

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2007 — 911

[C — 2007/22193]

14 FEVRIER 2007. — Arrêté royal modifiant l'annexe II de l'arrêté royal 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 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<sup>er</sup>, modifié par les lois des 20 décembre 1995, 22 février 1998, 24 décembre 1999, 10 août 2001, 22 août 2002, 5 août 2003, 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005, 27 décembre 2005 et 13 décembre 2006 et § 2, modifié par les lois des 20 décembre 1995 et 10 août 2001 et l'arrêté royal du 25 avril 1997;

Vu l'arrêté royal 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, notamment l'annexe II remplacée par l'arrêté royal du 15 septembre 2006 et modifiée par l'arrêté royal du 21 décembre 2006;

Vu la loi du 25 avril 1963 sur la gestion des organismes d'intérêt public de sécurité sociale et de prévoyance sociale, notamment l'article 15;

Vu l'urgence;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnés le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1<sup>er</sup>, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Considérant que les produits présentent un intérêt social et thérapeutique indiscutables pour les bénéficiaires notamment ceux qui sont en soins palliatifs ou les bénéficiaires qui sont atteints de mucoviscidose ou de maladies métaboliques rares héréditaires; que ces produits seront temporairement remboursés afin de pouvoir garantir la continuité des soins et assurer ainsi une qualité de vie acceptable;

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

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe II à l'arrêté royal 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, remplacée par l'arrêté royal du 15 septembre 2006 et modifiée par l'arrêté royal du 21 décembre 2007, les modifications suivantes sont apportées :

1° Au chapitre III, les produits suivants sont insérés :

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement	Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	<b>Ampoules simples :</b>				<b>Ampullen enkelvoudige :</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	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	apomorphine chlorhydrate 5 mg (X)	pièce	1,1403	G	apomorfinhydrochloride 5 mg (X)	stuk	1,1403
G	apomorphine chlorhydrate 10 mg (X)	pièce	1,4130	G	apomorfinhydrochloride 10 mg (X)	stuk	1,4130
G	atropine sulfate 0,25 mg (X)	pièce	0,3223	G	atropinesulfaat 0,25 mg (X)	stuk	0,3223
G	atropine sulfate 0,50 mg (X)	pièce	0,3471	G	atropinesulfaat 0,50 mg (X)	stuk	0,3471

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2007 — 911

[C — 2007/22193]

14 FEBRUARI 2007. — Koninklijk besluit tot wijziging van de bijlage II bij het koninklijk 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 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, 22 februari 1998, 24 december 1999, 10 augustus 2001, 22 augustus 2002, 5 augustus 2003, 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005, 27 december 2005 en 13 december 2006 en § 2, gewijzigd bij de wetten van 20 december 1995 en 10 augustus 2001 en bij het koninklijk besluit van 25 april 1997;

Gelet op het koninklijk 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, inzonderheid op bijlage II, vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 21 december 2006;

Gelet op de wet van 25 april 1963 betreffende het beheer van de instellingen van openbaar nut voor sociale zekerheid en sociale voorzorg, inzonderheid op artikel 15;

Gelet op de hoogdringheid;

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

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de producten een onweerlegbaar sociaal en therapeutisch nut hebben bij rechthebbenden, in het bijzonder bij rechthebbenden die palliatieve zorgen ontvangen en rechthebbenden met taaislijmziekte of ernstige erfelijke ziekten; dat die producten tijdelijk zullen worden terugbetaald om de continuïteit van de zorgen en een aanvaardbare levenskwaliteit te verzekeren;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale zaken en volksgezondheid;

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** In bijlage II bij het koninklijk 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, vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 21 december 2006 worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° In hoofdstuk III worden de volgende producten ingevoegd :

