

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2006 — 4233

[C — 2006/23085]

19 OKTOBER 2006. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij 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 farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op artikel 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 27 december 2005 en artikel 35*ter*, § 4, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005;

Gelet op 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 farmaceutische specialiteiten, inzonderheid op bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 27 juni 2006, 18 juli 2006 en 8 augustus 2006;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 7, 12 en 28 juli 2006 en 2, 8, 9, 10 en 16 augustus 2006;

Gelet op de akkoordbevindingen van Onze Minister van Begroting van 13 en 26 juli 2006 en 2, 10, 13, 17, 22, 24 en 31 augustus 2006;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers van 3, 11, 23, 28, 29 en 31 augustus 2006;

Gelet op advies nr 41.324/1 van de Raad van State, gegeven op 5 oktober 2006, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van 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 farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2006 — 4233

[C — 2006/23085]

19 OCTOBRE 2006. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35*bis*, § 1^{re}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 27 décembre 2005 et l'article 35*ter*, § 4, inséré par la loi du 27 décembre 2005;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment l'annexe I^{re}, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 27 juin 2006, le 18 juillet 2006 et le 8 août 2006;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances, donnés les 7, 12 et 28 juillet 2006 et les 2, 8, 9, 10 et 16 août 2006;

Vu les accords de Notre Ministre du Budget des 13 et 26 juillet 2006 et des 2, 10, 13, 17, 22, 24 et 31 août 2006;

Vu les notifications aux demandeurs des 3, 11, 23, 28, 29 et 31 août 2006;

Vu l'avis n° 41.324/1 du Conseil d'Etat, donné le 5 octobre 2006, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
 I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
 II = Aandeel van de andere rechthebbenden.
 II = Intervention des autres bénéficiaires.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
BETASERC 16 mg (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA				ATC: N07CA01		
Cx-11	2342-749	42 deelbare tabletten, 16 mg	42 comprimés sécables, 16 mg	R	12,83	8,99	11,03	11,03
Cx-11	2342-756	84 deelbare tabletten, 16 mg	84 comprimés sécables, 16 mg	R	20,53	14,37	17,66	17,66
Cx-11 *	0783-928	1 deelbare tablet, 16 mg	1 comprimé sécable, 16 mg	R	0,1785	0,1249	+0,0536	+0,0536
Cx-11 **	0783-928	1 deelbare tablet, 16 mg	1 comprimé sécable, 16 mg	R	0,1465	0,1026		
CO-RAMIPRIL BEXAL 5 mg/25 mg		BEXAL				ATC: C09BA05		
B-21	2318-509	30 tabletten, 5 mg / 25 mg	30 comprimés, 5 mg / 25 mg	G	14,62	14,62	2,19	3,65
B-21	2318-517	50 tabletten, 5 mg / 25 mg	50 comprimés, 5 mg / 25 mg	G	24,06	24,06	3,61	6,01
B-21	2318-525	100 tabletten, 5 mg / 25 mg	100 comprimés, 5 mg / 25 mg	G	32,38	32,38	4,86	8,09
B-21 *	0783-936	1 tablet, 5 mg / 255 mg	1 comprimé, 5 mg / 25 mg	G	0,2627	0,2627		
B-21 **	0783-936	1 tablet, 5 mg / 25 mg	1 comprimé, 5 mg / 25 mg	G	0,2158	0,2158		
FELDENE LYOTABS 20 mg (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA				ATC: M01AC01		
B-63	2354-421	30 tabletten voor sublinguaal gebruik, 20 mg	30 comprimés sublinguaux, 20 mg	R	19,74	13,82	7,99	9,37
B-63 *	0783-878	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 20 mg	1 comprimé sublingual, 20 mg	R	0,4803	0,3363	+0,1440	+0,1440
B-63 **	0783-878	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 20 mg	1 comprimé sublingual, 20 mg	R	0,3947	0,2763		
GASVORMIGE MEDISCHE ZUURSTOF MESSER BELGIUM		MESSER BELGIUM				ATC: V03AN01		
A-60	2352-185	0,4 m ³ inhalatiegas, 100 %	0,4 m ³ gaz pour inhalation, 100 %	M	2,48	2,48	0,00	0,00
A-60 *	0783-944	1 gascilinder, 100 %	1 bouteille, 100 %		2,2900	2,2900		
MERCK-AMISULPRIDE 200 mg		SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC: N05AL05		
B-72	2234-979	120 tabletten, 200 mg	120 comprimés, 200 mg	G	106,10	106,10	15,70	23,50
B-72 *	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,8241	0,8241		
B-72 **	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,7648	0,7648		
SALAZOPYRINE E.C. 500 mg (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA				ATC: A07EC01		
B-55	2354-439	300 maagsapresistente tabletten, 500 mg	300 comprimés gastro-résistants, 500 mg		38,78	38,78	5,82	9,69
B-55 *	0783-860	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg		0,1160	0,1160		
B-55 **	0783-860	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg		0,0953	0,0953		
TRAMADOL TEVA 50 mg Instant		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N02AX02		
B-56	2330-728	30 orodispergeerbare tabletten, 50 mg	30 comprimés orodispersibles, 50 mg	G	7,71	7,71	1,16	1,93
B-56	2330-736	60 orodispergeerbare tabletten, 50 mg	60 comprimés orodispersibles, 50 mg	G	13,57	13,57	2,04	3,39
B-56 *	0783-852	1 orodispergeerbare tablet, 50 mg	1 comprimé orodispersible, 50 mg	G	0,1178	0,1178		
B-56 **	0783-852	1 orodispergeerbare tablet, 50 mg	1 comprimé orodispersible, 50 mg	G	0,0968	0,0968		

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
ACCUPRIL 40 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: C09AA06						
B-21	2066-959	56 filmomhulde tabletten, 40 mg	56 comprimés pelliculés, 40 mg	R		
B-21 *	0776-922	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R		
B-21 **	0776-922	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R		
FLEMOXIN SOLUTAB 1 g ASTELLAS PHARMA ATC: J01CA04						
B-107	1238-161	8 oplosbare tabletten, 1000 mg	8 comprimés pour solution buvable, 1000 mg	R		
LYMPHOglobuline GENZYME ATC: L04AA03						
A-29 *	0727-941	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 850 IU/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 850 IU/ml			
A-29 **	0727-941	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 850 IU/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 850 IU/ml			
MOXONIDINE EG 0,3 mg EUROGENERICS ATC: C02AC05						
B-240	2247-153	56 filmomhulde tabletten, 0,3 mg	56 comprimés pelliculés, 0,3 mg	G		
NAPROXETOP 275 mg TOPGEN ATC: M01AE02						
B-60	2168-532	30 tabletten, 275 mg	30 comprimés, 275 mg	G		
B-60 *	0779-595	1 tablet, 275 mg	1 comprimé, 275 mg	G		
B-60 **	0779-595	1 tablet, 275 mg	1 comprimé, 275 mg	G		
PEDIAPHYLLIN LABORATOIRES SMB ATC: R03DA04						
B-97	0864-215	30 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	30 comprimés à libération prolongée, 200 mg			
B-97	0864-595	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg			
B-97 *	0714-030	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg			
B-97 **	0714-030	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg			
RAMIPRIL/HYDROCHLOORTHIAZIDE EG 5 mg/25 mg EUROGENERICS ATC: C09BA05						
B-21	2251-437	28 filmomhulde tabletten, 5 mg / 25 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg / 25 mg	G		
B-21	2251-445	56 filmomhulde tabletten, 5 mg / 25 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg / 25 mg	G		
B-21	2251-452	98 filmomhulde tabletten, 5 mg / 25 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg / 25 mg	G		
B-21 *	0780-502	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 25 mg	G		
B-21 **	0780-502	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 25 mg	G		
TENORETIC 100/25 ASTRAZENECA ATC: C07CB03						
B-15	1181-312	28 tabletten, 100 mg / 25 mg	28 comprimés, 100 mg / 25 mg	R		

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
ACTRAPID PENFILL NOVO NORDISK PHARMA ATC: A10AB01								
A-11	1085-885	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 100 IU/ml	5 cartouches 3 ml solution injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0741-314	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0741-314	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
INSULATARD PENFILL NOVO NORDISK PHARMA ATC: A10AC01								
A-11	1077-718	5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00

A-11 *	0740-464	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-464	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MIXTARD 10 PENFILL		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AD01				
A-11	1077-650	IU/ml 5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0740-472	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-472	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MIXTARD 20 PENFILL		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AD01				
A-11	1077-668	IU/ml 5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0740-480	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-480	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MIXTARD 30 PENFILL		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AD01				
A-11	1077-676	IU/ml 5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0740-498	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-498	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MIXTARD 40 PENFILL		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AD01				
A-11	1077-692	IU/ml 5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0740-506	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-506	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MIXTARD 50 PENFILL		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AD01				
A-11	1077-700	IU/ml 5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		37,61	37,61	0,00	0,00
A-11 *	0740-514	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		6,6740	6,6740		
A-11 **	0740-514	IU/ml 1 patroon 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	IU/ml 1 cartouche 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5,4820	5,4820		
MOXONIDINE EG 0,3 mg		EUROGENERICS		ATC: C02AC05				
B-240 *	0777-193	1 filmomhulde tablet, 0,3 mg	1 comprimé pelliculé, 0,3 mg	G	0,2496	0,2496		
B-240 **	0777-193	1 filmomhulde tablet, 0,3 mg	1 comprimé pelliculé, 0,3 mg	G	0,2050	0,2050		
PENADUR L.A.		VESALE PHARMA		ATC: J01CE08				
B-105	1527-050	1 injectieflacon 120000 poeder voor oplossing voor injectie, 240000 IU/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 240000 IU/ml	1 flacon injectable 120000 poudre pour solution injectable, 240000 IU/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 240000 IU/ml	M	4,41	4,41	0,66	1,10
B-105 *	0714-055	100000 IU	100000 IU		0,2683	0,2683		
B-105 **	0714-055	100000 IU	100000 IU		0,2200	0,2200		

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

a) in § 20000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

a) au § 20000, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg		TEVA GENERICS BELGIUM			ATC: A02BC03			
B-48	2328-508	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	21,37	21,37	3,21	5,34
B-48	2328-524	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	29,75	29,75	4,46	7,44
B-48 *	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2367	0,2367		
B-48 **	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1945	0,1945		
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA GENERICS BELGIUM			ATC: A02BC03			
B-48	2328-557	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	33,88	33,88	5,08	8,47
B-48	2328-565	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	53,38	53,38	8,01	13,34
B-48 *	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4962	0,4962		
B-48 **	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4237	0,4237		

b) in § 30000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

b) au § 30000, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg		TEVA GENERICS BELGIUM			ATC: A02BC03			
C-31	2328-482	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	11,31	11,31	5,65	5,65
C-31 *	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2367	0,2367		
C-31 **	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1945	0,1945		
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA GENERICS BELGIUM			ATC: A02BC03			
C-31	2328-540	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	25,00	25,00	12,50	12,50
C-31 *	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4962	0,4962		
C-31 **	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4237	0,4237		

3° in hoofdstuk III-A, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

3° au chapitre III-A, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
EAU POUR INJECTIONS - VIAFLO		BAXTER			ATC: V07AB			
B-181 *	0780-585	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 250 ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 250 ml	C				
B-181 **	0780-585	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 250 ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 250 ml	C				

4° in hoofdstuk IV-B :

4° au chapitre IV-B :

a) in § 240400, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) au § 240400, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
NOVAZYD		MERCK SHARP & DOHME		ATC: C09BA03	
B-21	0492-173	28 tabletten, 20 mg / 12,5 mg	28 comprimés, 20 mg / 12,5 mg	R	
B-21 *	0736-058	1 tablet, 20 mg / 12,5 mg	1 comprimé, 20 mg / 12,5 mg	R	
B-21 **	0736-058	1 tablet, 20 mg / 12,5 mg	1 comprimé, 20 mg / 12,5 mg	R	

b) in § 410101, § 410102 en § 410104, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

b) au § 410101, § 410102 et § 410104, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: H01AC01				
A-10	1576-040	3 patronen 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	3 cartouches 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml	M	890,05	890,05	0,00	0,00
A-10 *	0766-899	1 patroon 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	1 cartouche 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml		286,2300	286,2300		
A-10 **	0766-899	1 patroon 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	1 cartouche 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml		283,8600	283,8600		

c) in § 410200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

c) au § 410200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg		NOVO NORDISK PHARMA		ATC: H01AC01				
B-239	1576-040	3 patronen 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	3 cartouches 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml	M	890,05	890,05	7,00	10,40
B-239 *	0766-899	1 patroon 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	1 cartouche 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml		286,2300	286,2300		
B-239 **	0766-899	1 patroon 1,5 ml oplossing voor injectie, 6,67 mg/ml	1 cartouche 1,5 ml solution injectable, 6,67 mg/ml		283,8600	283,8600		

d) in § 710000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) au § 710000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	1121-482	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,16	61,16	7,00	10,40
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		57,0300	57,0300		

B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 séringue prérempli 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		49,9200	49,9200			
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02					
B-179	0444-117	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		45,56	45,56	6,83	10,40	
B-179 *	0734-285	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		41,8900	41,8900			
B-179 **	0734-285	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		34,7800	34,7800			
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02					
B-179	0444-125	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,13	61,13	7,00	10,40	
B-179 *	0734-293	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		57,0000	57,0000			
B-179 **	0734-293	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		49,8900	49,8900			
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02					
B-179	1121-490	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	7,00	10,40	
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 séringue prérempli 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		67,4400	67,4400			
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 séringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		60,3300	60,3300			
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02					
B-179	0444-133	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	7,00	10,40	
B-179 *	0734-301	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		67,4400	67,4400			
B-179 **	0734-301	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		60,3300	60,3300			

e) in § 1510000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

e) au § 1510000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs
TERAZOSINE EG 1 mg		EUROGENERICS		ATC: G04CA03	
B-13	2231-348	20 tabletten, 1 mg	20 comprimés, 1 mg	G	

f) in § 15100000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

f) au § 1510000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Prijs	Basis v tegemoetk	I	II
TERAZOSINE EG 1 mg		EUROGENERICS		ATC: G04CA03				
B-13 *	0778-514	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg	G	0,1030	0,1030		
B-13 **	0778-514	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg	G	0,0840	0,0840		

g) in § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs
REMINYL 12 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N06DA04	
B-254	1576-388	56 omhulde tabletten, 12 mg	56 comprimés enrobés, 12 mg		
B-254	2107-985	112 omhulde tabletten, 12 mg	112 comprimés enrobés, 12 mg		
B-254 *	0769-711	1 omhulde tablet, 12 mg	1 comprimé enrobé, 12 mg		
B-254 **	0769-711	1 omhulde tablet, 12 mg	1 comprimé enrobé, 12 mg		
REMINYL 8 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N06DA04	
B-254	1576-370	56 omhulde tabletten, 8 mg	56 comprimés enrobés, 8 mg		
B-254	1658-459	112 omhulde tabletten, 8 mg	112 comprimés enrobés, 8 mg		
B-254 *	0769-703	1 omhulde tablet, 8 mg	1 comprimé enrobé, 8 mg		
B-254 **	0769-703	1 omhulde tablet, 8 mg	1 comprimé enrobé, 8 mg		

h) in § 3350000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

h) au § 3350000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs
LOGASTRIC		BIOTHERA		ATC: A02BC01	
B-273 *	0762-609	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor infusie, 40 mg	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution pour perfusion, 40 mg		
B-273 **	0762-609	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor infusie, 40 mg	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution pour perfusion, 40 mg		

i) er wordt een § 3930000 toegevoegd, luidende:

i) il est inséré un § 3930000, rédigé comme suit:

Paragraaf 3930000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven zijn als contrastversterking bij kernspinresonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) MRA nomenclatuurnummer 459432-459443.
- 2) Arteriële beeldvorming in het gebied van hals, thorax (met uitsluiting van hart en longen), abdomen, pelvis en bovenbeen.
- 3) Correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht
 - ≤ 50 kg: 1 à 2 fl. van 10 ml;
 - ≤ 75 kg: 1 à 2 fl. van 15 ml of sp. van 15 ml;
 - > 75 kg: 1 à 2 fl. van 20 ml of sp. van 20 ml.

De voorschrijvende geneesheer moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling

Paragraphe 3930000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été prescrite pour le renforcement du contraste en angiographie par résonance magnétique (CE-MRA : contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- 1) le numéro de nomenclature de la MRA 459432-459443.
- 2) Imagerie artérielle dans la région du cou, du thorax (en excluant le cœur et les poumons), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse.
- 3) Une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel
 - ≤ 50 kg: 1 à 2 fl. de 10 ml ;
 - ≤ 75 kg: 1 à 2 fl. de 15 ml ou ser. de 15 ml;
 - > 75 kg: 1 à 2 fl. de 20 ml ou ser. de 20 ml.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeoet Base de remb.	I	II
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	1121-482	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,16	61,16	7,00	10,40
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue prérempli 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		57,0300	57,0300		
B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue prérempli 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		49,9200	49,9200		
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	0444-117	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		45,56	45,56	6,83	10,40
B-179 *	0734-285	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		41,8900	41,8900		
B-179 **	0734-285	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		34,7800	34,7800		
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	0444-125	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		61,13	61,13	7,00	10,40
B-179 *	0734-293	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		57,0000	57,0000		
B-179 **	0734-293	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		49,8900	49,8900		
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	1121-490	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	7,00	10,40
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue prérempli 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		67,4400	67,4400		
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue prérempli 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		60,3300	60,3300		
DOTAREM		CODALI		ATC: V08CA02				
B-179	0444-133	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		72,05	72,05	7,00	10,40
B-179 *	0734-301	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		67,4400	67,4400		
B-179 **	0734-301	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		60,3300	60,3300		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 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* met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 4^{o-d}) en i) die in werking treden op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 19 oktober 2006.

R. DEMOTTE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 4^{o-d}) en i) qui entrent en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 19 octobre 2006.

R. DEMOTTE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST ECONOMIE,
K.M.O., MIDDENSTAND EN ENERGIE

N. 2006 — 4234

[C — 2006/11397]

24 SEPTEMBER 2006. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 4 augustus 1992 betreffende de kosten, de percentages, de duur en de terugbetalingsmodaliteiten van het consumentenkrediet met het oog op het invoeren van een maximale nulstellingstermijn

VERSLAG AAN DE KONING

Sire,

Het voorgelegde ontwerp van besluit bevat, enerzijds, legistische aanpassingen die voortspruiten uit de wet van 24 maart 2003 tot wijziging van de wet van 12 juni 1991 op het consumentenkrediet en, anderzijds, een nieuwe bepaling die betrekking heeft op de invoering van de maximale nulstellingstermijn.

SERVICE PUBLIC FEDERAL ECONOMIE,
P.M.E., CLASSES MOYENNES ET ENERGIE

F. 2006 — 4234

[C — 2006/11397]

24 SEPTEMBRE 2006. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 4 août 1992 relatif aux coûts, aux taux, à la durée et aux modalités de remboursement du crédit à la consommation en vue d'introduire un délai maximum de zérotage

RAPPORT AU ROI

Sire,

Le présent projet d'arrêté comprend, d'une part, les adaptations légistiques qui proviennent de la loi du 24 mars 2003 modifiant la loi du 12 juin 1991 relative au crédit à la consommation, et d'autre part, une nouvelle disposition concernant l'introduction du délai maximum de zérotage.