

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2009 — 3243

[C — 2009/22443]

15 SEPTEMBRE 2009. — 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, les articles 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois du 22 décembre 2008;

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, l'article 55bis, modifié par les arrêtés royaux des 16 juin 2005, 15 février 2007 et 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 22 juillet 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 28 juillet 2009;

Vu la communication à l'Inspecteur des Finances le 5 août 2009;

Vu la communication à Notre Secrétaire d'Etat au Budget le 5 août 2009;

Vu l'avis n° 47.132/1 du Conseil d'Etat, donné le 2 septembre 2009, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I 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 :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2009 — 3243

[C — 2009/22443]

15 SEPTEMBER 2009. — 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, de artikelen 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2008;

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, artikel 55bis, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 16 juni 2005, 15 februari 2007 en 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 22 juli 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 28 juli 2009;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 5 augustus 2009;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 5 augustus 2009;

Gelet op het advies nr. 47.132/1 van de Raad van State, gegeven op 2 september 2009 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

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 :

1° au chapitre I :

1° in hoofdstuk I :

- 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.
- 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.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
ALPHAGAN 2%		ALLERGAN		ATC: S01EA05				
B-168	1534-007	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	R	37,31	29,18	12,51	15,42
B-168 *	0769-869	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	R	11,0033	7,7033	+3,3000	+3,3000
B-168 **	0769-869	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	R	9,0367	6,3267		
ESMERON		SCHERING-PLOUGH		ATC: M03AC09				
B-140 *	0746-693	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	12,2580	8,7940	+3,4640	+3,4640
B-140 **	0746-693	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	11,5470	8,0830		
ESMERON 50 mg		SCHERING-PLOUGH		ATC: M03AC09				
B-140 *	0746-677	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	7,5010	5,4640	+2,0370	+2,0370
B-140 **	0746-677	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	6,7900	4,7530		
LUTENYL		MERCK		ATC: G03DB04				
B-90	1559-665	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	R	16,37	16,37	2,46	4,09
B-90 *	0763-946	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,3983	0,3983	+0,0000	+0,0000
B-90 **	0763-946	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,3273	0,3273		
ROCURONIUM BROMIDE FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: M03AC09				
B-140 *	0792-838	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	4,8220	4,8220		
B-140 **	0792-838	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	3,9620	3,9620		
ROCURONIUM BROMIDE FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: M03AC09				
B-140 *	0792-846	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	9,5040	9,5040		
B-140 **	0792-846	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	8,0820	8,0820		
SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)			ATC: H01CB02	
B-50	0380-493	10 ampoules 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	10 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	390,10	275,97	121,33	124,93
B-50 *	0738-864	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	37,5090	26,4690	+11,0400	+11,0400
B-50 **	0738-864	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	36,7980	25,7580		

SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: H01CB02			
B-50	0613-182	20 ampoules 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	20 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	178,75	128,03	57,92	61,52	
B-50 *	0731-141	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	8,5325	6,0795	+2,4530	+2,4530	
B-50 **	0731-141	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	8,1770	5,7240			
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01CR05			
B-108 **	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	7,6600	7,6600			
TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01CR05			
B-108 **	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	13,8700	13,8700			

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

§ 440100

§ 440100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II	
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01CR05			
A-16	1063-569	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R/M	12,77	12,77	0,00	0,00	
A-16 *	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	9,3200	9,3200	+0,0000	+0,0000	
TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01CR05			
A-16	1063-577	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R/M	23,14	23,14	0,00	0,00	
A-16 *	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	16,8900	16,8900	+0,0000	+0,0000	

§ 440201

§ 440201

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II	
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01CR05			
B-108	1063-569	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R/M	12,77	12,77	1,92	3,19	
B-108 *	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	9,3200	9,3200	+0,0000	+0,0000	

TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01CR05		
B-108	1063-577	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R/M	23,14	23,14	3,47	5,78
B-108 *	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	16,8900	16,8900	+0,0000	+0,0000

§§ 1340100 et 1340200

§§ 1340100 en 1340200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: H01CB02		
A-52	0380-493	10 ampoules 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	10 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	390,10	275,97	114,13	114,13
A-52 *	0738-864	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	37,5090	26,4690	+11,0400	+11,0400
A-52 **	0738-864	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	R	36,7980	25,7580		
SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: H01CB02		
A-52	0613-182	20 ampoules 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	20 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	178,75	128,03	50,72	50,72
A-52 *	0731-141	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	8,5325	6,0795	+2,4530	+2,4530
A-52 **	0731-141	1 ampoule 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	8,1770	5,7240		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2009.

Bruxelles, le 15 septembre 2009.

L. ONKELINX

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2009.

Brussel, 15 september 2009.

L. ONKELINX

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2009 — 3244

[C — 2009/24290]

19 MAI 2009. — Arrêté royal octroyant un subside à certaines organisations scientifiques de médecine générale en vue de favoriser l'apport d'un soutien scientifique à la médecine générale durant la période du 1^{er} avril 2009 au 31 mars 2010

ALBERT II, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 13 janvier 2009 contenant le budget général des dépenses pour l'année budgétaire 2009;

Vu la loi du 22 mai 2003 portant organisation du budget et de la comptabilité de l'Etat fédéral, les articles 121 à 124;

Vu l'arrêté royal du 16 novembre 1994 relatif au contrôle administratif et budgétaire;

Vu l'avis favorable de l'inspecteur des Finances, donné le 27 avril 2009;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2009 — 3244

[C — 2009/24290]

19 MEI 2009. — Koninklijk besluit houdende toekenning van een toelage aan bepaalde wetenschappelijke verenigingen van huisartsgeneeskunde teneinde de wetenschappelijke ondersteuning van de huisartsgeneeskunde te bevorderen gedurende de periode van 1 april 2009 tot 31 maart 2010

ALBERT II, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 13 januari 2009 houdende de algemene uitgavenbegroting voor het begrotingsjaar 2009;

Gelet op de wet van 22 mei 2003 houdende organisatie van de begroting en van de comptabiliteit van de federale Staat, artikelen 121 tot 124;

Gelet op het koninklijk besluit van 16 november 1994 betreffende de administratieve en begrotingscontrole;

Gelet op het gunstig advies van de inspecteur van Financiën gegeven op 27 april 2009;