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement	Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
G	atropine sulfat 1 mg (X)	pièce	0,3594	G	atropinesulfaat 1 mg (X)	stuk	0,3594
G	bleu de méthylène 10 mg (X)	pièce	0,4462	G	calciumchloride 10 ml/1 g (X)	stuk	0,6445
G	calcium chlorure 10 ml/1 g (X)	pièce	0,6445	G	calciumgluconaat 10 ml/1 g (X)	stuk	0,5702
G	calcium gluconate 10 ml/1 g (X)	pièce	0,5702	G	diprophylline 3 ml/300 mg (X)	stuk	0,4710
G	diprophylline 3 ml/300 mg (X)	pièce	0,4710	G	glucose in gedistilleerd water 5 ml 5 à 10 % (X)	stuk	0,3347
G	eau pour injection 2 ml (X)	pièce	0,2851	G	glucose in gedistilleerd water 10 ml 5 à 10 % (X)	stuk	0,4462
G	eau pour injection 5 ml (X)	pièce	0,3471	G	glucose in gedistilleerd water 20 ml 5 à 10 % (X)	stuk	0,4586
G	eau pour injection 10 ml (X)	pièce	0,3718	G	glucose hypertonische oplossing 10 ml 20 à 30 % (X)	stuk	0,6445
G	eau pour injection 20 ml (X)	pièce	0,6197	G	glucose hypertonische oplossing 20 ml 20 à 30 % (X)	stuk	0,7933
G	glucose en eau distillée 5 ml 5 à 10 % (X)	pièce	0,3347	G	glucose hypertonische oplossing 10 ml 50 % (X)	stuk	0,8428
G	glucose en eau distillée 10 ml 5 à 10 % (X)	pièce	0,4462	G	glucose hypertonische oplossing 20 ml 50 % (X)	stuk	0,8676
G	glucose en eau distillée 20 ml 5 à 10 % (X)	pièce	0,4586	G	histaminehydrochloride 1 mg (X)	stuk	0,3842
G	glucose solution hypertonique 10 ml 20 à 30 % (X)	pièce	0,6445	G	kaliumpchloride 10 ml/1 g (X)	stuk	0,6693
G	glucose solution hypertonique 20 ml 20 à 30 % (X)	pièce	0,7933	G	magnesiumsulfaat 10 ml/1 g (X)	stuk	0,5702
G	glucose solution hypertonique 10 ml 50 % (X)	pièce	0,8428	G	magnesiumsulfaat 10 ml/3 g (X)	stuk	0,7437
G	glucose solution hypertonique 20 ml 50 % (X)	pièce	0,8676	G	magnesiumthiosulfaat 10 ml/ 1 g (X)	stuk	0,9916
G	histamine chlorhydrate 1 mg (X)	pièce	0,3842	G	methyleenblauw 10 mg (X)	stuk	0,4462
G	magnésium sulfat 10 ml/1 g (X)	pièce	0,5702	G	morfinhydrochloride 10 mg (X)	stuk	0,3966
G	magnésium sulfat 10 ml/3 g (X)	pièce	0,7437	G	morfinhydrochloride 20 mg (X)	stuk	0,4214
G	magnésium thiosulfate 10 ml/1 g (X)	pièce	0,9916	G	morfinhydrochloride 30 mg (X)	stuk	0,6445
G	morphine chlorhydrate 10 mg (X)	pièce	0,3966	G	natriumchloride (amp. of vial) 1 ml 0,9 à 10 % (X)	stuk	0,2603
G	morphine chlorhydrate 20 mg (X)	pièce	0,4214	G	natriumchloride (amp. of vial) 2 ml 0,9 à 10 % (X)	stuk	0,2727
G	morphine chlorhydrate 30 mg (X)	pièce	0,6445	G	natriumchloride (amp. of vial) 5 ml 0,9 à 10 % (X)	stuk	0,3223
G	oestradiol monobenzoate 5 mg (III)	pièce	0,6941	G	natriumchloride (amp. of vial) 10 ml 0,9 à 10 % (X)	stuk	0,4710
G	oestradiol monobenzoate 2 ml/10 mg (III)	pièce	0,4338	G	natriumchloride (amp. of vial) 20 ml 0,9 à 10 % (X)	stuk	0,6693
G	papavérine chlorhydrate 40 mg (X)	pièce	0,2603	G	natriumchloride (amp. of vial) 50 ml 0,9 à 10 % (II)	stuk	1,9336
G	papavérine chlorhydrate 3 ml/100 mg (X)	pièce	0,3223	G	natriumchloride (amp. of vial) 100 ml 0,9 à 10 % (II)	stuk	2,1319
G	péthidine chlorhydrate 2 ml/100 mg (X)	pièce	0,8180	G	natriumchloride (amp.) 10 ml 20 % (X)	stuk	0,5206
G	potassium chlorure 10 ml/1 g (X)	pièce	0,6693	G	natriumcitraat 50 mg (X)	stuk	0,8924
G	procaïne chlorhydrate 1 ml/20 mg (X)	pièce	0,3718	G	oestradiolmonobenzoaat 5 mg (III)	stuk	0,6941
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/20 mg (X)	pièce	0,3966	G	oestradiolmonobenzoaat 2 ml/10 mg (III)	stuk	0,4338
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/40 mg (X)	pièce	0,4090	G	papaverinehydrochloride 40 mg (X)	stuk	0,2603
G	procaïne chlorhydrate 5 ml/50 mg (X)	pièce	0,4214	G	papaverinehydrochloride 3 ml/100 mg (X)	stuk	0,3223
G	procaïne chlorhydrate 2 ml/100 mg (X)	pièce	0,4338	G	péthidinehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	stuk	0,8180
G	procaïne chlorhydrate 5 ml/100 mg (X)	pièce	0,4338	G	procaïnehydrochloride 1 ml/20 mg (X)	stuk	0,3718
G	procaïne chlorhydrate 10 ml/100 mg (X)	pièce	0,4586	G	procaïnehydrochloride 2 ml/20 mg (X)	stuk	0,3966
G	procaïne chlorhydrate 10 ml/200 mg (X)	pièce	0,5702	G	procaïnehydrochloride 2 ml/40 mg (X)	stuk	0,4090
G	progestérone 2 ml/25 mg (III)	pièce	1,0659	G	procaïnehydrochloride 5 ml/50 mg (X)	stuk	0,4214
G	progestérone 3 ml/50 mg (III)	pièce	1,1899	G	procaïnehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	stuk	0,4338
G	scopolamine bromhydrate 0,25 mg (X)	pièce	0,7437	G	procaïnehydrochloride 5 ml/100 mg (X)	stuk	0,4338
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 1 ml 0,9 à 10 % (X)	pièce	0,2603	G	procaïnehydrochloride 10 ml/100 mg (X)	stuk	0,4586

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement	Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 2 ml 0,9 à 10 % (X)	pièce	0,2727	G	procaïnehydrochloride 10 ml/200 mg (X)	stuk	0,5702
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 5 ml 0,9 à 10 % (X)	pièce	0,3223	G	progesteron 2 ml/25 mg (III)	stuk	1,0659
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 10 ml 0,9 à 10 % (X)	pièce	0,4710	G	progesteron 3 ml/50 mg (III)	stuk	1,1899
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 20 ml 0,9 à 10 % (X)	pièce	0,6693	G	scopolaminehydrobromide 0,25 mg (X)	stuk	0,7437
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 50 ml 0,9 à 10 % (II)	pièce	1,9336	G	testosteronpropionate 25 mg (III)	stuk	0,3842
G	sodium chlorure (amp. ou vial) 100 ml 0,9 à 10 % (II)	pièce	2,1319	G	testosteronpropionate 50 mg (III)	stuk	0,4090
G	sodium chlorure (amp.) 10 ml à 20 % (X)	pièce	0,5206	G	testosteronpropionate 2 ml/100 mg (III)	stuk	1,1403
G	sodium citrate 50 mg (X)	pièce	0,8924	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	testostérone propionate 25 mg (III)	pièce	0,3842	G	water voor inspuiting 2 ml (X)	stuk	0,2851
G	testostérone propionate 50 mg (III)	pièce	0,4090	G	water voor inspuiting 5 ml (X)	stuk	0,3471
G	testostérone propionate 2 ml/100 mg (III)	pièce	1,1403	G	water voor inspuiting 10 ml (X)	stuk	0,3718
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	G	water voor inspuiting 20 ml (X)	stuk	0,6197
	Ampoules composées :				Ampullen samengestelde :		
G	morphine chlorhydrate + atropine sulf. 10 mg + 0,25 mg (X)	pièce	0,4958	G	morfinehydrochlor. + atropinesulf. 10 mg + 0,25 mg (X)	stuk	0,4958
G	morphine chlorhydrate + atropine sulf. 20 mg + 0,25 mg (X)	pièce	0,5454	G	morfinehydrochlor. + atropinesulf. 20 mg + 0,25 mg (X)	stuk	0,5454

2° au chapitre IV le § 5 est complété avec le produit suivant :

2° in hoofdstuk IV wordt § 5 aangevuld met het volgende product :

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement	Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Phosphocystéamine	1	0,7933		Fosfocysteamine	1	0,7933

**Art. 2.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> février 2007 et cessera d'être en vigueur le 1<sup>er</sup> février 2008.

**Art. 2.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 februari 2007 en treedt buiten werking op 1 februari 2008.

**Art. 3.** Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique est chargé de l'exécution du présent arrêté.

**Art. 3.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Donné à Bruxelles, le 14 février 2007.

Gegeven te Brussel, 14 februari 2007.

ALBERT

ALBERT

Par le Roi :

Van Koningswege :

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

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE