV § 1
N03AX95B	sodium méthylphénobarbital	chapitre IV § 1
N03AX96B	métamphétamine chlorhydrate	chapitre IV § 1
N03AX97B	heptobarbital	chapitre IV § 1
N03AX98B	chloral hydrate	chapitre IV § 1
N03AX99B	amphétamine ditartrate DL, amphétamine DL, amphétamine phosphate DL, amphétamine résinate D, amphétamine résinate DL, amphétamine sulfate D, amphétamine sulfate DL, amphétamine tartrate DL, dexamphétamine, dexamphétamine tartrate	chapitre IV § 1
<b>N04</b>	<b>ANTIPARKINSONIENS</b>	
N04B	AGENTS DOPAMINERGIQUES	
<i>N04BA</i>	<i>dopa et ses dérivés</i>	
N04BA01	lévodopa	
<i>N04BC</i>	<i>agonistes de la dopamine</i>	
N04BC07	apomorphine chlorhydrate (vrac & amp.)	
<b>N05</b>	<b>PSYCHOLEPTIQUES</b>	
N05A	ANTIPSYCHOTIQUES	
<i>N05AA</i>	<i>phénothiazines avec une chaîne aliphatique</i>	
N05AA01	chlorpromazine chlorhydrate	
<i>N05AD</i>	<i>dérivés de la butyrophénone</i>	
N05AD01	halopéridol	
<i>N05AL</i>	<i>benzamides</i>	
N05AL01	sulpiride	
<i>N05AN</i>	<i>sels de lithium</i>	
N05AN01	lithium carbonate	
N05C	HYPNOTIQUES ET SEDATIFS	
<i>N05CM</i>	<i>autres hypnotiques et sédatifs</i>	
N05CM09	valériane : extrait , valériane : teinture alcoolique	
N05CM97B	ballotte : teinture	
N05CM99B	passiflore : extrait, passiflore : teinture	
<b>N06</b>	<b>PSYCHOANALEPTIQUES</b>	
N06A	ANTIDÉPRESSEURS	
<i>N06AX</i>	<i>autres antidépresseurs</i>	
N06AX01	oxitriptan	chapitre IV § 6
<b>N07</b>	<b>AUTRES MÉDICAMENTS DU SYSTÈME NERVEUX</b>	
N07A	PARASYMPATHOMIMÉTIQUES	
<i>N07AA</i>	<i>freinateurs de la cholinestérase</i>	
N07AA99B	ésérine salicylate	
N07X	AUTRES MÉDICAMENTS DU SYSTÈME NERVEUX	
<i>N07XX</i>	<i>autres médicaments du système nerveux</i>	
N07XX97B	Lorenzo's oil	chapitre IV § 7
N07XX98B	glyceryl trierucate oil	chapitre IV § 7
N07XX99B	glyceryl trioleate oil	chapitre IV § 7

<b>P</b>	<b>PRODUITS ANTIPARASITAIRES</b>	
<b>P01</b>	<b>PRODUITS ANTIPROTOZOAIRES</b>	
P01A	PRODUITS CONTRE L'AMIBIASE ET AUTRES AFFECTIONS PROTOZOAIRES	
<i>P01AX</i>	<i>autres produits contre l'amibiase et autres affections protozoaires</i>	
P01AX05	mépacrine chlorhydrate	
P01B	PRODUITS CONTRE LA MALARIA	
<i>P01BA</i>	<i>aminoquinolines</i>	
P01BA01	chloroquine, chloroquine diphosphate, chloroquine sulfate	
<i>P01BC</i>	<i>alcaloïdes de la quinine</i>	
P01BC01	quinine dichlorhydrate, quinine sulfate	
<b>P03</b>	<b>ECTOPARASITICIDES, Y COMPRIS LES SCABICIDES</b>	
P03A	ECTOPARASITICIDES ET SCABICIDES	
<i>P03AX</i>	<i>autres ectoparasitocides et scabicides</i>	
P03AX01	benzyle benzoate	
P03AX99B	crotamiton	
P03AX98B	betanaftol	

<b>R</b>	<b>SYSTÈME RESPIRATOIRE</b>	
<b>R01</b>	<b>PRÉPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS NASALES</b>	
R01A	DECONGESTIONNANT ET AUTRES PRÉPARATIONS NASALES À USAGE TOPIQUE	
<i>R01AD</i>	<i>corticostéroïdes</i>	
R01AD02	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
R01AD03	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	
R01AD06	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
R01AD11	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
<b>R02</b>	<b>PRÉPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS OROPHARYNGÉES</b>	
R02A	PRÉPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS OROPHARYNGÉES	
<i>R02AB</i>	<i>antibiotiques</i>	
R02AB01	néomycine sulfate	
R02AB04	bacitracine	
<i>R02AD</i>	<i>anesthésiques locaux</i>	
R02AD01	benzocaïne	
R02AD02	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
<b>R03</b>	<b>ANTIASTHMATIQUES</b>	
R03A	ADRÉNERGIQUES ET PRODUITS POUR INHALATIONS	
<i>R03AA</i>	<i>moyens qui agissent sur les récepteurs alpha et bêta</i>	
R03AA01	Adrénaline (bi) tartrate L (vrac & amp.)	
R03B	AUTRES ANTIASTHMATIQUES ET PRODUITS POUR INHALATIONS	
<i>R03BA</i>	<i>glucocorticoïdes</i>	
R03BA04	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
R03BA06	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
R03D	AUTRES ANTIASTHMATIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE	
<i>R03DA</i>	<i>xanthines</i>	
R03DA01	diprophylline (vrac & amp.)	
R03DA04	théophylline, théophylline sodium glycinate, théophylline anhydre	
R03DA05	aminophylline	
R03DA09	acéfylline pipérazine	
R03DA54	diéthylène diamine théophylline éthanoate	
<b>R05</b>	<b>PRÉPARATIONS CONTRE LA TOUX ET LES REFROIDISSEMENTS</b>	
R05X	AUTRES ASSOCIATIONS	
R05XA98B	eucalyptus : teinture	
R05XA99B	thymol	

<b>R06</b>	<b>ANTI-HISTAMINIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE</b>	
R06A	ANTI-HISTAMINIQUES À USAGE SYSTÉMIQUE	
<i>R06AA</i>	<i>éthers d' aminoalkyle</i>	
R06AA02	diphenhydramine chlorhydrate	
R06AA99B	dimenhydrinate	
<i>R06AB</i>	<i>alkylamines substituées</i>	
R06AB02	dexchlorphéniramine maléate	
R06AB04	chlorphéniramine maléate	
R06AB05	phéniramine maléate, phéniramine paraminosalicylate	
<i>R06AC</i>	<i>substituts d'éthylènediamines</i>	
R06AC01	mépyramine maléate	
R06AC04	tripéennamine chlorhydrate	
<i>R06AD</i>	<i>dérivés des phénothiazines</i>	
R06AD02	prométhazine chlorhydrate	
R06AD06	thiazinamium méthylsulfate	
<i>R06AE</i>	<i>dérivés de la pipérazine</i>	
R06AE03	cyclizine chlorhydrate	
R06AE04	chlorcyclizine chlorhydrate	
<i>R06AX</i>	<i>autres antihistaminiques à usage systémique</i>	
R06AX16	depropine citrate	
R06AX17	kétotifène fumarate	
<b>R07</b>	<b>AUTRES PRODUITS POUR LE SYSTEME RESPIRATOIRE</b>	
R07A	AUTRES PRODUITS POUR LE SYSTEME RESPIRATOIRE	
<i>R07AX</i>	<i>autres produits pour le système respiratoire</i>	
R07AX99B	solution pour aérosolthérapie	chapitre IV § 10



<b>S</b>	<b>ORGANES SENSORIELS</b>	
<b>S01</b>	<b>PRÉPARATIONS OPHTALMIQUES</b>	
S01A	ANTIINFECTIEUX	
S01AA	<i>antibiotiques</i>	
S01AA01	chloramphénicol	
S01AA02	chlortétracycline chlorhydrate	
S01AA04	oxytétracycline, oxytétracycline chlorhydrate	
S01AA09	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
S01AA17	érythromycine	
S01AA18	polymyxine B sulfate	
S01AA19	ampicilline anhydre et ampicilline trihydrate	
S01AB	<i>sulfonamides</i>	
S01AB04	sodium sulfacétamide	
S01AD	<i>antiviraux</i>	
S01AD01	idoxuridine	
S01AD03	aciclovir	chapitre IV § 18
S01AX	<i>autres antiinfectieux</i>	
S01AX02	protéinate d'argent, vitellinate d'argent, argent colloïdal	
S01AX03	zinc oxyde, zinc peroxyde 50 %, zinc sulfate, zinc undécylénate, zinc peroxyde 100 %, zinc sulfate. 1H <sub>2</sub> O, zinc sulfate, anhydre	
S01AX04	nitrofur	
S01AX06	résorcinol	
S01AX10	sodium propionate	
S01B	ANTIINFLAMMATOIRES	
S01BA	<i>corticostéroïdes</i>	
S01BA01	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	
S01BA02	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
S01BA04	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
S01BA05	triamcinolone (vrac & comprimés), triamcinolone acétonide	
S01BA06	bétaméthasone, bétaméthasone dipropionate, bétaméthasone valérate	
S01BA09	clobétasone butyrate	
S01BC	<i>antiinflammatoires non stéroïdiens</i>	
S01BC01	indométhacine	pas chapitre IV § 5
S01BC08	acide salicylique	
S01E	PRÉPARATIONS CONTRE LE GLAUCOME ET MIOTIQUES	
S01EA	<i>sympathomimétiques utilisés contre le glaucome</i>	
S01EA01	adrénaline (bi) tartrate L (vrac & amp.)	
S01EB	<i>parasympathicomimétiques</i>	
S01EB01	pilocarpine chlorhydrate, pilocarpine nitrate	chapitre I & chapitre IV § 15
S01EC	<i>inhibiteurs de l'anhydrase carbonique</i>	
S01EC01	acétazolamide	
S01F	MYDRIATIQUES ET CYCLOPLÉGIQUES	
S01FA	<i>anticholinergiques</i>	
S01FA01	atropine méthonitrate, atropine sulfate DL (vrac & amp.)	
S01FA02	scopolamine bromhydrate (amp.)	
S01FA05	homatropine bromhydrate, homatropine chlorhydrate	

S01G	DÉCONGESTIONNANTS ET ANTIALLERGIQUES	
S01GX	<i>autres antiallergiques</i>	
S01GX08	ketotifène fumarate	
S01H	ANESTHÉSIIQUES LOCAUX	
S01HA	<i>anesthésiques locaux</i>	
S01HA05	procaïne, procaïne chlorhydrate (vrac & amp.)	
S01HA07	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
S01K	ACCESSOIRES CHIRURGICAUX	
S01KX	<i>autres accessoires chirurgicaux</i>	
S01KX01	alpha chymotrypsine	
S01X	AUTRES PRODUITS À USAGE OPHTALMIQUE	
S01XA	<i>autres produits à usage ophtalmique</i>	
S01XA03	chlorure de sodium hypertonique (amp.)	
S01XA04	potassium iodure	
S01XA07	alun désseché, alun cristallisé PB 6	
S01XA11	nortestosterone	
S01XA98B	sodium iodure	
<b>S02</b>	<b>PRÉPARATIONS À USAGE AURICULAIRE</b>	
S02A	ANTIINFECTIEUX	
S02AA	<i>antiinfectieux</i>	
S02AA01	chloramphénicol	
S02AA02	nitrofurantoin	
S02AA03	acide borique poudre, acide borique paillettes	
S02AA05	clioquinol	
S02AA07	néomycine sulfate	
S02AA08	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
S02AA11	polymyxine B sulfate	
S02AA13	miconazole nitrate	
S02B	CORTICOSTÉROÏDES	
S02BA	<i>corticostéroïdes</i>	
S02BA01	hydrocortisone, hydrocortisone acétate, hydrocortisone hémisuccinate	
S02BA03	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	
S02BA06	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	
S02D	AUTRES PRÉPARATIONS À USAGE AURICULAIRE	
S02DA	<i>analgésiques et anesthésiques</i>	
S02DA01	lidocaïne, lidocaïne chlorhydrate	
<b>S03</b>	<b>PRÉPARATIONS À USAGE OPHTALMIQUE ET AURICULAIRE</b>	
S03A	ANTIINFECTIEUX	
S03AA	<i>antiinfectieux</i>	
S03AA02	tétracycline chlorhydrate, tétracycline laurylsulfate	
S03AA03	polymyxine B sulfate	
S03AA08	chloramphénicol	
S03B	CORTICOSTÉROÏDES	
S03BA	<i>corticostéroïdes</i>	
S03BA01	dexaméthasone, dexaméthasone acétate, dexaméthasone phosphate sodique, dexaméthasone comprimés	
S03BA02	prednisolone, prednisolone acétate, prednisolone hémisuccinate, prednisolone sodium métrasulfobenzoate, prednisolone 21 sodium phosphate	

<b>V</b>	<b>DIVERS</b>	
<b>V03</b>	<b>AUTRES PRÉPARATIONS THÉRAPEUTIQUES</b>	
V03A	AUTRES PRÉPARATIONS THÉRAPEUTIQUES	
V03AA	<i>produits pour le traitement de l'alcoolisme chronique</i>	
V03AA01	disulfiram	
V03AB	<i>antidotes</i>	
V03AB01	ipéca teinture	
V03AB18	potassium permanganate	
V03AB20	cuivre (II) sulfate , cuivre sulfate anhydre	
V03AB21	potassium iodure	
<b>V04</b>	<b>AGENTS DE DIAGNOSTIC</b>	
V04C	AUTRES AGENTS DE DIAGNOSTIC	
V04CA	<i>tests pour le diabète</i>	
V04CA02	glucose.1H <sub>2</sub> O, glucose D-	
V04CG	<i>Tests pour la sécrétion gastrique</i>	
V04CG03	histamine chlorhydrate (amp)	
<b>V07</b>	<b>AUTRES PRODUITS NON THERAPEUTIQUES</b>	
V07A	AUTRES AGENTS NON THÉRAPEUTIQUES	
V07AB	<i>solvants et diluants, solutions d'irrigation incluses</i>	
V07AB99B	eau pour injections (amp.)	
V07AY	<i>pansements</i>	
V07AY99B	Critère commun à tous les produits du chapitre VI	

<b>Z</b>	<b>EXCIPIENTS</b>	
Z01AX99B	critère pharmacothérapeutique commun à tous les excipients du chapitre V qui ne sont pas incorporés dans des préparations dermatologiques à usage externe, présentées sous forme de crème, gel, onguent ou pâte, qui ne contiennent pas de principes actifs	

## **ANNEXE I**

### **CLASSIFICATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE ET LES CODES CAT CORRESPONDANTS**

#### **DEUXIEME PARTIE CLASSIFICATION PAR PRODUIT**

Les produits sont classés par chapitre et à l'intérieur de ceux ci par ordre alphabétique.

## CHAPITRE I

## NOM

acéfylline pipérazine  
acétazolamide  
acide acétylsalicylique cristallin  
acide acétylsalicylique microcristallin  
acide acétylsalicylique poudre  
acide azélaïque  
acide borique poudre  
acide borique paillettes  
acide déhydrocholique  
acide flufénamique  
acide folique  
acide nicotinique  
acide salicylique  
acide trichloracétique  
acide undécylénique  
adrénaline (bi) tartrate L

allantoïne  
allopurinol  
alphachymotrypsine  
aluminium acétate  
aluminium chlorure  
alun désseché  
alun cristallisé  
aminophylline  
ammonium chlorure  
ammonium tuménol  
amoxicilline  
amoxicilline trihydrate  
ampicilline anhydre  
ampicilline trihydrate  
amylase  
amylocaïne  
amylocaïne chlorhydrate  
apomorphine chlorhydrate  
argent colloïdal  
argent nitrate cristallisé  
argent protéinate  
argent vitellinate  
atropine méthonitrate  
atropine sulfate DL

bacitracine  
baclofène  
benzocaïne  
benzonaphtol  
benzyle benzoate

## CODES

R03DA09  
S01EC01  
A01AD05; B01AC06  
A01AD05; B01AC06  
A01AD05; B01AC06  
D10AX03  
S02AA03  
S02AA03  
A05AA99B  
M01AG03  
B03BB01  
C04AC01; C10AD02  
D01AE12; S01BC08  
D11AF99B  
D01AE04  
A01AD01; B02BC09; C01CA24; R03AA01;  
S01EA01  
D02AX99B  
M04AA01  
B06AA04; S01KX01  
A02AB05  
D10AX01  
S01XA07  
S01XA07  
R03DA05  
G04BA01  
D08AX99B  
J01CA04  
J01CA04  
J01CA01; S01AA19  
J01CA01; S01AA19  
A09AA99B  
D04AB99B  
D04AB99B  
N04B C07  
D08AL30; S01AX02  
D08AL01  
S01AX02  
S01AX02  
A03BA01; S01FA01  
A03BA01; S01FA01  
  
D06AX05; R02AB04  
M03BX01  
C05AD03; D04AB04; N01BA05; R02AD01  
A07AX99B  
P03AX01

bétaméthasone	A07EA04; C05AA05; D07AC01; H02AB01; R01AD06; R03BA04. S01BA06
bétaméthasone dipropionate	A07EA04; C05AA05; D07AC01; H02AB01; R01AD06; R03BA04. S01BA06
bétaméthasone valérate	A07EA04; C05AA05; D07AC01; H02AB01; R01AD06; R03BA04. S01BA06
betanaftol	P03AX98B
bismuth sousgallate	A07BB99B
bismuth sousnitrate	A02BX12
bismuth sousnitrate léger	A02BX12
bithiol	D10BX01
butylscopolamine bromure	A03BB01
caféine , caféine anhydre	N02XX99B
calamine	D04AX99B
calcium acétate	A12AA12
calcium carbonate	A02AC01; A12AA04
calcium carbonate EF	A02AC01; A12AA04
calcium carbonate lourd	A02AC01; A12AA04
calcium carbonate semi-léger	A02AC01; A12AA04
calcium citrate	A12AA99B
camphre	C01EB02
camphre D naturel	C01EB02
céfadroxyl	J01DA09
céfalexine	J01DA01
charbon adsorbant	A02DA99B
chloramine	D08AX04
chloramphénicol	D06AX02; G01AA05; J01BA01; S01AA01; S02AA01; S03AA08
chlorcyclizine chlorhydrate	R06AE04
chloroquine	P01BA01
chloroquine diphosphate	P01BA01
chloroquine sulfate	P01BA01
chlorphénamine maléate	R06AB04
chlorpromazine chlorhydrate	N05AA01
chlortétracycline chlorhydrate	A01AB21; D06AA02; J01AA03; S01AA02
chlorzoxazone	M03BB03
clindamycine	G01A A10; J01FF01
clindamycine chlorhydrate	G01A A10; J01FF01
clindamycine palmitate	G01A A10; J01FF01
clindamycine phosphate	G01A A10; J01FF01
clioquinol	D08AH30; G01AC02; S02AA05
clobétasol propionate	D07AD01
clobétasone butyrate	D07AB01; S01BA09
cortisone acétate	H02AB10
crotamiton	P03AX99B
cuiivre (II) sulfate	V03AB20
cuiivre sulfate anhydre	V03AB20
cyclizine chlorhydrate	R06AE03

dapsone	J04BA02
depropine citrate	R06AX16
dexaméthasone	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexaméthasone acétate	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexaméthasone phosphate sodique	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
dexchlorphéniramine maléate	R06AB02
dienestrol	G03CB01
diflucortolone valérate	D07AC06
dihydroxyanthranol 12	D05AC01
dimenhydrinate	R06AA99B
diphenhydramine chlorhydrate	D04AA32; R06AA02
diprophylline	R03DA01
disulfiram	V03A A01
dithranol	D05AC01
doxycycline chlorhydrate	J01AA02
doxycycline monohydrate	J01AA02
doxycycline	J01AA02
éconazole nitrate	D01AC03; G01AF05
ergotamine tartrate	N02CA02
érythromycine	J01FA01; S01AA17
ésérine salicylate	N07AA99B
estradiol	G03CA03
estradiol monobenzoate	G03CA03
éthambutol chlorhydrate	J04AK02
éthambutol chlorhydrate + isoniazide; éthambutol chlorhydrate + rifampicine	J04AM06
éthinyloestradiol	G03CA01; L02AA03
éthistérone	G03DC04
fludrocortisone acétate	H02AA02
furosémide	C03CA01
glucose.1H <sub>2</sub> O	V04CA02
glucose D	V04CA02
goudron de houille	D05AA97B
halopéridol	N05AD01
homatropine bromhydrate	S01FA05
homatropine chlorhydrate	S01FA05
hydralazine	C02DB02
hydralazine chlorhydrate	C02DB02
hydrocortisone	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA01
hydrocortisone acétate	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA01
hydrocortisone hémisuccinate	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02. S02BA01
hydroquinidine chlorhydrate	C01BA99B



hydroquinone	D11AX99B
ichtammol	D10BX01
ichtammol blanc	D10BX01
idoxuridine	S01AD01
indométacine	A16AX79B; C01EB03; M01AB01; S01BC01
isoniazide	J04AC01
kétotifène fumarate	R06AX17; S01GX08
lévodopa	N04BA01
lidocaïne	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
lidocaïne chlorhydrate	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
lithium carbonate	N05AN01
médroxyprogestérone acétate	G03AC06; G03DA02; L02AB02
menthol	D04AX99B
mépacrine chlorhydrate	P01AX05
méphénytoïne	N03AB04
mépyramine maléate	D04AA02; R06AC01
mésalazine	A07EC02
metformine chlorhydrate	A10BA02
méthadone	N02AC02
méthadone chlorhydrate	N02AC02
méthildopa	C02AB02
méthylprednisolone	D07AA01; H02AB04
méthyltestostérone	G03BA02
méthylthiouracile	H03BA01
métronidazole	A01AB17; D06BX01; G01AF01; J01XD01
miconazole nitrate	A01AB09; A07AC01; D01AC02; G01AF04; J02AB01; S02AA13
minocycline chlorhydrate	J01AA08
morphine chlorhydrate	A07D A52; N02AA01
néomycine sulfate	A07AA01; J01GB05; R02AB01; S02AA07
nitrofurantoin	D08AF01; S01AX04; S02AA02;
nortestosterone	A14AB01; S01XA11
nystatine	A07AA02; D01AA01; G01AA01
oxytétracycline	D06AA03; G01AA07; J01AA06; S01AA04
oxytétracycline chlorhydrate	D06AA03; G01AA07; J01AA06; S01AA04
papavérine	A03AD01; G04BE02
papaverine chlorhydrate	A03AD01; G04BE02
paracétamol,	N02BE01
paracétamol cristallin	N02BE01
pénicillamine	M01CC01
pénicillamine chlorhydrate	M01CC01
pénicillamine D	M01CC01

pénicilline V potassique	J01CE02
phénacémide	N03AX07
phéniramine maléate	R06AB05
phéniramine paraminosalicylate	R06AB05
phénol	D08AE03; N01BX03
phénol liquéfié	D08AE03; N01BX03
phénytoïne	N03AB02
phénytoïne sodique	N03AB02
pilocarpine chlorhydrate	S01EB01
pilocarpine nitrate	S01EB01
plomb acétate	D11AX99B
polymyxine B sulfate	A07AA05; J01XB02; S01AA18; S02AA11; S03AA03
potassium chlorure	A12BA01
potassium iodure	S01XA04; V03AB21
potassium permanganate	D08AX06; V03AB18
prednisolone	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolone acétate	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolone hémisuccinate	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolone sodium métrasulfobenzoate	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisolone 21 sodiumphosphate	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
prednisone	A07EA03; H02AB07
probénécid	M04AB01
procaïne	C05AD05; N01BA02; S01HA05
procaïne chlorhydrate	C05AD05; N01BA02; S01HA05
progestérone	G03DA04
prométhazine chlorhydrate	D04AA10; R06AD02
propanthéline bromure	A03AB05
propylthiouracile	H03BA02
quinidine sulfate	C01BA01
quinine bichlorhydrate	P01BC01
quinine sulfate	N02BG99B; P01BC01
résorcinol	S01AX06
sodium bicarbonate	B05CB04
sodium chlorure	A12CA01
sodium fluorure	A12CD01
sodium iodure	S01XA99B
sodium lévothyroxine	H03AA01
sodium phosphate monobasique	A06AG01
sodium propionate	S01AX10
sodium sulfacétamide	S01AB04
sodium DL thyroxine	H03AA99B
soufre précipité	D10AB02
spironolactone	C03DA01

sulfaméthoxazole	J01EC01
sulpiride	N05AL01
testostérone acétate	G03BA03
testostérone propionate	G03BA03
tétracycline chlorhydrate	A01AB13; D06AA04; J01AA07; S01AA09; S02AA08; S03AA02
tétracycline laurylsulfate	A01AB13; D06AA04; J01AA07; S01AA09; S02AA08; S03AA02
théophylline	R03DA04
théophylline anhydre	R03DA04
théophylline diéthylènediamine éthanoate	R03DA54
théophylline sodique glycinate	R03DA04
thiazinamium méthylsulfate	R06AD06
thymol	R05XA99B
triamcinolone	A01AC01; D07AB09; H02AB08; R01A D11; R03BA06; S01BA05
triamcinolone acétonide	A01AC01; D07AB09; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
triméthoprim	J01EA01
tripélenamine chlorhydrate	D04AA04; R06AC04
trypsine	B06AA07; D03BA01
urée	D02AE01
urée cristallin	D02AE01
violet de gentiane	D01AE02
zinc oxyde	C05AX04; S01AX03
zinc peroxyde 50 %	C05A X04; S01AX03
zinc peroxyde 100 %	C05A X04; S01AX03
zinc sulfate	A12CB01; S01AX03
zinc sulfate. 1H <sub>2</sub> O	A12CB01; S01AX03
zinc sulfate anhydre	A12CB01; S01AX03
zinc undécylénate	S01AX03

**CHAPITRE II****NOM**

arnica:teinture  
ballote:teinture  
belladone:extrait  
belladone:feuille pulv.  
belladone:teinture  
cade:huile  
capsicum:oléorésine  
crataegus:extrait  
crataegus:teinture  
eucalyptus:teinture  
hamamélis:teinture  
ipéca:teinture  
marron d'inde:alcoolature stabilisée  
opium poudre  
opium:extrait  
opium:teinture  
passiflore:extrait  
passiflore:teinture  
podophylline  
valériane:extrait  
valériane:teinture alcoolique

**CODES**

D11AX95B  
N05CM97B  
A03BA04  
A03BA04  
A03BA04  
D04AX97B  
M02AB99B  
C01EB04  
C01EB04  
R05XA98B  
D03AX99B  
V03AB01  
C05AX98B  
A07DA02; N02AA02  
A07DA02; N02AA02  
A07DA02; N02AA02  
N05CM99B  
N05CM99B  
D06BB99B  
N05CM09  
N05CM10

## CHAPITRE III

## NOM

***ampoules simples***

adrénaline (bi) tartrate L amp. 1 mg  
 apomorphine chlorhydrate amp. 5 mg  
 apomorphine chlorhydrate amp. 10 mg  
 atropine sulfate DL amp. 0,250mg  
 atropine sulfate DL amp. 0,500mg  
 atropine sulfate DL amp. 1 mg  
 calcium chlorure amp. 10ml 1 g  
 calcium gluconate amp. 10ml 1 g  
 diprophylline amp. 3 ml 300 mg  
 eau pour injection 2 ml  
 eau pour injection 5 ml  
 eau pour injection 10 ml  
 eau pour injection 20 ml  
 estradiol monobenzoate amp. 5 mg  
 estradiol monobenzoate amp. 2 ml 10 mg  
 glucose en eau distillée amp. 5 ml 5 à 10 %  
 glucose en eau distillée amp. 10 ml 5 à 10 %  
 glucose en eau distillée amp. 20 ml 5 à 10 %  
 glucose solut. hyperton.amp.10 ml 20 à 30 %  
 glucose solut. hyperton.amp.20 ml 20 à 30 %  
 glucose solut. hyperton.amp. 10 ml 50%  
 glucose solut. hyperton.amp. 20 ml 50%  
 histamine chlorhydrate amp. 1 mg  
 magnésium sulfate amp. 10ml 1 g  
 magnésium sulfate amp. 10ml 3 g  
 magnésium thiosulfate amp. 10 ml 1 g  
 morphine chlorhydrate amp. 10 mg  
 morphine chlorhydrate amp. 20 mg  
 morphine chlorhydrate amp. 30 mg  
 papavérine chlorhydrate amp. 40 mg  
 papavérine chlorhydrate amp. 3 ml 100mg  
 péthidine chlorhydrate amp. 2 ml 100 mg  
 potassium chlorure amp.10 ml 1 g  
 procaïne chlorhydrate amp. 1 ml 20 mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 2 ml 20 mg  
 procaïne chlorhydrate amp .2 ml 40 mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 5 ml 50 mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 2 ml 100 mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 5 ml 100 mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 10 ml 100mg  
 procaïne chlorhydrate amp. 10 ml 200mg  
 progestérone amp. 2 ml 25 mg  
 progestérone amp. 3 ml 50 mg  
 scopolamine bromhydrate amp. 0,25 mg  
 sodium chlorure amp. ou vial 1 ml 0.9 à 10 %

## CODES

A01AD01; B02BC09; C01CA24; R03AA01;  
 S01EA01  
 N04BC07  
 N04BC07  
 A03BA01;S01FA01  
 A03BA01;S01F 01  
 A03BA01;S01FA01  
 A12AA07  
 A12AA03  
 R03DA01  
 V07AB99B  
 V07AB99B  
 V07AB99B  
 V07AB99B  
 G03CA03  
 G03CA03  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 B05CX01  
 V04CG03  
 A12CC02;B05XA05  
 A12CC02;B05XA05  
 A12CC99B  
 A07DA52; N02AA01  
 A07DA52; N02AA01  
 A07DA52; N02AA01  
 A03AD01;G04BE02  
 A03AD01;G04BE02  
 N02AB02  
 A12B A01  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 C05AD05; N01BA02; S01HA05  
 G03DA04  
 G03DA04  
 A04AD01; S01F A02  
 B05XA03

sodium chlorure amp. ou vial 2 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. ou vial 5 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. ou vial 10 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. ou vial 20 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. ou vial 50 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. ou vial 100 ml 0.9 à 10 %	B05XA03
sodium chlorure amp. 10ml 20 %	B05XA03; S01XA03
sodium citrate amp. 50 mg	B05CB02
testostérone propionate amp. 25 mg	G03BA03
testostérone propionate amp. 50 mg	G03BA03
testostérone propionate amp. 2 ml 100mg	G03BA03
vitamine A solution huileuse 100,000 UI,	D10AD02
<b><u>ampoules composées:</u></b>	
morphine chlorhydrate 10mg + atropine sulfate DL 0,25 mg amp.	A03CB03
morphine chlorhydrate 20mg + atropine sulfate DL 0,25 mg amp.	A03CB03
coaltar saponiné	D05AA96B
comprimé dexaméthasone 1,5 mg	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06
comprimé triamcinolone 4 mg	A01AC01; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
eau Dalibour	D01AE99B; D08AX99B; D10AX99B
onguent simple	D11AX99B
onguent: oxyde de zinc	A07DA02; N02AA02
opium safranée teinture	D08AE99B
phénosalyl	D02AD99B; D03XX99B
pâte de Lassar	D11AX99B
pâte d'oxyde zincique	N02AA01
sirop de morphine	D08AG03
solution d'alcool iodé	D11AX98B
solution de Burrow	D11AX98B
solution de sous-acétate basique de plomb	
vaseline oxyde zincique 10 %	D11AX99B

**CHAPITRE IV**

<b>NOM</b>	<b>CODES</b>
<b>§ 1</b>	
amphétamine ditartrate DL	N03AX99B
amphétamine DL	N03AX99B
amphétamine phosphate DL	N03AX99B
amphétamine résinate D	N03AX99B
amphétamine résinate DL	N03AX99B
amphétamine sulfate D	N03AX99B
amphétamine sulfate DL	N03AX99B
amphétamine tartrate DL	N03AX99B
dexamphétamine	N03AX99B
dexamphétamine tartrate	N03AX99B
chloral hydrate	N03AX98B
heptobarbital	N03AX97B
methamphétamine dextrogyre chlorhydrate	N03AX96B
méthylphénobarbital	N03AA01
phénobarbital	N03AA02
phénobarbital magnésique	N03AA02
phénobarbital sodique	N03AA02
sodium méthylphénobarbital	N03AX95B
sodium phénobarbital amp 100 mg	N03AX94B
<b>§ 2</b>	
bêtacarotène	B06AX99B
<b>§ 3</b>	
lévocarnitine	A16AX80B
<b>§ 4</b>	
acide acétylsalicylique cristallin,	N02BA01
acide acétylsalicylique microcristallin	N02BA01
acide acétylsalicylique poudre	N02BA01
caféine	N02XX99B
codéine	N02AA59
codéine phosphate	N02AA59
dextropropoxyphène chlorhydrate	N02AC04
paracétamol	N02BE01
paracétamol cristallin	N02BE01
<b>§ 5</b>	
indométhacine	A16AX79B
cystéamine chlorhydrate	A16AA04
cystéamine phosphate NA	A16AA04
phosphocystéamine	A16AA04
<b>§ 6</b>	
oxitriptan	N06AX01

**§ 7**

GTE	N07XX99B
GTO	N07XX98B
Lorenzo's oil	N07XX97B

**§ 8**

diethylstilbestrol	L02AA01
--------------------	---------

**§ 9 a**

acides aminés	
L alanine	A16AX99B
L arginine	A16AX98B
acide L aspartique	A16AX97B
L carnitine	A16AA01
L cystine	A16AX96B
L glutamine	A16AA03
glycine	A16AX95B
L histidine chlorhydrate	A16AX94B
L isoleucine	A16AX93B
L leucine	A16AX92B
L lysine chlorhydrate	A16AX91B
DL méthionine	A16AX90B
L méthionine	A16AX89B
L ornithine chlorhydrate	A16AX88B
L phénylalanine	A16AX87B
L proline	A16AX86B
L sérine	A16AX85B
L thréonine	A16AX84B
L tryptophane	A16AX83B
L thyrosine	A16AX82B
L valine	A16AX81B
vitamines et ou minéraux mélangés aux acides aminés susvisés	A16AX50B

**§ 9 b**

vitamines et ou minéraux	A16AX49B
--------------------------	----------

**§ 10**

solution pour aérosolthérapie	R07AX99B
-------------------------------	----------

**§ 11**

mitotane	L01XX99B
----------	----------

**§ 12**

biotine	A11HA05
---------	---------

**§ 13**

métoclopramide chlorhydrate	A03FA01
métoclopramide	A03FA01
métoclopramide 0,1% FN6 125 ml	A03FA01

**§ 14**

lévocarnitine	A16AX80B
vitamine E acétate	A16AX76B



vitamine E acétate 50%	A16AX76B
vitamine E acétate 544E/G	A16AX76B
vitamine E acétate huile	A16AX76B
vitamine E acétate solution	A16AX76B

**§ 15**

pilocarpine chlorhydrate	S01EB01
pilocarpine nitrate	S01EB01

**§ 16**

cimétidine	A02BA01
------------	---------

**§ 17**

rifampicine	J04AB02
-------------	---------

**§ 18**

aciclovir	J05AB01;S01AD03
-----------	-----------------

**§ 19**

rétinol	R01AX02; S01XA02; A11CA01
colécalciferol	A11CC05
alpha tocophérol acétate	A11HA03
ménadione sodium bisulfite	B02BA01

**CHAPITRE V****CODE**

Tous les excipients qui ne sont pas incorporés dans des préparations dermatologiques à usage externe, présentées sous forme de crème, gel, onguent ou pâte, qui ne contiennent pas de principes actifs

Z01AX99B

**CHAPITRE VI****CODE**

Tous les produits

V07AY99B

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés.

