

WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN

LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS

FEDERALE OVERHEIDS DIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 1320

[C — 2008/22218]

14 APRIL 2008. — 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 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006;

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 artikel 95, § 3 en bijlage IV, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 26 februari 2008;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 4 maart 2008;

Overwegende dat door Onze Minister van Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat het betrokken akkoord dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op advies nr 44.269/1 van de Raad van State, gegeven op 1 april 2008, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. Bijlage IV 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, wordt als volgt vervangen :

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 1320

[C — 2008/22218]

14 AVRIL 2008. — 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

La 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 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006;

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'article 95, § 3 et l'annexe IV, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 26 février 2008;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances donné le 4 mars 2008;

Considérant que Notre Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, l'accord concerné est par conséquent réputé avoir été donné;

Vu l'avis n° 44.269/1 du Conseil d'Etat, donné le 1^{er} avril 2008, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. L'annexe IV 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, est remplacée comme suit :

BIJLAGE IV

Lijst van de ATC-codes die buiten het forfait vallen

A07AA04	Streptomycine
A07AA10	Colistine
A16AA05	Carglumaattzuur
A16AB02	Imiglucerase
A16AB03	Agalsidase alfa
A16AB04	Agalsidase bëta
A16AB05	Laronidase
A16AB07	Glucosidase alfa
A16AB09	Idursulfase
A16AX04	Nitisinon
A16AX06	Miglustat

B01AB02	Antithrombine III
B01AD10	Drotrecogine alfa
B01AD12	Proteïne c
B02AB01	Aprotinine
B02AB02	Alfa-1 antitrypsine

B02AB03	C1-inhibiteur
B02AB04	Camostat
B02BB01	Fibrinogene humaan
B02BC10	Fibrinogene humaan
B02BC30	Thrombine en Fibrinogeen, humaan
B02BD01	Coagulatiefactoren IX, II, VII en X in associatie
B02BD02	Coagulatiefactor VIII
B02BD03	Factor VIII inhibitor
B02BD04	Coagulatiefactor IX
B02BD05	Coagulatiefactor VIII
B02BD06	Von willebrandfactor en coagulatiefactor VIII
B02BD07	coagulatiefactor XIII
B02BD08	Eptacog alfa
B02BD09	Nonacog Alfa
B02BD30	Thrombine
B03XA01	Epoetine
B03XA02	Darbepoetine alfa
B03XA03	Methoxypolyethyleenglycol-epoëtine beta
B05AA	Humane plasmaproteïnen
B05AA01	Albumine, humaan
B05XB02	alanylglutamine
B06AB01	Hematine
C02DA01	Diazoxide
C02KX01	Bosentan
C02KX03	Sitaxentan
C04AD03	Pentoxifylline
C04AX02	Fenoxybenzamine
D01AE21	Flucytosine
D06BB10	Imiquimod
D11AX14	tacrolimus
D11AX15	pimecrolimus
G03HA01	Cyproteronacetaat
G04BE03	Sildenafil
H01AB01	Thyrotrofine
H01AC01	Somatropine
H01AX01	Pegvisomant
H01BA02	Desmopressine, -acetaat
H01BA04	Terlipressine
H01CA01	Gonadoreline, -hydrochloride
H01CB01	Somatostatine
H01CB02	Octreotide
H01CB03	Lanreotide
H05AA02	Teriparatide
H05AA03	Parathyroïd hormoon
H05BX01	Cinacalcet

J01GA01	Streptomycine
J02AA01	Amfotericine
J02AC03	Voriconazol
J02AC04	Posaconazole
J02AX01	Flucytosine
J02AX04	Caspofungine
J04AM01	Streptomycine, associates
J05AB01	Aciclovir
J05AB04	Ribavirine
J05AB06	Ganciclovir
J05AB09	Famciclovir
J05AB11	Valaciclovir
J05AB12	Cidofovir
J05AB14	Valganciclovir
J05AB54	Ribavirine, associates
J05AD01	Foscarnet
J05AE01	Saquinavir
J05AE02	Indinavir
J05AE03	Ritonavir
J05AE04	Nelfinavir
J05AE05	Amprenavir
J05AE06	Lopinavir
J05AE07	Fosamprenavir
J05AE08	Atazanavir
J05AE09	Tipranavir
J05AE10	Darunavir
J05AF01	Zidovudine
J05AF02	Didanosine
J05AF03	Zalcitabine
J05AF04	Stavudine
J05AF05	Lamivudine
J05AF06	Abacavir
J05AF07	Tenofovir disoproxil
J05AF08	Adefovir dipivoxil
J05AF09	Emtricitabine
J05AF10	Entecavir
J05AG01	Nevirapine
J05AG03	Efavirenz
J05AH01	Zanamivir
J05AH02	Oseltamivir
J05AX05	Inosine pranobex
J05AX07	Enfuvirtide
J05AR01	Zidovudine en lamivudine
J05AR02	Lamivudine en abacavir
J05AR04	Zidovudine, lamivudine en abacavir
J06AA04	Serum antibotulisme
J06BA01	Immunoglobulines normale humaine voor extravasculaire toediening
J06BA02	Immunoglobulines normale humaine voor intravasculaire toediening
J06BB01	Immunoglobuline anti-d (rh)
J06BB02	Immunoglobuline antitetanus
J06BB03	Immunoglobuline anti zoster
J06BB04	Immunoglobuline anti-hepatitis B

J06BB05	Immunoglobuline tegen hondsdolheid
J06BB06	Immunoglobuline anti-rubeola
J06BB07	Immunoglobuline anti-vaccinia
J06BB08	Immunoglobuline antistafylococcen
J06BB09	Immunoglobuline anti-cytomegalovirus
J06BB10	Immunoglobuline anti-difterie
J06BB11	Immunoglobuline antihepatitis A
J06BB12	Immunoglobuline tegen encephalitis veroorzaakt door teken
J06BB13	Immunoglobuline tegen kinkhoest
J06BB14	Immunoglobuline tegen de mazelen
J06BB15	Immunoglobuline tegen bof
J06BB16	Palivizumab
J06BB30	Associates
J07BM01	Papillomavirus (humaan types 6, 11, 16, 18)
J07BM02	Papillomavirus (humaan types 16, 18)

L01AA01	Cyclophosphamide
L01AA02	Chlorambucil
L01AA03	Melphalan
L01AA06	Ifosfamide
L01AB01	Busulfan
L01AC01	Thiotepa
L01AD01	Carmustine
L01AD02	Lomustine
L01AD05	Fotemustine
L01AX03	Temozolamide
L01AX04	Dacarbazine
L01BA01	Methotrexate
L01BA03	Raltitrexed
L01BA04	Pemetrexed
L01BB02	Mercaptopurine
L01BB03	Tioguanine
L01BB04	Cladribine
L01BB05	Fludarabine
L01BC01	Cytarabine
L01BC02	Fluorouracil
L01BC05	Gemcitabine
L01BC06	Capecitabine
L01BC52	Fluorouracil, associates
L01BC53	Tegafur, associates
L01CA01	Vinblastine
L01CA02	Vincristine
L01CA03	Vindesine
L01CA04	Vinorelbine
L01CB01	Etoposide
L01CB02	Teniposide
L01CD01	Paclitaxel
L01CD02	Docetaxel
L01DA01	Dactinomycine
L01DB01	Doxorubicine
L01DB02	Daunorubicine
L01DB03	Epirubicine

L01DB06	Idarubicine
L01DB07	Mitoxantrone
L01DC01	Bleomycine
L01DC03	Mitomycine
L01XA01	Cisplatin
L01XA02	Carboplatin
L01XA03	Oxaliplatin
L01XC02	Rituximab
L01XC03	Trastuzumab
L01XC04	Alemtuzumab
L01XC06	Cetuximab
L01XD03	Methylaminolevulinaat
L01XD05	Temoporfine
L01XE01	Imatinib
L01XE03	Erlotinib
L01XE04	Sunitinib
L01XE05	Sorafenib
L01XE06	Dasatinib
L01XX01	Amsacrine
L01XX02	Asparaginase
L01XX05	Hydroxycarbamide
L01XX11	Estramustine
L01XX14	Tretinoine
L01XX17	Topotecane
L01XX19	Irinotecan
L01XX23	Mitotane
L01XX25	Bexarotene
L01XX27	Arseenanhidride
L01XX32	Bortezomib
L01XX35	Anagrelide
L02AE01	Busereline
L02AE02	Leuproreline
L02AE03	Gosereline
L02AE04	Triptoreline
L02BA01	Tamoxifen
L02BA02	Toremifén
L02BA03	Fulvestrant
L02BB01	Flutamide
L02BB03	Bicalutamide
L02BG01	Aminoglutethimide
L02BG03	Anastrazol
L02BG04	Letrozol
L02BG06	Exemestan
L03AA02	Filgrastim
L03AA03	Molgramostim
L03AA10	Lenograstim
L03AA13	Pegfilgrastim
L03AB01	Interferon alfa natuurlijk
L03AB02	Interferon beta natuurlijk
L03AB03	Interferon gamma
L03AB04	Interferon alfa-2a
L03AB05	Interferon alfa-2b

L03AB06	Interferon alfa-n1
L03AB07	Interferon beta-1a
L03AB08	Interferon beta-1b
L03AB09	Interferon alfacon-1
L03AB10	Peginterferon alfa-2b
L03AB11	Peginterferon alfa-2a
L03AC01	Aldesleukine
L03AX03	Vaccin bcg
L03AX11	Tasonermin
L03AX13	Glatirameracetaat
L04AA02	Muromonab-cd3
L04AA03	Immunoglobulines antilymphocytes (equines)
L04AA04	Immunoglobulines antithymocytes (lapines)
L04AA06	Acide mycophénolique
L04AA10	Sirolimus
L04AA13	Léflunomide
L04AA18	Everolimus
L04AA23	Natalizumab
L04AB01	Etanercept
L04AB02	Infliximab
L04AB04	Adalimumab
L04AC02	Basiliximab
L04AD01	Ciclosporine
L04AD02	Tacrolimus
L04AX01	Azathioprine
L04AX02	Thalidomide
L04AX04	Lenalidomide
M03AX01	Botulinetoxine
M05BC02	Eptotermin alfa
N04BA02	Levodopa en decarboxylaseremmer
N05AK01	Tetrabenazine
P02CE01	Levamisole
R03DX05	Omalizumab
R05CB01	Acetylcysteine (parenteraal)
R05CB13	Dornase alfa (desoxyribonuclease)
R07AA02	natuurlijke fosfolipiden
R07AA30	Longsurfactantia - combinatiepreparaten
R07AX01	Stikstofmonoxide
S01LA01	Verteporfin
S01LA03	Pegaptanib
S01LA04	Ranibizumab

V03AB24	Digitalis antitoxine
V03AB25	Flumazenil
V03AC01	Deferoxamine
V03AC03	Deferasirox
V03AE02	Sevelamer
V03AE03	Lanthaan
V03AF01	Mesna
V03AF02	Dexrazoxan
V03AF03	Calciumfolinaat
V03AF04	Calciumlevofolinaat
V03AF05	Amifostine
V03AF06	Natriumfolinaat
V03AF07	Rasburicase
V03AF08	Palifermin
V03AK	Weefsellijmen
V04CJ01	Thyrotrophine
V04CJ02	Protireline
V04CX	Overige diagnostica
V10XX02	Ibritumab tiuxetan (90Y)

ANNEXE IV

Liste des codes ATC exclus de la forfaitarisation

A07AA04	Streptomycine
A07AA10	Colistine
A16AA05	Acide caglumique
A16AB02	Imiglucérase
A16AB03	Agalsidase alfa
A16AB04	Agalsidase bète
A16AB05	Laronidase
A16AB07	Alpha glucosidase
AB016B09	Idursulfase
A16AX04	Nitisinone
A16AX06	Miglustat
B01AB02	Antithrombine III
B01AD10	Drotrécogine alpha
B01AD12	Protéine c
B02AB01	Aprotinine
B02AB02	Alfa-1 antitrypsine
B02AB03	C1-inhibiteur
B02AB04	Camostat
B02BB01	Fibrinogène humain
B02BC10	Fibrinogène humain
B02BC30	Thrombine humain et Fibrinogène humain
B02BD01	Facteurs de coagulation IX, II, VII et X en association
B02BD02	Facteur VIII de coagulation
B02BD03	Facteur VIII inhibitor
B02BD04	Facteur IX de coagulation

B02BD05	Facteur VIII de coagulation
B02BD06	Facteur von Willebrand et facteur VIII de coagulation
B02BD07	Facteur XIII de coagulation
B02BD08	Eptacog alfa active
B02BD09	Nonacog alfa
B02BD30	Thrombine
B03XA01	Epoétine
B03XA02	Darbépoétine alpha
B05AA	Plasmaprotéines humaines
B05AA01	Albumine humaine
B05XB02	Glutamine d'alanyle
B06AB01	Hématine
C02DA01	Diazoxide
C02KX01	Bosentan
C02KX03	Sitaxentan
C04AD03	Pentoxifylline
C04AX02	Fenoxybenzamine
D01AE21	Flucytosine
D06BB10	Imiquimod
D11AX14	Tacrolimus
D11AX15	Pimécrolimus
G03HA01	Cyprotéronacéate
G04BE03	Sildénafil
H01AB01	Thyrotrophine
H01AC01	Somatropine
H01AX01	Pegvisomant
H01BA02	Desmopressine, -acétate
H01BA04	Terlipressine
H01CA01	Gonadoreline, -chlorhydrate
H01CB01	Somatostatine
H01CB02	Octreotide
H01CB03	Lanreotide
H05AA02	Teriparatide
H05AA03	Hormone parathyroïde
H05BX01	Cinacalcet
J01GA01	Streptomycine
J02AA01	Amphotéricine
J02AC03	Voriconazole
J02AC04	Posaconazole
J02AX01	Flucytosine
J02AX04	Caspofungine
J04AM01	Streptomycine, associations
J05AB01	Aciclovir
J05AB04	Ribavirine
J05AB06	Ganciclovir

J05AB09	Famciclovir
J05AB11	Valaciclovir
J05AB12	Cidofovir
J05AB14	Valganciclovir
J05AB54	Ribavirine, associations
J05AD01	Foscarnet
J05AE01	Saquinavir
J05AE02	Indinavir
J05AE03	Ritonavir
J05AE04	Nelfinavir
J05AE05	Amprénavir
J05AE06	Lopinavir
J05AE07	Fosamprénavir
J05AE08	Atazanavir
J05AE09	Tipranavir
J05AE10	Darunavir
J05AF01	Zidovudine
J05AF02	Didanosine
J05AF03	Zalcitabine
J05AF04	Stavudine
J05AF05	Lamivudine
J05AF06	Abacavir
J05AF07	Ténofovir disoproxil
J05AF08	Adéfovir dipivoxil
J05AF09	Emtricitabine
J05AF10	Entecavir
J05AG01	Névirapine
J05AG03	Efavirenz
J05AH01	Zanamivir
J05AH02	Oseltamivir
J05AR01	Zidovudine et lamivudine
J05AR02	Lamivudine et abacavir
J05AR04	Zidovudine, lamivudine et abacavir
J05AX05	Inosine pranobex
J05AX07	Enfuvirtide
J06AA04	Serum antitoxique
J06BA01	Immunoglobulines humaines normales pour administration extravasculaire
J06BA02	Immunoglobulines humaines normales à usage intravasculaire
J06BB01	Immunoglobuline anti-d (rh)
J06BB02	Immunoglobuline antitétanique
J06BB03	Immunoglobuline anti zoster
J06BB04	Immunoglobuline anti-hépatite b
J06BB05	Immunoglobuline antirabique
J06BB06	Immunoglobuline anti-rubéole
J06BB07	Immunoglobuline anti-vaccine
J06BB08	Immunoglobuline antistaphylococcique
J06BB09	Immunoglobuline anti-cytomégalovirus
J06BB10	Immunoglobuline anti-diphétique
J06BB11	Immunoglobuline contre l'hépatite a
J06BB12	Immunoglobuline contre l'encéphalite transmise par les tiques
J06BB13	Immunoglobuline contre la coqueluche
J06BB14	Immunoglobuline contre la rougeole

J06BB15	Immunoglobuline contre les oreillons
J06BB16	Palivizumab
J06BB30	Associations
J07BM01	Papillomavirus (humain types 6, 11, 16, 18)
J07BM02	Papillomavirus (humain types 16, 18)
 L01AA01	Cyclophosphamide
L01AA02	Chlorambucil
L01AA03	Melphalan
L01AA06	Ifosfamide
L01AB01	Busulfan
L01AC01	Thiotepa
L01AD01	Carmustine
L01AD02	Lomustine
L01AD05	Fotémustine
L01AX03	Témozolomide
L01AX04	Dacarbazine
L01BA01	Méthotrexate
L01BA03	Raltitrexed
L01BA04	Pemetrexed
L01BB02	Mercaptopurine
L01BB03	Tioguanine
L01BB04	Cladribine
L01BB05	Fludarabine
L01BC01	Cytarabine
L01BC02	Fluorouracil
L01BC05	Gemcitabine
L01BC06	Capécitabine
L01BC52	Fluorouracil, associations
L01BC53	Tégarafur, associations
L01CA01	Vinblastine
L01CA02	Vincristine
L01CA03	Vindésine
L01CA04	Vinorelbine
L01CB01	Etoposide
L01CB02	Téniposide
L01CD01	Paclitaxel
L01CD02	Docétaxel
L01DA01	Dactinomycine
L01DB01	Doxorubicine
L01DB02	Daunorubicine
L01DB03	Epirubicine
L01DB06	Idarubicine
L01DB07	Mitoxantrone
L01DC01	Bléomycine
L01DC03	Mitomycine
L01XA01	Cisplatin
L01XA02	Carboplatin
L01XA03	Oxaliplatin
L01XC02	Rituximab
L01XC03	Trastuzumab
L01XC04	Alemtuzumab

L01XC06	Cetuximab
L01XD03	Méthylaminolévulinate
L01XD05	Témoporfine
L01XE01	Imatinib
L01XE03	Erlotinib
L01XE04	Sunitinib
L01XE05	Sorafenib
L01XE06	Dasatinib
L01XX01	Amsacrine
L01XX02	Asparaginase
L01XX05	Hydroxycarbamide
L01XX11	Estramustine
L01XX14	Trétinoïne
L01XX17	Topotécan
L01XX19	Irinotécan
L01XX23	Mitotane
L01XX25	Bexarotène
L01XX27	Anhydride arsenieux
L01XX32	Bortézomib
L01XX35	Anagrélide
L02AE01	Buséréline
L02AE02	Leuproréline
L02AE03	Goséréline
L02AE04	Triptoréline
L02BA01	Tamoxifène
L02BA02	Torémifène
L02BA03	Fulvestrant
L02BB01	Flutamide
L02BB03	Bicalutamide
L02BG01	Aminoglutéthimide
L02BG03	Anastrazole
L02BG04	Létrozole
L02BG06	Exémestane
L03AA02	Filgrastim (g-csf)
L03AA03	Molgramostim
L03AA10	Lénograstime
L03AA13	Pegfilgrastim
L03AB01	Interféron alfa naturel
L03AB02	Interféron beta naturel
L03AB03	Interféron gamma
L03AB04	Interféron alfa-2a
L03AB05	Interféron alfa-2b
L03AB06	Interféron alfa-n1
L03AB07	Interféron beta-1a
L03AB08	Interféron beta-1b
L03AB09	Interféron alfacon-1
L03AB10	Peginterféron alfa-2b
L03AB11	Peginterféron alfa-2a

L03AC01	Aldesleukine
L03AX03	Vaccin bcg
L03AX11	Tasonermine
L03AX13	Glatiramer acéate
L04AA02	Muromonab-cd3
L04AA03	Immunoglobulines antilymphocytes (equines)
L04AA04	Immunoglobulines antithymocytes (lapines)
L04AA06	Acide mycophénolique
L04AA10	Sirolimus
L04AA13	Léflunomide
L04AA18	Everolimus
L04AA23	Natalizumab
L04AB01	Etanercept
L04AB02	Infliximab
L04AB04	Adalimumab
L04AC02	Basiliximab
L04AD01	Ciclosporine
L04AD02	Tacrolimus
L04AX01	Azathioprine
L04AX02	Thalidomide
L04AX04	Lenalidomide
M03AX01	Toxine botulinique
M05BC02	Eptotermin alpha
N04BA02	Levodopa et inhibiteur de la décarboxylase
N05AK01	Tétrabenazine
P02CE01	Lévamisole
R03DX05	Omalizumab
R05CB01	Acétylcystéine (parentéral)
R05CB13	Dornase alfa (desoxyribonuclease)
R07AA02	Phospholipides naturelles
R07AA30	Surfactants pulmonaires - associations
R07AX01	Monoxide de nitrogène
S01LA01	Vertéporfine
S01LA03	Pegaptanib
S01LA04	Ranibizumab
V03AB24	Antitoxin digitalique
V03AB25	Flumazénil
V03AC01	Déferoxamine
V03AC03	Déferasirox
V03AE02	Sevelamer
V03AE03	Lanthane
V03AF01	Mesna

V03AF02	Dexrazoxane
V03AF03	Folinate de calcium
V03AF04	Lévofolinate de calcium
V03AF05	Amifostine
V03AF06	Folinate de Sodium
V03AF08	Palifermin
V03AF07	Rasburicase
V03AK	Adhésifs tissulaires
V04CJ01	Thyrotrophine
V04CJ02	Protiréline
V04CX	Autres agents de diagnostic
V10XX02	Ibritumab tiuxetan (90Y)

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*.

Brussel, 14 april 2008.

Mevr. L. ONKELINX

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.

Bruxelles, le 14 avril 2008.

Mme L. ONKELINX

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2008 — 1321

[C — 2008/22217]

15 APRIL 2008. — 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 35bis, § 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006 en artikel 72bis, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 27 april 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 artikelen 37bis, 57, 68, tweede lid en 95, § 3 en bijlage I, II en IV, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 8, 15 en 29 januari 2008 en 4, 6 en 12 februari 2008;

Bij ontstentenis van een gemotiveerd definitief voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, binnen een termijn van 60 dagen, wat betreft de specialiteiten DOCCEFACLO 250 en DOCCEFACLO 500, heeft de Minister, met toepassing van artikel 51, van het koninklijk besluit van 21 december 2001, een gemotiveerde beslissing genomen en genotificeerd op 14 februari 2008;

Bij ontstentenis van een gemotiveerd definitief voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, binnen een termijn van 150 dagen, wat betreft de specialiteit MIRCERA, heeft de Minister, met toepassing van artikel 26, van het koninklijk besluit van 21 december 2001, een gemotiveerde beslissing genomen en genotificeerd op 28 februari 2008;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

F. 2008 — 1321

[C — 2008/22217]

15 AVRIL 2008. — 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35bis, § 1, 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 4, premier et deuxième alinéas, insérés par la loi du 10 août 2001, l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 et l'article 72bis, § 2, deuxième et troisième alinéas, remplacés par la loi du 10 août 2001 et modifiés par la loi du 27 avril 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 les articles 37bis, 57, 68, deuxième alinéa et 95, § 3 et les annexes I, II et IV, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 8, 15 et 29 janvier 2008 et les 4, 6 et 12 février 2008;

A défaut de proposition définitive motivée de la Commission de Remboursement des Médicaments dans un délai de 60 jours en ce qui concerne les spécialités DOCCEFACLO 250 et DOCCEFACLO 500, la Ministre a pris et notifié une décision motivée le 14 février 2008, en application de l'article 51, de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;

A défaut de proposition définitive motivée de la Commission de Remboursement des Médicaments dans un délai de 150 jours en ce qui concerne la spécialité MIRCERA, la Ministre a pris et notifié une décision motivée le 28 février 2008, en application de l'article 26, de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;