**ALBERT**

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

R. DEMOTTE

## **ANNEXE II**

### **CHAPITRE I**

Matières premières

### **CHAPITRE II**

Produits phytothérapeutiques

### **CHAPITRE III**

Préparations, compositions, formes pharmaceutiques préfabriquées ou prêtes à l'emploi  
enregistrées

### **CHAPITRE IV**

Conditions de remboursement des préparations magistrales remboursables après attestation  
du médecin conseil

### **CHAPITRE V**

Excipients et adjuvants

### **CHAPITRE VI**

Dispositifs médicaux

## CHAPITRE I

## MATIERES PREMIERES

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Acéfylline Pipérazine	1	0,1910
	Acétazolamide	1	0,2640
+	Acide acétylsalicylique cristallin	1	0,0300
+	Acide acétylsalicylique microcristallin	1	0,0168
+	Acide acétylsalicylique poudre	1	0,0250
	Acide aminosalicylique-5 [N'est remboursable qu'en suppositoires ou en liquide pour clystère]	1	0,8676
	Acide azélaïque	1	0,2670
	Acide borique paillettes	1	0,0190
	Acide borique poudre	1	0,0110
	Acide déhydrocholique	1	0,2520
	Acide flufénamique	1	0,2650
	Acide folique	1	0,6300
	Acide nicotinique	1	0,1110
	Acide salicylique	1	0,0260
	Acide trichloracétique	1	0,0900
	Acide undécylénique	1	0,1100
	Adrénaline (bi) tartrate L [A tarifer si la solution prescrite contient plus de 10 mg de produit. Si la quantité est égale ou inférieure, il y a lieu de tarifer le nombre minimum d'ampoules nécessaires pour exécuter la prescription. (chap. III)]	1	3,7790
	Alpha chymotrypsine (500 mg x 6) **	1	6,2710
	Allantoïne	1	0,1610
	Allopurinol	1	0,4170
	Aluminium acétate (basique)	1	0,1280
	Aluminium chlorure.6H <sub>2</sub> O	1	0,0640
	Alun cristallin PB 6	1	0,0220
	Alun desséché	1	0,0104
	Aminophylline	1	0,0820
	Ammonium chlorure	1	0,0200
	Ammonium tuménol	1	0,3360
	Amoxicilline (5g x 2) **	1	0,4561
	Amoxicilline trihydrate (5,75 g x 2) **	1	0,4160
	Ampicilline anhydre (5 g x 2) **	1	0,3480
	Ampicilline trihydrate (5,80 g x 2) **	1	0,6760
	Amylase	1	1,1620

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Amylocaïne	1	0,6693
	Amylocaïne chlorhydrate	1	1,2520
	Apomorphine chlorhydrate	1	37,8110
	Argent colloïdal	1	1,5150
	Argent nitrate cristallisé	1	1,2500
	Argent vitellinate	1	0,8080
	Atropine méthonitrate	1	8,9860
	Atropine sulfate DL	1	5,1180
	Bacitracine	1	3,8160
	Baclofène	1	4,1330
	Benzocaïne	1	0,1300
	Benzonaphtol	1	0,2010
	Benzyle benzoate	1	0,0500
	Bêtaméthasone base	1	18,7770
	Bêtaméthasone dipropionate	1	26,8390
	Bêtaméthasone valérate	1	16,6490
	Bêta-naphtol	1	0,4170
	Bismuth sous-gallate [N'est remboursable que s'il est prescrit en suppositoires ou en préparation à usage externe]	1	0,1300
	Bismuth sous-nitrate [N'est remboursable qu'en préparations à usage externe]	1	0,0780
	Bismuth sous nitrate léger [N'est remboursable qu'en préparations à usage externe]	1	0,0800
	Bithiol	1	0,1490
	Butylscopolamine bromure (150 mg x 6) **	1	6,7640
+	Caféine	1	0,0645
+	Caféine anhydre	1	0,0520
	Calamine	1	0,0410
	Calcium acetate	1	0,0670
	Calcium carbonate	1	0,0100
	Calcium carbonate EF	1	0,0091
	Calcium carbonate lourd	1	0,0080
	Calcium carbonate semi-léger	1	0,0091
	Calcium citrate	1	0,0680
+	Camphre [Seul le prix du DL-camphre peut être porté en compte]	1	0,0410
+	Camphre D naturel [Seul le prix du DL-camphre peut être porté en compte]	1	0,1330
	Céfadroxil	1	0,8340
	Céfalexine	1	0,7740
	Charbon adsorbant	1	0,0660
	Chloramine	1	0,0380

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE
			DE REMBOURSEMENT
	Chloramphénicol	1	0,2000
	Chlorcyclizine chlorhydrate	1	0,9260
	Chloroquine	1	0,2603
	Chloroquine diphosphate	1	0,3590
	Chloroquine sulfate	1	0,2603
	Chlorphénamine maléate	1	0,5230
	Chlorpromazine chlorhydrate	1	0,3150
	Chlortétracycline chlorhydrate (2,50 g x 2) **	1	0,3500
	Chlorzoxazone	1	0,3100
	Clindamycine (3 g x 2 exprimé en clindamycine) ** [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	2,4541
	Clindamycine chlorhydrate (3 g x 2 exprimé en clindamycine) ** [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	2,7770
	Clindamycine palmitate (3 g x 2 exprimé en clindamycine) ** [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	2,4541
	Clindamycine phosphate (3 g x 2 exprimé en clindamycine) ** [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	7,4030
	Clobetasol propionate	1	38,5800
	Clobetasone butyrate	1	40,2270
	Crotamiton	1	0,1950
	Cuivre (II) sulfate poudre	1	0,0210
	Cuivre (II) sulfate cristallin	1	0,0310
	Cuivre sulfate anhydre	1	0,0300
	Cyclizine chlorhydrate	1	0,7310
	Deptropine citrate	1	88,0040
	Dexaméthasone	1	12,400
	Dexaméthasone acétate	1	12,7330
	Dexaméthasone phosphate sodique	1	9,6580
	Dexchlorphéniramine maléate	1	4,1020
	Diaminodiphénylsulfone	1	0,4390
	Dienoestrol	1	15,3640
	Diflucortolone valérate	1	55,7170
	Dihydroquinidine chlorhydrate	1	0,9250
	Dihydroxyanthranol 1-2	1	1,2220
	Dimenhydrinate	1	0,3240
	Diphénhydramine chlorhydrate	1	0,1560
	Diprophylline	1	0,1050
	Disulfirame	1	0,1880
	Dithranol	1	2,1670

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE
			DE REMBOURSEMENT
	Doxycycline (1 g x 2) **	1	1,2390
	Doxycycline chlorhydrate (1,20 g x 2) **	1	0,7700
	Doxycycline monohydrate (1 g x 2) **	1	1,3530
	Econazole nitrate [Les solutions à usage externe ne sont remboursables qu'à conditions qu'elles ne contiennent aucune substance tensio-active]	1	0,9570
	Ergotamine tartrate	1	15,3850
	Erythromycine (5 g x 2) **	1	0,5330
	Esérine salicylate	1	27,3960
A	Ethambutol dichlorhydrate	1	0,2210
	Ethinylestradiol	1	14,6270
	Ethinyltestostérone	1	2,2210
	Fludrocortisone acétate	1	58,4070
	Fludrocortisone acétate 1%	1	0,7630
	Furosémide [Les préparations ne sont remboursables qu'à condition qu'elles contiennent au moins 250 mg de cette substance par dose de prise]	1	0,5080
	D-Glucose (250 g)	1	0,0062
	Glucose.1H <sub>2</sub> O (250g)	1	0,0070
	Glucose D (250g)	1	0,0080
	Goudron de houille	1	0,0230
	Halopéridol	1	10,7550
	Homatropine bromhydrate	1	5,8940
	Homatropine chlorhydrate	1	1,7850
	Hydralazine chlorhydrate	1	1,0040
	Hydrazinophthalazine	1	0,8680
	Hydrocortisone	1	2,9270
	Hydrocortisone acétate	1	2,7120
	Hydrocortisone hémisuccinate	1	13,0890
	Hydroquinone	1	0,1370
	Ichtyol	1	0,0942
	Ichtyol blanc	1	0,4940
	Indométacine [N'est remboursable que sous la forme suppositoire, à toutes les doses s'il est incorporé dans une association avec d'autres produits remboursables ou s'il est prescrit séparément, à un autre dosage que celui des suppositoires sous forme spécialisée. Est aussi remboursable sous forme de collyre]	1	0,2680
	Iodo désoxyuridine (0,1g) [N'est remboursable qu'en préparation à usage topique ophtalmique]	1	22,9470
	Iodochloroxyquinoléine	1	0,3450
A	Isoniazide	1	0,1890
	Kétotifène fumarate	1	12,4190
	Lévodopa (5 g x 6) **	1	0,3900

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.



SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Lévothyroxine sodique [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	41,7810
	Lidocaïne	1	0,3760
	Lidocaïne chlorhydrate	1	0,1950
	Lithium carbonate	1	0,1150
	Medroxyprogesterone acétate	1	23,1120
	Menthol [N'est remboursable qu'en préparations dermatologiques solides]	1	0,1280
	Mépacrine chlorhydrate	1	1,5470
A	Méphénytoïne	1	0,4340
	Mépyramine maléate	1	0,5690
A	Metformine chlorhydrate [Les préparations ne sont remboursables qu'à condition que cette substance en constitue le seul principe actif]	1	0,0720
	Méthadone	1	5,8007
	Méthadone chlorhydrate	1	3,9360
	Méthylidopa	1	0,9100
	Méthylprednisolone	1	15,9010
	Méthyltestostérone	1	3,1140
	Méthylthiouracile	1	0,1215
	Métronidazol	1	0,1890
	Miconazole nitrate [Si cette préparation sous forme de crème, gel, onguent ou pâte contient également du zinc oxyde, elle n'est pas remboursable]	1	0,7420
	Minocycline chlorhydrate (1,08 g x 2 exprimé en minocycline) **	1	6,5470
	Morphine chlorhydrate	1	4,4020
	Néomycine sulfate	1	0,5880
	Nitrofurazone [N'est remboursable qu'en préparations à usage externe]	1	0,1130
	Nortestostérone	1	35,4340
	Nystatine (non stérile)	1	0,7420
	Oestradiol	1	7,4000
	Oestradiol monobenzoate	1	10,0090
	Oxytétracycline (2,50 g x 2 exprimé en oxytétracycline) **	1	0,2975
	Oxytétracycline chlorhydrate (2,50 g x 2 exprimé en oxytétracycline) **	1	0,3290
	Papavérine	1	0,4650
	Papavérine chlorhydrate	1	0,2180
+	Paracétamol	1	0,0310
+	Paracétamol cristallin	1	0,0310
	Pénicillamine	1	1,0164
	Penicillamine chlorhydrate	1	1,0164
	Penicillamine D	1	0,9470
	Penicilline V potassique	1	0,9520

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Phénacémide	1	0,7550
	Phéniramine maléate	1	0,8140
	Phéniramine paraminosalicylate	1	0,7770
	Phénol cristallin	1	0,0630
	Phénol liquéfié	1	0,0430
A	Phénytoïne	1	0,1540
	Pilocarpine chlorhydrate [N'est remboursable qu'en collyres et en préparations magistrales destinées à l'usage nasal]	1	6,2780
	Pilocarpine nitrate [N'est remboursable qu'en collyres et en préparations magistrales destinées à l'usage nasal]	1	6,0280
	Plomb acétate	1	0,0410
	Polymyxine B sulfate	1	5,6630
	Potassium chlorure	1	0,0150
	Potassium iodure	1	0,0710
	Potassium permanganate	1	0,0450
	Prednisolone	1	3,1680
	Prednisolone acétate	1	7,0110
	Prednisolone hémisuccinate	1	9,5400
	Prednisolone sodium métasulfobenzoate	1	6,2000
	Prednisolone 21 sodium phosphate	1	10,5710
	Prednisone [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	3,6260
	Probénécide	1	0,4010
	Procaïne	1	0,2975
	Procaïne chlorhydrate	1	0,1280
	Progestérone	1	1,9030
	Prométhazine chlorhydrate	1	0,2340
	Propanthéline bromhydrate	1	1,9240
	Propylthiouracile	1	0,6870
	Protéinate d'argent	1	0,9060
	Quinidine sulfate	1	0,5280
	Quinine dichlorhydrate	1	0,6070
	Quinine sulfate	1	0,2960
	Résorcinol	1	0,0600
	Sodium bicarbonate [Remboursable uniquement en formes divisées par unité de maximum 1 g]	1	0,0070
+	Sodium chlorure	1	0,0070
	Sodium fluorure	1	0,1240
	Sodium iodure	1	0,1260
A	Sodium phénytoïne	1	0,1680

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Sodium phosphate (mono basique) (NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> ) [Uniquement remboursable en préparation à usage interne et à condition qu'il en soit le seul principe actif]	1	0,0320
	Sodium propionate	1	0,0540
	Sodium sulfacétamide	1	0,1980
	Sodium DL thyroxine [N'est remboursable qu'en préparations à usage interne]	1	70,9200
	Soufre précipité	1	0,0110
	Spironolactone	1	1,6040
	Sulfaméthoxazole	1	0,1330
	Sulpiride	1	0,3260
	Testostérone acétate	1	4,2100
	Testostérone propionate	1	1,8910
	Tétracycline chlorhydrate (5 g x 2) **	1	0,1150
	Tétracycline laurylsulfate (5 g x 2 exprimé en chlorhydrate) **	1	0,4340
	Théophylline	1	0,0650
	Théophylline anhydre	1	0,0645
	Théophylline diéthylènediamine-éthanoate	1	0,1934
	Théophylline sodique glycinate	1	0,1300
	Thiazinamium méthylsulfate	1	0,4080
	Thymol	1	0,0850
	Triamcinolone	1	13,8810
	Triamcinolone acétonide	1	11,8010
	Triméthoprim	1	0,4950
	Tripélnamine chlorhydrate	1	0,7340
	Trypsine	1	1,4420
	Urée	1	0,0280
	Urée cristallin	1	0,0350
	Violet de gentiane	1	1,4010
	Zinc oxyde	1	0,0100
	Zinc peroxyde 50%	1	0,0730
	Zinc peroxyde 100%	1	0,1587
	Zinc sulfate	1	0,0380
	Zinc sulfate 1.H <sub>2</sub> O	1	0,0340
	Zinc sulfate anhydre	1	0,0369
	Zinc undécylénate	1	0,1170

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

CHAPITRE II  
PRODUITS PHYTOTHERAPEUTIQUES

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Arnica: teinture	1	0,0820
	Ballote: teinture	1	0,0630
	Belladone: extrait sec	1	0,4270
	Belladone: feuille poudre	1	0,0680
	Belladone: teinture	1	0,0660
	Cade: huile	1	0,0910
	Capsicum: oléorésine	1	0,1760
	Crataegus: extrait sec	1	0,3770
	Crataegus: teinture	1	0,0690
	Eucalyptus: teinture	1	0,0650
	Hamamélis: teinture	1	0,0740
	Ipeca: teinture	1	0,0920
	Marron d'Inde: alcoolature stabilisée (100 g)	1	0,0880
	Opium poudre	1	2,3170
	Opium: extrait sec	1	2,8370
	Opium: teinture	1	0,2460
	Passiflore: extrait sec	1	0,3040
	Passiflore: teinture	1	0,0710
	Podophylline [N'est remboursable qu'en préparations à usage externe]	1	2,7330
	Valériane: extrait alcoolique	1	0,3380
	Valériane: teinture alcoolique	1	0,0710

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

## CHAPITRE III

PREPARATIONS, COMPOSITIONS, FORMES PHARMACEUTIQUES PREFABRIQUEES OU  
PRETARIFEEES ENREGISTREES.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	<b>Ampoules simples:</b>		
G	adrénaline tartrate 1 mg (X) a) Si la solution prescrite contient une quantité d'adrénaline inférieure ou égale à 10 mg, il y a lieu de tarifier le nombre minimum d'ampoules nécessaires pour exécuter la prescription. Si la quantité est supérieure à 10 mg: voir adrénaline tartrate (chap. I.). b) Le dosage des ampoules est exprimé en adrénaline base]	pièce	0,4090
G	apomorphine chlorhydrate 5 mg (X)	pièce	1,1403
G	apomorphine chlorhydrate 10 mg (X)	pièce	1,4130
G	atropine sulfate 0,25 mg (X)	pièce	0,3223
G	atropine sulfate 0,50 mg (X)	pièce	0,3471
G	atropine sulfate 1 mg (X)	pièce	0,3594
G	bleu de méthylène 10 mg (X)	pièce	0,4462
G	calcium chlorure 10 ml/1 g (X)	pièce	0,6445
G	calcium gluconate 10 ml/1 g (X)	pièce	0,5702
G	diprophylline 3 ml/300 mg (X)	pièce	0,4710
G	eau pour injection 2 ml (X)	pièce	0,2851
G	eau pour injection 5 ml (X)	pièce	0,3471
G	eau pour injection 10 ml (X)	pièce	0,3718
G	eau pour injection 20 ml (X)	pièce	0,6197
G	glucose en eau distillée 5 ml 5 à 10% (X)	pièce	0,3347
G	glucose en eau distillée 10 ml 5 à 10% (X)	pièce	0,4462
G	glucose en eau distillée 20 ml 5 à 10% (X)	pièce	0,4586
G	glucose solution hypertonique 10 ml 20 à 30% (X)	pièce	0,6445
G	glucose solution hypertonique 20 ml 20 à 30% (X)	pièce	0,7933
G	glucose solution hypertonique 10 ml 50% (X)	pièce	0,8428
G	glucose solution hypertonique 20 ml 50% (X)	pièce	0,8676
G	histamine chlorhydrate 1 mg (X)	pièce	0,3842
G	magnésium sulfate 10 ml/1 g (X)	pièce	0,5702
G	magnésium sulfate 10 ml/3 g (X)	pièce	0,7437
G	magnésium thiosulfate 10 ml/1 g (X)	pièce	0,9916
G	morphine chlorhydrate 10 mg (X)	pièce	0,3966
G	morphine chlorhydrate 20 mg (X)	pièce	0,4214
G	morphine chlorhydrate 30 mg (X)	pièce	0,6445
G	oestradiol monobenzoate 5 mg (III)	pièce	0,6941
G	oestradiol monobenzoate 2 ml/10 mg (III)	pièce	0,4338

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
G	papavérine chlorhydrate 40 mg (X)	pièce	0,2603
G	papavérine chlorhydrate 3 ml/100 mg (X)	pièce	0,3223
G	péthidine chlorhydrate 2 ml/100 mg (X)	pièce	0,8180
G	potassium chlorure 10 ml/1 g (X)	pièce	0,6693
G	procaïne chlorhydrate 1 ml/20 mg (X)	pièce	0,3718
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/20 mg (X)	pièce	0,3966
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/40 mg (X)	pièce	0,4090
G	procaïne chlorhydrate 5 ml/50 mg (X)	pièce	0,4214
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/100 mg (X)	pièce	0,4338
G	procaïne chlorhydrate 5 ml/100 mg (X)	pièce	0,4338
G	procaïne chlorhydrate 10 ml/100 mg (X)	pièce	0,4586
G	procaïne chlorhydrate 10 ml/200 mg (X)	pièce	0,5702
G	progestérone 2 ml/25 mg (III)	pièce	1,0659
G	progestérone 3 ml/50 mg (III)	pièce	1,1899
G	scopolamine bromhydrate 0,25 mg (X)	pièce	0,7437
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 1 ml 0,9 à 10% (X)	pièce	0,2603
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 2 ml 0,9 à 10% (X)	pièce	0,2727
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 5 ml 0,9 à 10% (X)	pièce	0,3223
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 10 ml 0,9 à 10% (X)	pièce	0,4710
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 20 ml 0,9 à 10% (X)	pièce	0,6693
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 50 ml 0,9 à 10% (II)	pièce	1,9336
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 100 ml 0,9 à 10% (II)	pièce	2,1319
G	sodium chlorure (amp.) 10 ml à 20% (X)	pièce	0,5206
G	sodium citrate 50 mg (X)	pièce	0,8924
G	testostérone propionate 25 mg (III)	pièce	0,3842
G	testostérone propionate 50 mg (III)	pièce	0,4090
G	testostérone propionate 2 ml/100 mg (III)	pièce	1,1403
G	vitamine A solut. huileuse 100.000 U.I. [Remboursables uniquement lorsque incorporées dans des préparations à usage externe. La tarification sera faite en fonction du nombre minimum d'ampoules nécessaire à l'exécution de la prescription]	pièce	1,5369
	<b>Ampoules composées:</b>		
G	morphine chlorhydrate + atropine sulf. 10 mg + 0,25 mg (X)	pièce	0,4958
G	morphine chlorhydrate + atropine sulf. 20 mg + 0,25 mg (X)	pièce	0,5454
	Coaltar saponiné	1	0,0793
G	<b>Comprimés:</b> dexaméthasone 1,5 mg (XX x 3) **	X	0,8924
G	<b>Comprimés:</b> triamcinolone 4 mg (XX x 3) **	X	1,5865
	<b>Eaux (600 g) :</b> Dalibour	1	0,0109
	<b>Onguents:</b> oxyde zincique	1	0,0112

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*) Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	<b>Onguents:</b> simple [Le prix de l'onguent simple ne peut être porté en compte que si celui-ci est délivré tel quel]	1	0,0102
	Opium safranée: teinture	1	0,2157
	<b>Pâtes:</b> de Lassar	1	0,0094
	<b>Pâtes:</b> d'oxyde zincique	1	0,0089
	Phénosalyl	1	0,0154
	<b>Sirops:</b> morphine	1	0,0077
	<b>Solution:</b> d'alcool iodé (50 g)	1	0,0141
	<b>Solution:</b> de Burrow (600 g)	1	0,0077
	<b>Solution:</b> de sous-acétate basique de plomb	1	0,0052
	<b>Vaselines:</b> oxyde zincique 10%	1	0,0144

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(\*\*)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

## CHAPITRE IV

CONDITIONS DE REMBOURSEMENT DES PREPARATIONS MAGISTRALES,  
REMBOURSABLES APRES ATTESTATION DUMEDECIN CONSEIL

§ 1. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter l'épilepsie.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	Nom	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURS.
A	Amphétamine ditartrate DL	1	0,7440
A	Amphétamine DL	1	0,7440
A	Amphétamine phosphate DL	1	0,7440
A	Amphétamine résinate D	1	1,3190
A	Amphétamine résinate DL	1	0,7440
A	Amphétamine sulfate D	1	2,6590
A	Amphétamine sulfate DL	1	1,3740
A	Amphétamine tartrate DL	1	0,7440
A	Dexamphétamine	1	0,7440
A	Dexamphétamine tartrate	1	0,7440
A	Chloral hydrate [Remboursable uniquement sous forme rectale]	1	0,0640
A	Heptobarbital	1	0,1487
A	Méthamphétamine dextrogyre chlorhydrate	1	2,7760
A	N-Méthylphénobarbital	1	0,3320
A	N-Méthylphénobarbital sodique	1	0,1363
A	Phénobarbital	1	0,0970
A	Phénobarbital magnésique	1	0,1091
A	Phénobarbital sodique	1	0,1460
A/G	Phénobarbital sodique 100 mg/ml 10%	1	1,2550

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.



§ 2. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour traiter de la protoporphyrie érythropoétique.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Bêtacarotène 100%	1	33,8030

§ 3. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour traiter:

- un type myopathique de carence en carnitine, caractérisé par une faiblesse musculaire proximale diffuse progressive et fluctuante chronique chez les adultes;
- une carence systémique en carnitine, apparaissant dès le jeune âge avec faiblesse musculaire progressive, liée à des troubles des fonctions hépatique et rénale.

Le médecin traitant, spécialiste soit en médecine interne, soit en pédiatrie, établit un rapport motivé, étayé par des examens fondant le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

Dès que le diagnostic est fixé, les récipés prescrits par le médecin traitant sont également remboursés.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Lévocarnitine	1	0,7480

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

§ 4. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter des algies chroniques, seules ou associées entre elles.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Acide acétylsalicylique cristallin	1	0,0300
	Acide acétylsalicylique microcristallin	1	0,0168
	Acide acétylsalicylique poudre	1	0,0250
	Caféine	1	0,0645
	Caféine anhydre	1	0,0520
	Codéine	1	2,8080
	Codéine phosphate	1	2,2110
	Dextropropoxyphène chlorhydrate	1	0,8250
	Paracétamol	1	0,0310
	Paracétamol cristallin	1	0,0310

§ 5. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter de cystinose.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Cystéamine chlorhydrate	1	0,3842
	Cystéamine phosphate NA	1	0,7933
	Indometacine	1	0,2680
	Phosphocystéamine	1	0,7933

§ 6. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour traiter d'hérédo-dégénérescence cérébelleuse.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Oxitriptane	1	2,9780

§ 7. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter d'adrénoleucodystrophie ou d'adrénomyélonéuropathie.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	G.T.E. (= glyceryl trierucate oil)		prix selon facture
A	G.T.O. (= glyceryl trioleate oil)		
A	Lorenzo's oil (= G.T.E. + G.T.O.)		

§ 8. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour le traitement d'affections malignes.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Diétylstilboestrol	1	8,0050

§ 9. a) Les acides aminés suivants ne sont remboursables que s'ils sont incorporés dans une préparation qui est utilisée pour traiter des maladies métaboliques héréditaires susceptibles d'entraîner un handicap que ces préparations peuvent prévenir ou traiter.

Au mélange d'acides aminés peuvent être adjoints des vitamines et/ou des minéraux.

Les maladies métaboliques héréditaires visées à l'alinéa premier sont les suivantes: acidémie méthylmalonique, acidémie propionique, acidurie isovalérique, histidinémie, homocystinurie, hyperammonémie, hyperlysiniémie, hyperméthioninémie, leucine, phénylcétonurie et thyrosinémie.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Acides aminés:		
	L Alanine	1	0,3820
	L Arginine	1	0,2340
	L Aspartique acide	1	0,4240
	L Carnitine	1	0,7480
	L Cystine	1	0,1770
	L Glutamine	1	0,1700
	Glycine	1	0,0430

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

	L Histidine chlorhydrate	1	0,7270
	L Isoleucine	1	0,5730
	L Leucine	1	0,2410
	L Lysine chlorhydrate	1	0,0860
	DL Méthionine	1	0,0560
	L Méthionine	1	0,2700
	L Ornithine chlorhydrate	1	0,2800
	L Phénylalanine	1	0,3150
	L Proline	1	0,4370
	L Sérine	1	0,8070
	L Thréonine	1	0,3240
	L Tryptophane	1	0,4720
	L Thyrosine	1	0,2280
	L Valine	1	0,2520
A	Vitamines et/ou minéraux mélangés aux acides aminés susvisés	par tranche	0,3718

b) Les matières premières suivantes, seules ou en mélange entre elles, ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation sous forme des cachets, capsules ou poudres à diviser qui sont utilisées pour le traitement des affections mentionnées au § 10 a) ou pour traiter la lactacidose congénitale sévère.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Vitamines et/ou minéraux	par tranche de X pièces	0,3718

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum. L'autorisation est limitée à un maximum de 365 unités par an.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

§ 10. Les solutions pour aérosolthérapie suivantes ne sont remboursables que si elles sont utilisées pour traiter la mucoviscidose.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A/*	Solution pour aérosolthérapie (5 l) [Ces solutions doivent exclusivement contenir un mélange d'eau distillée, de propylèneglycol et de chlorure sodique]	1 l	2,3798

§ 11. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour le traitement de carcinomes de la surrénale.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Mitotane	1	5,1870

§ 12. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour traiter une déficience congénitale en biotidase.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Ce diagnostic est déterminé par un centre de génétique humaine reconnu. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Biotine	1	21,9980

§ 13. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour le traitement symptomatique des nausées et vomissements à caractère aigu ou subaigu survenant lors de la radiothérapie ou de la chimiothérapie réalisée au moyen de certaines spécialités admises en vertu des critères A-23 à A-28 de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions concernant l'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Les pièces justificatives doivent être tenues par le médecin traitant à la disposition du médecin-conseil. Le pharmacien remet au bénéficiaire le formulaire "paiement au comptant" dûment complété.

SIGNE	Nom	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Métoclopramide [N'est remboursable que sous forme de solution à usage interne]	1	0,5880
	Métoclopramide chlorhydrate [N'est remboursable que sous forme de solution à usage interne]	1	0,5107
	Métoclopramide 0,1% FN6 125 ml	1	6,0800

§ 14. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour le traitement d'acidémies lactiques congénitales sévères.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Lévocabarnitine	1	0,7480
	Vitamine E Acétate	1	0,2240
	Vitamine E Acétate 50 %	1	0,2040
	Vitamine E Acétate 544E/G	1	0,2230
	Vitamine E Acétate Huile	1	0,2230
	Vitamine E Acétate Solution	1	0,2230

§ 15. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée comme adjuvant lors de traitements radiothérapeutiques de la tête et du cou.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	Pilocarpine chlorhydrate	1	6,2780
A	Pilocarpine nitrate	1	6,0280

§ 16. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour:

- a) le traitement, pendant une période de 4 à 8 semaines et à concurrence de maximum 224 capsules à 200 mg ou 56 cachets à 800 mg, de l'ulcère duodéal démontré par examen endoscopique ou radiographique.

Le nombre de capsules ou cachets remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 800 mg;

- b) le traitement, pendant une période de 6 à 8 semaines et à concurrence de maximum 224 capsules à 200 mg ou 56 cachets à 800 mg, de l'ulcère gastrique démontré par un examen endoscopique. En cas d'impossibilité documentée, l'ulcère gastrique est démontré par un examen radiographique.

Le nombre de capsules ou cachets remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 800 mg;

- c) le traitement après cicatrisation, dans les limites décrites respectivement sous a et b, de nouvelles poussées ulcéreuses duodénales ou gastriques, démontrées par de nouveaux examens s'il s'agit d'ulcères gastriques.

Le nombre de capsules ou cachets remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 800 mg;

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.



- d) le traitement, pour une période de 8 semaines et à concurrence de maximum 224 capsules à 200 mg maximum ou 56 cachets à 800 mg, de l'oesophagite peptique de reflux de stade I (lésions non confluentes érythémato-exsudatives ou érosives, solitaires ou multiples) démontrée par examen endoscopique.

En cas d'efficacité clinique, le remboursement peut être prolongé pour une période de 12 mois à concurrence de 13 x 112 capsules à 200 mg ou 13 x 28 cachets à 800 mg maximum.

Le nombre de capsules ou cachets remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 800 mg;

- e) le traitement, pour une période de 8 semaines et à concurrence de maximum 224 capsules à 200 mg ou 56 cachets à 800 mg, de l'oesophagite peptique de reflux de stade II (lésions exsudatives ou érosives, confluentes, sans extension circulaire) démontrée par examen endoscopique.

Le nombre de capsules ou cachets remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 800 mg;

En cas d'efficacité démontrée (clinique et endoscopique), de nouvelles périodes de 12 mois peuvent être autorisées, sur base du stade d'oesophagite constaté à l'examen de contrôle (le stade 0 entraînant un essai d'arrêt de traitement).

En cas d'impossibilité démontrée d'effectuer une endoscopie de contrôle, comme par exemple en cas de sclérodémie oesophagienne majeure, un rapport circonstancié l'explicitera au médecin-conseil.

- f) le traitement du syndrome de Zollinger-Ellison;

- g) le traitement de la mastocytose généralisée;

- h) la prévention pendant 6 mois de récurrences d'ulcères duodénaux lorsque minimum 3 poussées ulcéreuses (2 s'il s'agit d'un patient âgé de 65 ans ou plus) ont pu être démontrées au cours des 12 mois précédents. Cette période pourra être renouvelée pour 6 mois après un contrôle endoscopique ou radiographique démontrant l'efficacité de la prévention.

Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte de la posologie journalière maximale de 400 mg;

- i) la prévention d'hémorragies résultant d'ulcérations gastro-duodénales chez des patients:

- ayant souffert d'ulcère hémorragique (à l'exclusion des saignements dus aux varices oesophagiennes) ou d'ulcère perforé ou porteur d'une sténose cicatricielle; dans ce cas, le remboursement est accordé pour une période de 12 mois renouvelable deux fois;

- ayant subi une transplantation; dans ce cas, le remboursement est accordé pour une période de 12 mois renouvelable deux fois.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Ce rapport sera accompagné des résultats des examens prévus pour prouver la réalité de l'affection traitée au moment de la prescription du médicament ou, si la réglementation n'impose pas d'examens spécifiques, de tout élément permettant au médecin traitant d'attester que le bénéficiaire se trouve dans un des cas susvisés. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée en fonction de la réglementation qui précède.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Le remboursement simultané de cette préparation et des spécialités pharmaceutiques CYTOTEC, DAKAR, DENOL, LOGASTRIC, LOSEC, PANAXID, PEPCIDINE, ULCOGANT ou ZANTAC n'est jamais autorisé.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Cimétidine	1	0,2810

§ 17. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans une des situations suivantes:

- s'il est démontré par un test de sensibilité que le germe n'est sensible qu'à cet antibiotique;
- si elle est destinée au traitement de la brucellose, cliniquement évolutive et sérologiquement démontrée en association avec des tétracyclines. Cette condition d'association aux tétracyclines ne s'applique toutefois pas aux enfants jusque et y compris l'âge de 7 ans et aux femmes enceintes;
- dans le cadre de la prophylaxie des infections à méningocoques.
- le traitement de la maladie de Hansen.
- le traitement de la tuberculose, à l'exception des cas isolés de virage de cuti-réaction;

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Rifampicine	1	0,5580

§ 18. a) La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans des cas d'infections à herpès simplex:

- traitement de l'herpès génital récidivant (c-à-d. lorsque 6 récurrences et davantage ont été constatées dans une période de 12 mois) démontré par la mise en évidence de HSV1 ou HSV2 dans les lésions cutanéomuqueuses. La preuve diagnostique par prélèvement ne doit être établie qu'une seule fois, soit lors de la primo-infection, soit lors d'une des récurrences;
- traitement de l'herpès simplex récidivant (c-à-d. lorsque 6 récurrences et davantage ont été constatées dans une période de 12 mois) avec érythème exsudatif multiforme, herpès simplex démontré par la mise en évidence de HSV1 ou HSV2 dans les lésions cutanéomuqueuses. La preuve diagnostique

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

par prélèvement ne doit être établie qu'une seule fois, soit lors de la primo-infection, soit lors d'une des récurrences;

- traitement de l'herpès simplex chez des patients immunodéprimés dont le traitement a débuté par la voie intraveineuse;
- prophylaxie des infections à herpès simplex en cas d'immunodépression sévère induite par suite d'affections hématologiques, de chimiothérapie ou de transplantation, pendant une durée de 2 mois;
- traitement de l'uvéite induite par l'herpès simplex;
- prophylaxie des infections à herpès simplex récidivant durant les 6 premiers mois suivant une kératoplastie pénétrante, effectuée après une kératite d'origine herpétique.

Le médecin généraliste ou le médecin spécialiste établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil. Ce rapport précise la durée probable du traitement avec la posologie prescrite et fait référence à la mise en évidence du virus au laboratoire passée ou présente, positive pour HSV1 ou HSV2.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à la fois par la période attestée ou précisée dans la réglementation et la posologie justifiée.

Si le traitement doit être poursuivi, le médecin généraliste ou le médecin spécialiste doit en étayer la nécessité par un nouveau rapport établi à la fin de la durée fixée initialement ou, en cas de prophylaxie, à l'expiration de la période de 2 mois.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Le remboursement simultané de cette préparation et de la spécialité pharmaceutique ISOPRINOSINE, qui aurait été accordé dans le cadre des affections herpétiques, n'est jamais autorisé.

- b) La matière première n'est remboursable que si elle est incorporée dans une suspension orale, capsule ou cachet qui est utilisé en cas d'infections à herpès zoster:

- traitement du zona ophtalmique;
- traitement de l'atteinte zostérienne du nerf acoustique avec paralysie faciale;
- traitement des infections à herpès zoster chez les patients atteints d'une immunodépression sévère induite par suite d'affections hématologiques, de chimiothérapie ou de transplantation.

Le remboursement peut être accordé sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant ait indiqué sur l'ordonnance «tiers payant applicable».

Dans ce cas, le médecin traitant doit tenir à la disposition du médecin-conseil de l'organisme assureur, les éléments prouvant que le patient se trouvait dans la situation susvisée au moment de la prescription.

Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Aciclovir	1	1,5650

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

§ 19. Les préparations suivantes ne sont remboursables que si elles sont utilisées pour traiter la mucoviscidose, sauf celles d'enfants plus jeunes qu'un an et des patients pour lesquels il n'est pas démontré d'insuffisance pancréatique exocrine.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin-conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Seules les délivrances maximales (60 gélules ou 9 g de liquide par prescription et par vitamine) sont remboursables.

Toutes les vitamines peuvent être prescrites ensemble ou séparément.

En été, le prescripteur peut écrire sur le formulaire de prescription "sine vit. D3".

La tarification se fait sur base des quantités prescrites.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
A	vitamine A	gouttes: par tranche de 1,5 ml	retinol huile: 0,0164 /100.000 UI retinol hydrosoluble: 0,1140 /100.000 UI retinol acetate poudre: 0,0342 /100.000 UI retinol acetate solution huileuse: 0,0174 /100.000 UI retinol acetate CWS: 0,0702 /100.000 UI
A	et/ou vitamine D3	gélules par tranche de X pièces	colecalfiferol: 0,3966 / million U colecalfiferol CWS: 3,2474 / million U
A	et/ou vitamine E	gélules par tranche de X pièces	DL-alfatocopherol acetate poudre 500 mg/g: 0,1562 /g DL-alfatocopherol acetate solution huileuse: 0,1834 /g DL-alfatocopherol succinate poudre 890 IE/g: 0,3223 /g DL-alfatocopherol succinate poudre 1210 IE/g: 0,3966 /g DL-alfatocopherol acetate CWS 50%: 0,1314 /g
A	et/ou vitamine K1	gélules par tranche de X pièces ou gouttes par tranche de 1,5 ml	menadione sodium bisulfite: 0,9172 /g

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

## CHAPITRE V - EXCIPIENTS ET ADJUVANTS

Les produits inscrits dans ce chapitre ne sont jamais remboursables lorsqu'ils sont délivrés tels quels ou en mélange entre eux dans des préparations autres que celles prévues à l'article 3, premier alinéa du présent arrêté.

Les excipients pour cachets, crème, enrobage gastrorésistant, gel, capsules, granules, onguent, ovules, pâte, poudres à diviser et suppositoires ne peuvent pas être portés en compte en plus des forfaits prévus à l'article 14, 2° même si un prix est indiqué dans la liste ci-dessous.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Acétique éther	1	0,0335
	Acétone	1	0,0062
	Acide alginique	1	0,0917
	Acide acétique	1	0,0082
	Acide benzoïque	1	0,0434
	Acide chlorhydrique dilué	1	0,0054
	Acide citrique	1	0,0087
	Acide DL lactique	1	0,0240
	Acide glycolique	1	0,2380
	Acides gras alkanolamides (=Comperlan = Tensomel)	1	0,0198
	Acides gras polyoxyéthylénés, esters (=Arlaton = Myrij)	1	0,0570
	Acides gras, esters (50g) (=Cetiol)	1	0,0409
	Acides gras de haute masse moléculaire, esters en mélanges (=Dehymuls)	1	0,0297
	Acide oléique	1	0,0285
	Acide oléique diéthanolamide (= Comperlan OD)	1	0,0198
	Acide phosphorique	1	0,0223
	Acide silicique précipité	1	0,0694
	Acide sorbique	1	0,0397
	Acide stéarique	1	0,0181
	Acide sulfurique	1	0,0146
	Acide L (+) tartrique	1	0,0193
	Agar-agar pulv.	1	0,1363
	Alcool cétyloléique	1	0,0174
	Alcools de laine et hydrocarbures (=Aquaphil)	1	0,0421
	Alcools gras à masse moléculaire élevée et cires en mélange (= Amphocérine)	-	-
	Alcools gras éthersulfates en mélange (=Texapon)	1	0,0149
	Alcools gras éthoxylés (=Dehydol)	1	0,0149
	Alcools gras liquides (=Eutanol)	1	0,0347
	Alcools gras polyoxyéthylénés, éthers (= Brij)	1	0,0570

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Alkyléthersulfates (=Tensagex)	1	0,0174
	Aluminium hydroxide colloïdal	1	0,0216
	Amande amère véritable: essence	-	-
	Amande douce: huile (50 g)	1	0,0131
	Amidon pulv. (100 g)	1	0,0062
	Aminoxid	1	0,0223
	Ammoniaque	1	0,0042
	Ammonium laurylsulfate 33%	1	0,0248
	Amyle acétate	1	0,0471
	Anéthol	1	0,0768
	Arôme amer	-	-
	Arôme de benjoin	-	-
	Arôme de caramel	-	-
	Arôme de chocolat	-	-
	Arômes de fruits	-	-
	Aspartame	1	0,2033
	Azorubine	1	0,6445
	Base de Beeler	1	0,0074
	Benjoin de Siam: essence	-	-
	Bentonite	1	0,0208
	Benzaldéhyde	1	0,0446
	Benzalkonium chlorure	1	0,0545
	Benzol	1	0,0240
	Benzylrique alcool	1	0,0347
	Bétaïne ,tensio-actifs amphotères de la famille des dérivés de la (=Dehyton)	1	0,0397
	Blanc de baleine	1	0,0238
	Bleu de méthylène	1	0,3347
	Bleu de prusse	1	0,7189
	Borax (250 g)	1	0,0062
	5- Bromo-5-nitro-1,3-dioxane 10% (=Bronidox 10%)	1	0,0545
	Butylhydroxyanisole	1	0,6693
	Butylhydroxytoluène	1	0,3223
	Calciumphosphate (mono)	1	0,0089
	Calciumphosphate (di)	1	0,0109
	Calciumphosphate (tri)	1	0,0069
	Calcium stéarate	1	0,0347
	Camomille: essence	-	-
	Cannelle: essence	-	-

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Cannelle: esprit (15g)	1	0,0644
	Caramel: essence	-	-
	Carbone sulfure	1	0,0273
	Carbone tétrachlorure	1	0,0067
	Carboxypolyméthylène (=Carbomère 974p - Carbomère 980)	1	0,0793
	Carmin de cochenille	1	0,7685
	Carmin d'indigo	1	0,9916
	Caséine	1	0,0768
	Cèdre: essence	-	-
	Cellulose acétophtalate	1	0,2405
	Cellulose éthers	1	0,0719
	Cellulose microcristalline (=Avicel)	1	0,0645
	Cellulose microcristalline et carmellose sodique (=Avicel pour émulsions =Avicel RC-581)	1	0,0768
	Cérat simple F.N. (300 g)	-	-
	Cétomacrogol 1000	1	0,0173
	Cétrimide	1	0,1091
	Cétylique alcool	1	0,0124
	Cétylstéarylique alcool	1	0,0183
	Cétylstéarylique alcool pour emulsions	1	0,0228
	Chlorbutol hydrate	1	0,0818
	Chlorhexidine acétate (1%)	1	0,4460
	Chlorhexidine gluconate (1%)	1	0,3220
	Chlorophylle pulv.	1	3,0990
	Cholestérine	1	0,2033
	Cires émulsifiantes anioniques (= Emulcire 12M)	-	-
	Cires émulsifiantes non ioniques (= Emulcire)	-	-
	Cires émulsifiantes anioniques et non ioniques (=Tensactol)	1	0,0223
	Cires d'abeille: blanche	1	0,0459
	Cires d'abeille: jaune	1	0,0372
	Cires: lanette	1	0,0273
	Citron: essence	-	-
	Citronnelle: essence	-	-
	Cold cream	1	0,0099
	Collodion élastique	1	0,0310
	Crème cétylique	1	0,0074
	Cremophores éthers	1	0,0297
	Cutina	1	0,0248
	Cypres: essence	-	-

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Décyle oléate (50g) (=Cétiol V)	1	0,0409
	Dehycont	1	0,0099
	Dentox	1	0,6693
	Déqualinium chlorure	1	5,2060
	Dextrine jaune	1	0,0273
	Diéthanolamine	1	0,0173
	Diéthylèneglycol monostéarate	1	0,0545
	Diméthicone	-	-
	2,2-Diméthyl-1,3-dioxolan-4-méthanol (=Solketal)	1	0,0198
	Diméthylsufoxyde	1	0,0471
	Eau	1	0,0005
	Eau de chaux	1	0,0049
	Edétate et sels	1	0,3842
	Emulgade	1	0,0471
	Emulgine	1	0,0223
	Erythrosine	1	0,3347
	Ethanol 94 – 95 %v/v (60 g) [Ce produit ne peut être porté en compte qu'à concurrence de 10 g par tranche visée à l'article 12 3°, compte non tenu de l'éthanol contenu dans les produits inscrits au chapitre III ou dans les formules des éditions en vigueur de la Pharmacopée belge, de la pharmacopée européenne et du Formulaire thérapeutique magistral]	1	0,0337
	Ether diéthylique (100 g)	1	0,0072
	Ethylèneglycol	1	0,0099
	Ethylèneglycol émulsifiants stéarate (=Monthybase)	-	-
	Ethylèneglycol émulsifiants palmitostéarate (=Sedetol)	-	-
	Ethylgallate	-	-
	Eucalyptol [N'est remboursable que pour l'usage interne, sauf en suppositoires]	1	0,0719
	Eumulgin et dérivés	-	-
	Fenouil: essence	-	-
	Fructose (25 g)	1	0,0322
	Gélatine	1	0,0285
	Gélatine-glycérol, masse de-	-	-
	Génévrier baies: essence	-	-
	Geranium: essence	-	-
	Gingembre: essence	-	-
	Glycérine tricaprinate (250 g)	1	0,0372
	Glycérine tricaprinate (250 g)	1	0,0372
	Glycérine tricaprinate et tricaprinate (250 g)	1	0,0372
	Glycérol (150 g)	1	0,0057
	Glycérol palmitostéarate émulsifiant (=Gelabase)	-	-
	Glycéryle monostéarate	1	0,0191

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.



SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Glycol stéarate	1	0,0223
	Gomme adragante pulv. (25 g)	1	0,1487
	Gomme arabique pulv.	1	0,0496
	Graisse de laine	1	0,0102
	Graisse de laine aqueuse	1	0,0131
	Graisse de laine: alcool	1	0,0570
	Graisse solide	1	0,0136
	Hamamélis: eau (600 g)	1	0,0226
	Huile de foie de morue (100 g)	1	0,0124
	Huile de ricin polyoxyéthylénée, dérivés d', (=Cremophores esthers)	1	0,0310
	Huile médicinale (200 g)	1	0,0092
	Hydrolan	1	0,0347
	Hydroxypropylméthylcellulose [N'est remboursable qu'en préparations à usage topique ophtalmique]	1	0,1760
	Isopropyle myristate	1	0,0570
	Isopropylique alcool	1	0,0059
	Kaolin (lourd)	1	0,0067
	Kératine	1	1,5617
	Kérosène (50 g)	1	0,0077
	Lactose	1	0,0072
	Laurier: essence	-	-
	Laurier: huile (50 g)	1	0,1016
	Laurylgallate	-	-
	Lavande: essence	-	-
	Lécithine	1	1,2147
	Macrogolglycérides (=Labrafil)	1	0,0570
	Macrogol 6 glycérol caprylocaprato (=Softigen)	1	0,0397
	Magnesium carbonate	1	0,0116
	Magnesium stéarate	1	0,0260
	Magnesium trisilicate	1	0,0228
	Mannitol	1	0,0285
	Marjolaine: essence	-	-
	Mélisse: essence	-	-
	Menthe: essence	-	-
	Méthyle paraoxybenzoate	1	0,1289
	Monoéthanolamine	1	0,0521
	Mono oléine	-	-
	Montmorillonites lipophiles (=Bentone)	1	0,0421
	Muguet: essence	-	-

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Myrrhe: essence	-	-
	Octylgallate	-	-
	Olive: huile (200 g)	1	0,0139
	Olive: huile purifiée	1	0,0050
	Onguent cétylique	1	0,0099
	Orange amère, écorce d'-: essence	-	-
	Orange douce, écorce d'-: essence	-	-
	Orange, écorce d'-: extrait fluide Conformax	1	0,1438
	Orange, écorce d'-: teinture forte	1	0,0459
	Oranger, fleur d'-: essence	-	-
	Ozokerite	-	-
	Paraffine liquide	1	0,0052
	Paraffine solide (=Ceresine)	1	0,0099
	Pavot rouge: extrait fluide	1	0,0669
	Pectine	1	0,1165
	Perhydrosqualène	1	0,2405
	Petroléine	1	0,0382
	Phényléthanol	1	0,0620
	Phénylmercure borate	1	3,8420
	Phénylmercure nitrate	1	3,5940
	Polyéthylène	-	-
	Polyéthylèneglycol, esters et éthers	1	0,0181
	Polyéthylèneglycols en mélange (=Waxol)	1	0,0124
	Polyquart	1	0,0174
	Polysorbates	1	0,0409
	Polyvidone	1	0,0892
	Pommade aux alcools de graisse de laine (=Eucérine anhydre)	1	0,0297
	Potassium carbonate	1	0,0521
	Potassium hydroxyde	1	0,0203
	Potassium métabisulfite	1	0,0335
	Potassium nitrate	1	0,0273
	Potassium phosphate	1	0,0335
	Potassium sorbate	1	0,0669
	Potassium sulfocyanure	1	0,0645
	Propyle gallate	1	0,5702
	Propyle paraoxybenzoate et sels (=Propylparaben)	1	0,0942
	Propylèneglycol	1	0,0062
	Ricin: huile (100 g)	1	0,0092
	Romarin: essence	-	-

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Rose: eau (600 g)	1	0,0040
	Rose: essence	-	-
	Saccharine et sels	1	0,0500
	Saccharose	1	0,0009
	Safran: teinture	1	0,6148
	Sassafras: essence	-	-
	Sauge: essence	-	-
	Savon médicinal pulv.	1	0,0446
	Savon potassique (60 g)	1	0,0171
	Savon: esprit (100 g)	1	0,0322
	Serpolet: essence (15 g)	-	-
	Silice colloïdale anhydre (=Aérosil)	1	0,0521
	Silicone	1	0,0744
	Simaldrate (=Veegum)	1	0,0793
	Sirops: framboises	1	0,0077
	Sirops: grenadine	1	0,0052
	Sirops: groseilles	1	0,0052
	Sirops: simple	1	0,0021
	Sodium alginate	1	0,0595
	Sodium anisate	1	0,2355
	Sodium benzoate	1	0,0069
	Sodium carbonate	1	0,0446
	Sodium carboxyméthylcellulose (= carmellose sodique = Copagel)	1	0,0694
	Sodium cétylestéarylsulfate	1	0,0297
	Sodium citrate	1	0,0121
	Sodium cyclamate	1	0,0446
	Sodium gentsiate	1	0,0967
	Sodium hydroxyde	1	0,0434
	Sodium lactate	1	0,0198
	Sodium laurylsulfate	1	0,0174
	Sodium métabisulfite	1	0,0260
	Sodium oléate	1	0,0446
	Sodium phosphate (mono basique) (NaH <sub>2</sub> PO <sub>4</sub> )	1	0,0201
	Sodium phosphate (bi basique) (Na <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub> )	1	0,0154
	Sodium sulfite cristallisé	1	0,0243
	Sodium thiomersal	1	2,9750
	Solution antiseptique	1	0,0038
	Sorbitans monoesters	-	-
	Sorbitan d'acides gras, esters (=Arlacel = Crill)	1	0,0446

(\* ) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Sorbitane sesquioléate (= Arlacel 83)	1	0,0446
	Sorbitol	1	0,0082
	Squalène	1	0,2727
	Stéarine mono	1	0,0166
	Stéarylique alcool	1	0,0235
	Talc	1	0,0054
	Tegobétaïne 30% [Le prix de Tegobetain 30 % est calculé à partir de celui de Tegobetain L 7 Goldschmidt (Cocoamidopropyl betaïne)]	1	0,1239
	Térébenthine: essence	-	-
	Titane oxyde	1	0,0570
	Trichloréthylène (100 g)	1	0,0079
	Triéthylamine	1	0,0471
	Triglycérides à chaîne moyenne (=Miglyol 812 = Myritol 318)	1	0,0471
	Trométamol	1	0,4381
	Vanilline	1	0,1413
	Vaseline blanche	1	0,0057
	Vaseline jaune	-	-
	Vert brillant	1	0,4090
	Vert de malachite	1	0,8180
	Verveine: essence	-	-
	Violet de méthyle	1	0,8924
	Violette: essence	-	-
	Vitamine B2 [Remboursable à raison de maximum un milligramme par gélule pour la préparation des flavogélules FN VI]	1	0,2454
	Vitamine C [La vitamine C est admise à raison d'un gramme maximum par tranche, si elle est utilisée comme anti-oxydant]	1	0,0446
	Vitamine E (acétate) (500 mg) [La vitamine E acétate est admise avec une quantité maximum de 500 mg si elle est utilisée comme anti-oxydant dans la préparation de la solution huileuse ou des préparations dermatologiques topiques de vitamine A]	1	0,2230
	Xanthane: gomme	1	0,0620
	Zinc stéarate	1	0,0359

(\*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

CHAPITRE VI  
DISPOSITIFS MEDICAUX

SIGNE	Nom	QUANTITÉ	BASE DE REMBOURSEMENT
	Batiste de Billroth (60 dm <sup>2</sup> x 3) **	dm2	0,1140
	<b>Cambric:</b>		
	bande de 3 cm (11 x 3) **	Pièce	0,2107
	bande de 5 cm (11 x 3) **	Pièce	0,3099
	bande de 7 cm (11 x 3) **	Pièce	0,4090
	bande de 10 cm (11 x 3) **	Pièce	0,5702
	<b>Compresse absorbantes stériles non adhérentes:</b>		
	boîte contenant minimum 5 compresses et dont la surface totale est au minimum de 625 cm <sup>2</sup> (1 x 3) ** [Correspondent à ces spécifications, les marques suivantes : DINAPAD Zeno-Phar: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm FILL-ZELLIN Hartmann: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm MELOLIN Smith & Nephew: 25 compr. 5 x 5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm METALLINE Stella: 10 compr. 8 x 10 cm FIBROPAD Zeno-Phar : 25 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm STELLALINE Stella: 26 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm STELLALINE 6 Stella: 5 compr. 10 x 20 cm. ZETUVIT Hartmann: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm]	Boîte	3,6440
	<b>Crêpe:</b>		
	bande de 5 cm (1 x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments]	Pièce	0,6941
	bande de 7 cm (1 x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments]	Pièce	0,8676
	bande de 10 cm (1 x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments]	Pièce	1,2147
	<b>Gaze:</b>		
	bande de 5 cm (11 x 3) **	Pièce	0,3223
	bande de 7 cm (11 x 3) **	Pièce	0,4214
	bande de 10 cm (11 x 3) **	Pièce	0,5949
	bande stérile 1 cm/5 m (1 x 3) **	Boîte	2,4789
	bande stérile 2 cm/5 m (1 x 3) **	Boîte	2,5285
	bande stérile 3 cm/5 m (1 x 3) **	Boîte	2,5781
	compresses (1 m x 3) **	Pièce	0,7933
	compresses stériles oculaires, boîte de 12 à 15 compr. (1 x 3) **	Pièce	2,8508
	compresses stériles dont la surface totale ne dépasse pas 1,2 m <sup>2</sup> quelles que soient les dimensions individuelles des compresses (1 x 3) **. Par prescription de médicaments, différents formats de compresses sont remboursables	Pièce	2,2310
	neutre (1 m x 3) **	Pièce	0,8180

(\*\*)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récépé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récépé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récépé.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE

## **ANNEXE III**

### **FORMULAIRE I**

Modèle d'autorisation de remboursement visé au chapitre IV  
de l'annexe II du présent arrêté.

### **FORMULAIRE II**

Formulaire de demande d'inscription  
sur les listes annexées au présent arrêté.

**ANNEXE III-a**

Modèle d'autorisation de remboursement visé au chapitre IV  
de l'annexe II du présent arrêté.

MUTUALITE, OFFICE REGIONAL OU CAISSE DES SOINS DE SANTE DE LA S.N.C.B.:

.....

Numéro d'ordre de l'autorisation:

Le soussigné, médecin-conseil, autorise pour la période du ..... au  
..... (maximum ..... mois) (1)

le remboursement des récépés magistraux relatifs à des produits mentionnés au § .... du chapitre IV de  
l'annexe II de l'arrêté royal du ...

- Nom et prénoms du bénéficiaire: .....

- Adresse: .....

- Numéro d'identification au Registre national:

.....

Le bénéficiaire est obligé de montrer cette autorisation au pharmacien qui délivre; celui-ci apporte lors de la  
présentation de la prescription les renseignements nécessaires dans la case prévue à cet effet. (cf. verso)

Date:

Signature et cachet du médecin-conseil,

(1) Les maxima autorisés sont fixés dans la réglementation de remboursement qui s'y rapporte.

A remplir par le pharmacien qui délivre:

Date de délivrance	Nombre d'unités ou quantité délivrée	Signature du pharmacien	Cachet du pharmacien

REMARQUES IMPORTANTES:

- a) La présente autorisation est valable pour la période autorisée par le médecin-conseil. Elle peut être prolongée si, à son expiration, le bénéficiaire remet au médecin-conseil la présente autorisation ainsi que la justification de la nécessité de poursuivre le traitement et si cette possibilité est prévue dans les conditions de remboursement qui s'y rapportent.
- b) Le pharmacien inscrira sur la prescription le numéro d'ordre encadré. Il est autorisé à appliquer dans ce cas le régime du tiers payant.



<b>ANNEXE III - b</b>
-----------------------

Formulaire de demande d'inscription sur les listes annexées de l'arrêté royal du .....

- d'une matière première (1)  
ou  
 d'une préparation préfabriquée (1)  
ou  
 d'un pansement (1)

**I. NOM ET ADRESSE DE LA FIRME RESPONSABLE DE L'INTRODUCTION DE LA DEMANDE:**

--

**II. NOM DE LA MATIÈRE PREMIÈRE (2), DE LA PRÉPARATION PRÉFABRIQUÉE (2) OU DU PANSEMENT (2) POUR LEQUEL/LAQUELLE LA DEMANDE EST INTRODUITE:**

--

Composition qualitative et quantitative: .....

**III. CONDITIONNEMENT(S) DISPONIBLE(S) ET PRIX (3):**

CONDITIONNEMENT(S)						
PRIX EX USINE						
PRIX DE VENTE AU PHARMACIEN						

**IV. PIÈCES À JOINDRE À L'APPUI DE LA DEMANDE:**

- 1° la justification motivée de la demande dans le cadre de l'assurance afin d'évaluer l'intérêt thérapeutique et social du produit ainsi que les éléments d'ordre épidémiologique;
- 2° le nom de la pharmacopée en vigueur décrivant l'analyse de la matière première; à défaut, le demandeur-producteur joint une copie de la monographie d'analyse, approuvée par le Ministre qui a la Santé publique dans ses attributions;
- 3° dans la mesure où le produit doit y satisfaire, la preuve qu'il est satisfait aux dispositions d'un des arrêtés royaux suivants :
  - arrêté royal du 3 juillet 1969 relatif à l'enregistrement des médicaments;
  - arrêté royal du 19 décembre 1997 relatif au contrôle et à l'analyse des matières premières utilisées par les pharmaciens d'officine ;
  - arrêté royal du 18 mars 1999 relatif aux dispositifs médicaux ;
- 4° le numéro d'autorisation;
- 5° les mentions figurant sur l'étiquette, la description de l'emballage primaire et éventuellement de l'emballage secondaire;
- 6° l'estimation des quantités vendues en Belgique par conditionnement et l'estimation de la partie destinée aux préparations magistrales remboursables ;
- 7° le prix ex-usine et le prix de vente au pharmacien du produit pour le(s) conditionnement(s) concerné(s);
- 8° les données relatives à la protection ou non du produit par un brevet ;
- 9° éventuellement, le code ATC attribué.

- 
- (1) Marquer d'une croix le produit pour lequel la demande est introduite.
  - (2) La dénomination « INN ».
  - (3) Prix T.V.A. non comprise.

**V. L'ENGAGEMENT**

Le(s) soussigné(s) [nom(s) et prénom(s)] .....

agissant au nom de la firme (nom et adresse) .....

qu'il(s) représente(nt) en qualité de .....

Déclare(nt) avoir pris connaissance du contenu de l'arrêté royal du ... et s'engage(nt) à respecter les engagements imposés par cet arrêté royal.

Le(s) soussigné(s) se porte(nt) garant que toutes les données communiquées dans les demandes de remboursement sont exactes et complètes.

Il(s) déclare(nt) que la matière première, la préparation préfabriquée, ou le pansement pour lequel/laquelle présente demande est introduite sera effectivement disponible sur le marché au plus tard au moment de l'entrée en vigueur de l'admission au remboursement.

**Il(s) s'engage(nt):**

- 1) à assurer la continuité de la mise sur le marché du produit susvisé, sous tous les conditionnements tels qu'ils sont définis dans la présente demande et à prévenir le secrétariat du Conseil technique pharmaceutique à l'I.N.A.M.I. dans les délais prévus à l'article 15 du retrait du marché ou de la mise hors marché provisoire d'un ou des produit(s) ou conditionnement(s) concerné(s);
- 2) lorsqu'une matière première, une préparation préfabriquée ou un pansement est retiré du marché, à communiquer au secrétariat du Conseil technique pharmaceutique la date de péremption du dernier lot de chaque conditionnement retiré;
- 3) à signaler immédiatement au secrétariat du Conseil technique pharmaceutique toute modification apportée à un des éléments de la présente demande, qui pourrait modifier les conditions de remboursement et/ou la base de remboursement, et ceci jusqu'au moment où le dossier est complètement clôturé (c'est-à-dire quand le produit pour lequel la formule d'engagement est signée est supprimé de la liste) ;
- 4) à communiquer avant le 1er mars de chaque année les quantités vendues de chaque conditionnement vendu durant l'année précédente ;
- 5) à renouveler la formule d'engagement chaque fois qu'il y a des modifications qui sont de telle nature que la firme qui est responsable d'un produit inscrit ne porte plus cette responsabilité (par exemple, à la suite d'une fusion ou de la vente d'un produit remboursable) ;
- 6) à introduire une nouvelle demande d'admission s'il(s) souhaite(nt) qu'un nouveau conditionnement soit admis et une nouvelle base de remboursement sera ainsi calculée.

Il sait (Ils savent) que si sa firme demande un prix plus élevé que celui qui est publié dans les listes en annexe, le produit sera supprimé de plein droit à partir de la date à laquelle le prix non convenu sera appliqué.

Fait à ....., le .....

Nom et signature du demandeur-producteur (1):

(1) Faire précéder la signature de chaque signataire de la mention manuscrite «Lu et approuvé».

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE