

SERVICE PUBLIC FEDERAL EMPLOI,
TRAVAIL ET CONCERTATION SOCIALE

[2013/201675]

10 OCTOBRE 2012. — Arrêté royal fixant les exigences de base générales auxquelles les lieux de travail doivent répondre. — Erratum

Au *Moniteur belge* du 5 novembre 2012, deuxième édition, page 66455, il y a lieu de remplacer dans l'article 40, § 2, les mots "4 juillet 2012" par les mots "4 juin 2012".

FEDERALE OVERHEIDSDIENST WERKGELEGENHEID,
ARBEID EN SOCIAAL OVERLEG

[2013/201675]

10 OKTOBER 2012. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de algemene basiseisen waaraan arbeidsplaatsen moeten beantwoorden. — Erratum

In het *Belgisch Staatsblad* van 5 november 2012, tweede uitgave, bladzijde 66455, dienen in artikel 40, § 2, de woorden "4 juli 2012" vervangen te worden door de woorden "4 juni 2012".

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2013/22149]

4 MARS 2013. — Arrêté royal modifiant les annexes I^{re} et 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, l'article 35 §1^{er}, 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 et 27 décembre 2005 et § 2, modifié par la loi du 20 décembre 1995, par l'arrêté royal du 25 avril 1997, confirmé par la loi du 12 décembre 1997, et par la loi du 10 août 2001;

Vu les annexes I et 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;

Vu les propositions du Conseil technique pharmaceutique, formulées les 15 septembre 2011, 17 novembre 2011, 12 janvier 2012 et 1^{er} mars 2012;

Considérant que le Service d'évaluation et de contrôle médicaux n'a pas émis d'avis dans le délai de cinq jours, prévu à l'article 27, alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et que l'avis concerné est donc réputé avoir été donné en application de cette disposition de la loi;

Vu la décision de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, prise le 19 avril 2012;

Vu l'avis de la Commission du contrôle budgétaire, donné le 20 juin 2012;

Vu la décision du Comité de l'assurance soins de santé, prise le 25 juin 2012;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 5 septembre 2012;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 21 décembre 2012;

Vu l'avis 52.745/2 du Conseil d'Etat, donné le 6 février 2013, en application de l'article 84, §1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2013/22149]

4 MAART 2013. — Koninklijk besluit tot wijziging van de bijlagen I en 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, 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 en 27 december 2005 en § 2, gewijzigd bij de wet van 20 december 1995, bij het koninklijk besluit van 25 april 1997, bekrachtigd bij de wet van 12 december 1997, en bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op bijlagen I en II van 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;

Gelet op de voorstellen van de Technische Farmaceutische Raad, uitgebracht op 15 september 2011, 17 november 2011, 12 januari 2012 en 1 maart 2012;

Overwegende dat de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle geen advies heeft uitgebracht binnen de termijn van vijf dagen gesteld in artikel 27, vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994 en dat het betreffende advies overeenkomstig deze bepaling van de wet bijgevolg geacht wordt gegeven te zijn;

Gelet op de beslissing van de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen, genomen op 19 april 2012;

Gelet op het advies van de Commissie voor begrotingscontrole, gegeven op 20 juni 2012;

Gelet op de beslissing van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, genomen op 25 juni 2012;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 5 september 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 21 december 2012;

Gelet op het advies 52.745/2 van de Raad van State, gegeven op 6 februari 2013, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Considérant qu'il est tenu compte du fait que la base de remboursement actuelle est trop basse par rapport au prix de vente au pharmacien ou aux conditionnements mis sur le marché et que les nouvelles bases de remboursement ont été calculées en fonction des conditionnements disponibles sur le marché et de leurs prix, qu'il a été tenu compte de l'économie consécutive dans la décision d'admettre les nouvelles bases de remboursement;

Considérant qu'il est tenu compte du fait que les compresses stériles de la gamme BE.CURE ont un intérêt social et offrent une gamme plus large de pansements et qu'il a été considéré qu'il n'y avait pas d'incidence budgétaire, parce que l'intervention de l'assurance va se faire sur base d'un forfait préexistant, qu'un code CAT commun a été attribué; que l'inscription des compresses stériles de la gamme BE.CURE au chapitre VI est par conséquent justifiée;

Considérant qu'afin d'améliorer le traitement des données Pharma-net, un code CAT a été attribué aux ampoules préfabriquées;

Considérant qu'il a été tenu compte de la décision de l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé de supprimer l'autorisation accordée pour le chlorhydrate de dextropropoxyphène pour des raisons d'ordre thérapeutiques dans la décision de le supprimer de la liste des matières premières remboursables;

Considérant qu'il a été tenu compte de la formulation requise pour la préparation liquide à base d'Omeprazole chez les bénéficiaires poly-handicapés et de la nécessité de délivrer la préparation magistrale gratuitement, dans la décision d'adapter les conditions de remboursement du bicarbonate de sodium;

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. L'annexe I^{er}, première partie, 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 les arrêtés royaux des 21 décembre 2006, 29 janvier 2007, 3 juin 2007, 6 juillet 2007, 20 juillet 2007, 14 avril 2008, 27 mai 2008, 28 mai 2008, 13 juillet 2008, 21 août 2008, 28 novembre 2008, 18 mai 2009, 10 novembre 2009, 30 juillet 2010 et 3 octobre 2012 est modifiée comme suit :

Overwegend dat er rekening gehouden is met het feit dat de huidige vergoedingsbasis te laag ligt in vergelijking met de verkoopprijs aan de apotheker of met de in de handel zijnde verpakkingen en dat de nieuwe vergoedingsbasis werd berekend op basis van de prijs van de in de handel zijnde verpakkingen, rekening houdend met de besparing bij de beslissing om deze nieuwe vergoedingsbases toe te passen;

Overwegend dat er rekening gehouden is met het feit dat de steriele compressen van het gamma BE.CURE een sociaal belang hebben en een uitgebreider gamma van verbanden aanbieden en dat er geen budgettaire weerslag is aangezien de verzekeringstegemoetkoming zal gebeuren op basis van een al bestaand forfait; dat er een gemeenschappelijke CAT-code is toegekend; dat de inschrijving van steriele compressen van het gamma BE.CURE in hoofdstuk VI bijgevolg gerechtvaardigd is;

Overwegend dat om de verwerking van Farmanet gegevens te verbeteren, een CAT-code toegekend wordt aan de geprefabriceerde ampullen;

Overwegend dat er rekening gehouden werd met de beslissing van het Federaal Agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten om de vergunning goedgekeurd voor dextropropoxyfeenhydrochloride te schrappen om therapeutische redenen bij de beslissing om ze te schrappen van de lijst van de vergoedbare grondstoffen

Overwegend dat er rekening gehouden werd met de formulering vereist voor de bereiding vloeistof op basis van Omeprazole bij de ernstig meervoudige gehandicapte rechthebbenden en de noodzakelijkheid om de magistrale bereiding gratis af te leveren, in de beslissing om de vergoedingsvoorwaarden van natriumwaterstofcarbonaat toe te passen;

Op de voordracht van de Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Bijlage I, eerste deel, 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 zoals vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 21 december 2006, 29 januari 2007, 3 juni 2007, 6 juli 2007, 20 juli 2007, 14 april 2008, 27 mei 2008, 28 mei 2008, 13 juli 2008, 21 augustus 2008, 28 november 2008, 18 mei 2009, 10 november 2009, 30 juli 2010 en 3 oktober 2012 wordt gewijzigd als volgt :

1° les ampoules prefabriquees suivantes sont ajoutées aux codes correspondants: 1° de volgende geprefabriceerde ampullen zijn toegevoegd aan de overeenstemmende codes

A01AD01	adrénaline tartrate ampoule 1 mg / adrenalinetartraat ampul 1 mg
A03AD01	papavérine chlorhydrate ampoule 40 mg, papavérine chlorhydrate ampoule 3 ml/100 mg / papaverinehydrochloride ampul 40 mg, papaverinehydrochloride ampul 3 ml/100 mg
A03BA01	atropine sulfate ampoule 0,25 mg, atropine sulfate ampoule 0,50 mg, atropine sulfate ampoule 1 mg / atropinesulfaat 0,25 mg, atropinesulfaat 0,50 mg, atropinesulfaat 1 mg
A12BA01	potassium chlorure ampoule 10 ml/1 g / kaliumchloride ampul 10 ml/1 g
C01CA24	adrénaline tartrate ampoule 1 mg / adrenalinetartraat ampul 1 mg
G03BA03	testostérone propionate ampoule 25 mg, testostérone propionate ampoule 50 mg, testostérone propionate ampoule 2 ml/100 mg / testosteronpropionaat ampul 25 mg, testosteronpropionaat ampul 50 mg, testosteronpropionaat ampul 2 ml/100 mg
G03CA03	oestradiol monobenzoate ampoule 5 mg, oestradiol monobenzoate ampoule 2 ml/10 mg / oestradiolmonobenzoaat ampul 5 mg, oestradiolmonobenzoaat ampul 2 ml/10 mg
G03DA04	progestérone ampoule 2 ml/25 mg, progestérone ampoule 3 ml/50 mg / progesteron ampul 2 ml/25 mg, progesteron ampul 3 ml/50 mg
N01BA02	procaïne chlorhydrate ampoule 1 ml/20 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/20 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/40 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 5 ml/50 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 5 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 10 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 10 ml/200 mg / procaïnehydrochloride ampul 1 ml/20 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/20 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/40 mg, procaïnehydrochloride ampul 5 ml/50 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 5 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 10 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 10 ml/200 mg
N02AA01	morphine chlorhydrate ampoule 10 mg, morphine chlorhydrate ampoule 20 mg, morphine chlorhydrate ampoule 30 mg / morphinehydrochloride ampul 10 mg, morphinehydrochloride ampul 20 mg, morphinehydrochloride ampul 30 mg
N04BC07	apomorphine chlorhydrate ampoule 5 mg, apomorphine chlorhydrate ampoule 10 mg / apomorphinehydrochloride ampul 5 mg, apomorphinehydrochloride ampul 10 mg
R03DA01	diprophylline ampoule 3 ml/300 mg / diprophylline ampul 3 ml/300 mg
S01FA01	atropine sulfate ampoule 0,25 mg, atropine sulfate ampoule 0,50 mg, atropine sulfate ampoule 1 mg / atropinesulfaat ampul 0,25 mg, atropinesulfaat ampul 0,50 mg, atropinesulfaat ampul 1 mg

2° les ampoules préfabriquées et les codes CAT suivants sont ajoutés: 2° de geprefabriceerde ampullen en de volgende ATC codes zijn toegevoegd:

A03BB99B	scopolamine bromhydrate ampoule 0,25 mg / scopolaminehydrobromide ampul 0,25 mg
A11CA01	vitamine A solut. huileuse 100.000 U.I. / vitamine A oplossing in olie 100.000 I.E.
A12AA03	calcium gluconate ampoule 10 ml/1 g / calciumgluconaat ampul 10 ml/1 g
A12AA07	calcium chlorure ampoule 10 ml/1 g / calciumchloride ampul 10 ml/1 g
A12CC	<i>Magnésium</i>
A12CC02	magnésium sulfate ampoule 10 ml/1 g, magnésium sulfate ampoule 10 ml/3 g / magnesiumsulfaat ampul 10 ml/1 g, magnesiumsulfaat ampul 10 ml/3 g
A12CC11	magnésium thiosulfate ampoule 10 ml/1 g / magnesiumthiosulfaat ampul 10 ml/ 1 g
B05B	SOLUTIONS I.V. / I.V. OPLOSSINGEN
B05BA	<i>Solutions pour nutrition parentérale / Oplossingen voor parenterale voeding</i>

B05BA03	glucose en eau distillée ampoule 5 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 10 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 20 ml 5 à 10%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 50%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 50% / glucose in gedistilleerd water ampul 5 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 10 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 20 ml 5 à 10%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 50%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 50%
B05BB	<i>Solutions concernant la balance électrolytique / Oplossingen betreffende elektolytische balans</i>
B05BB99B	sodium chlorure (ampoule ou vial) 1 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 2 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 5 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 10 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 20 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 50 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure (ampoule ou vial) 100 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule 10 ml à 20% / natriumchloride (ampul of vial) 1 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 2 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 5 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 10 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 20 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 50 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 100 ml 0,9 à 10%, natriumchloride ampul 10 ml 20%
B05CB02	sodium citrate ampoule 50 mg / natriumcitraat ampul 50 mg
L03	IMMUNOSTIMULANTS / IMMUNOSTIMULERENDE MIDDELEN
L03A	IMMUNOSTIMULANTS / IMMUNOSTIMULERENDE MIDDELEN
L03AX	<i>Autres immunostimulants / Andere immunostimulerende middelen</i>
L03AX14	histamine chlorhydrate ampoule 1 mg / histaminehydrochloride ampul 1 mg
N02AA51	morphine chlorhydrate + atropine sulf. ampoule 10 mg + 0,25 mg, morphine chlorhydrate + atropine sulf. ampoule 20 mg + 0,25 mg / morfinedydrochlor. + atropinesulf. ampul 10 mg + 0,25 mg, morfinedydrochlor. + atropinesulf. ampul 20 mg + 0,25 mg
N02AB	<i>Dérivés de phénylpipéridine / difenylpiperidinederivaten</i>
N02AB02	péthidine chlorhydrate ampoule 2 ml/100 mg / pethidinehydrochloride ampul 2 ml/100 mg
N05CM05	scopolamine bromhydrate ampoule 0,25 mg / scopolaminehydrobromide ampul 0,25 mg
V03AB17	bleu de méthylène ampoule 10 mg / methyleenblauw ampul 10 mg
V06DC	<i>hydrates de carbone / koolhydraten</i>
V06DC01	glucose en eau distillée ampoule 5 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 10 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 20 ml 5 à 10%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 50%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 50% / glucose in gedistilleerd water ampul 5 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 10 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 20 ml 5 à 10%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 50%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 50%
V07AB	<i>Solvants et agents diluants y compris les solutions pour irrigation Oplosmiddelen en verdunnende middelen inbegrepen in de oplossingen voor irrigatie /</i>
V07AB40	eau pour injection ampoule 2 ml, eau pour injection ampoule 5 ml, eau pour injection ampoule 10 ml, eau pour injection ampoule 20 ml / water voor inspuiting ampul 2 ml, water voor inspuiting ampul 5 ml, water voor inspuiting ampul 10 ml, water voor inspuiting ampul 20 ml,

3° le produit suivant est supprimé:

3° de volgende product wordt geschrapt:

N02AC04	dextropropoxyfeenhydrochloride	hoofdstuk IV § 4
N02AC04	dextropropoxyphène chlorhydrate	chapitre IV § 4

Art. 2. L'annexe I^{re}, deuxième partie, 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 les arrêtés royaux des 21 décembre 2006, 29 janvier 2007, 3 juin 2007, 6 juillet 2007, 20 juillet 2007, 14 avril 2008, 27 mai 2008, 28 mai 2008, 13 juillet 2008, 21 août 2008, 28 novembre 2008, 18 mai 2009, 10 novembre 2009, 30 juillet 2010 et 3 octobre 2012 est modifiée comme suit :

1° Au chapitre III, les ampoules préfabriquées suivantes sont ajoutées aux codes correspondants:

Art. 2. Bijlage I, tweede deel, 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 zoals vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 21 december 2006, 29 januari 2007, 3 juni 2007, 6 juli 2007, 20 juli 2007, 14 april 2008, 27 mei 2008, 28 mei 2008, 13 juli 2008, 21 augustus 2008, 28 november 2008, 18 mei 2009, 10 november 2009, 30 juli 2010 en 3 oktober 2012 wordt gewijzigd als volgt :

1° In hoofdstuk III, werden de volgende geprefabriceerde ampullen bijgevoegd bij de overeenstemmende codes:

adrénaline tartrate ampoule 1 mg / adrenalinetartraat ampul 1 mg	A01AD01 - C01CA24
apomorphine chlorhydrate ampoule 5 mg, apomorphine chlorhydrate ampoule 10 mg / apomorfinehydrochloride ampul 5 mg, apomorfinehydrochloride ampul 10 mg	N04BC07
atropine sulfate ampoule 0,25 mg, atropine sulfate ampoule 0,50 mg, atropine sulfate ampoule 1 mg / atropinesulfaat 0,25 mg, atropinesulfaat 0,50 mg, atropinesulfaat 1 mg	A03BA01 - S01FA01
diprophylline ampoule 3 ml/300 mg / diprofylline ampul 3 ml/300 mg	R03DA01
morphine chlorhydrate ampoule 10 mg, morphine chlorhydrate ampoule 20 mg, morphine chlorhydrate ampoule 30 mg / morfinehydrochloride ampul 10 mg, morfinehydrochloride ampul 20 mg, morfinehydrochloride ampul 30 mg	N02AA01
oestradiol monobenzoate ampoule 5 mg, oestradiol monobenzoate ampoule 2 ml/10 mg / oestradiolmonobenzoaat ampul 5 mg, oestradiolmonobenzoaat ampul 2 ml/10 mg	G03CA03
papavérine chlorhydrate ampoule 40 mg, papavérine chlorhydrate ampoule 3 ml/100 mg / papaverinehydrochloride ampul 40 mg, papaverinehydrochloride ampul 3 ml/100 mg	A03AD01
potassium chlorure ampoule 10 ml/1 g / kaliumchloride ampul 10 ml/1 g	A12BA01
procaïne chlorhydrate ampoule 1 ml/20 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/20 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/40 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 5 ml/50 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 2 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 5 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 10 ml/100 mg, procaïne chlorhydrate ampoule 10 ml/200 mg / procaïnehydrochloride ampul 1 ml/20 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/20 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/40 mg, procaïnehydrochloride ampul 5 ml/50 mg, procaïnehydrochloride ampul 2 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 5 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 10 ml/100 mg, procaïnehydrochloride ampul 10 ml/200 mg	N01BA02
progestérone ampoule 2 ml/25 mg, progestérone ampoule 3 ml/50 mg / progesteron ampul 2 ml/25 mg, progesteron ampul 3 ml/50 mg	G03DA04
testostérone propionate ampoule 25 mg, testostérone propionate ampoule 50 mg, testostérone propionate ampoule 2 ml/100 mg / testosteronpropionaat ampul 25 mg, testosteronpropionaat ampul 50 mg, testosteronpropionaat ampul 2 ml/100 mg	G03BA03

2° Au chapitre III, les ampoules préfabriquées et les codes CAT suivants sont ajoutés:

2° In hoofdstuk III, werden de volgende geprefabriceerde ampullen en ATC codes bijgevoegd:

bleu de méthylène ampoule 10 mg / methyleenblauw ampul 10 mg	V03AB17
calcium chlorure ampoule 10 ml/1 g / calciumchloride ampul 10 ml/1 g	A12AA07
calcium gluconate ampoule 10 ml/1 g / calciumgluconaat ampul 10 ml/1 g	A12AA03
eau pour injection ampoule 2 ml, eau pour injection ampoule 5 ml, eau pour injection ampoule 10 ml, eau pour injection ampoule 20 ml / water voor inspuiting ampul 2 ml, water voor inspuiting ampul 5 ml, water voor inspuiting ampul 10 ml, water voor inspuiting ampul 20 ml,	V07AB40
glucose en eau distillée ampoule 5 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 10 ml 5 à 10%, glucose en eau distillée ampoule 20 ml 5 à 10%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 20 à 30%, glucose solution hypertonique ampoule 10 ml 50%, glucose solution hypertonique ampoule 20 ml 50% / glucose in gedistilleerd water ampul 5 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 10 ml 5 à 10%, glucose in gedistilleerd water ampul 20 ml 5 à 10%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 20 à 30%, glucose hypertonische oplossing ampul 10 ml 50%, glucose hypertonische oplossing ampul 20 ml 50%	B05BA03 - V06DC01

histamine chlorhydrate ampoule 1 mg / histaminehydrochloride ampul 1 mg	L03AX14
magnésium sulfate ampoule 10 ml/1 g, magnésium sulfate ampoule 10 ml/3 g / magnesiumsulfaat ampul 10 ml/1 g, magnesiumsulfaat ampul 10 ml/3 g	A12CC02
magnésium thiosulfate ampoule 10 ml/1 g / magnesiumthiosulfaat ampul 10 ml/ 1 g	A12CC11
morphine chlorhydrate + atropine sulf. ampoule 10 mg + 0,25 mg, morphine chlorhydrate + atropine sulf. ampoule 20 mg + 0,25 mg / morfinehydrochlor. + atropinesulf. ampul 10 mg + 0,25 mg, morfinehydrochlor. + atropinesulf. ampul 20 mg + 0,25 mg	N02AA51
péthidine chlorhydrate ampoule 2 ml/100 mg / pethidinehydrochloride ampul 2 ml/100 mg	N02AB02
scopolamine bromhydrate ampoule 0,25 mg / scopolaminehydrobromide ampul 0,25 mg	A03BB99B- N05CM05
sodium chlorure ampoule ou vial 1 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule ou vial 2 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule ou vial 5 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule ou vial 10 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule ou vial 20 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule ou vial 50 ml 0,9 à 10% , sodium chlorure ampoule ou vial 100 ml 0,9 à 10%, sodium chlorure ampoule 10 ml à 20% / natriumchloride (ampul of vial) 1 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 2 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 5 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 10 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 20 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 50 ml 0,9 à 10%, natriumchloride (ampul of vial) 100 ml 0,9 à 10%, natriumchloride ampul 10 ml 20%	B05BB99B
sodium citrate ampoule 50 mg / natriumcitraat ampul 50 mg	B05CB02
vitamine A solut. huileuse 100.000 U.I. / vitamine A oplossing in olie 100.000 I.E.	A11CA01

3° Au chapitre IV, § 4, le produit suivant est supprimé:

3° In hoofdstuk IV, § 4 wordt de volgende product geschrapt:

dextropropoxyphène chlorhydrate	N02AC04
dextropropoxyfeenhydrochloride	N02AC04

Art. 3. 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 les arrêtés royaux des 21 décembre 2006, 29 janvier 2007, 14 février 2007, 11 mai 2007, 3 juin 2007, 6 juillet 2007, 20 juillet 2007, 14 avril 2008, 27 mai 2008, 28 mai 2008, 13 juillet 2008, 21 août 2008, 12 novembre 2008, 18 mai 2009, 10 novembre 2009, 30 juillet 2010, 27 juillet 2011, 31 août 2011 et 3 octobre 2012 les modifications suivantes sont apportées :

Art. 3. 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 zoals vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 21 december 2006, 29 januari 2007, 14 februari 2007, 11 mei 2007, 3 juni 2007, 6 juli 2007, 20 juli 2007, 14 april 2008, 27 mei 2008, 28 mei 2008, 13 juli 2008, 21 augustus 2008, 12 november 2008, 18 mei 2009, 10 november 2009, 30 juli 2010, 27 juli 2011, 31 augustus 2011 en 3 oktober 2012 worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° Au chapitre IV, §4, le produit suivant est supprimé

1° In hoofdstuk IV, § 4 wordt de volgende product geschrapt:

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Dextropropoxyphène chlorhydrate	1	1,6136

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID*	VERGOEDINGS-BASIS
	Dextropropoxyfeenhydrochloride	1	1,6136

2° Au chapitre V, le produit suivant est ajouté :

2° In hoofdstuk V wordt de volgende product ingeschreven:

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Sodium bicarbonate [uniquement pour les préparations du FTM]	1	0,0083

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID*	VERGOEDINGS-BASIS
	Natriumwaterstofcarbonaat [enkel voor bereidingen uit het TMF]	1	0,0083

3° Au chapitre V la base de remboursement des produits suivants est remplacée comme suit:

3° In hoofdstuk V wordt de vergoedingsbasis van de volgende producten vervangen als volgt:

SIGNE	NOM	QUANTITÉ*	BASE DE REMBOURSEMENT
	Amande (huile d') raffinée (50 g)	1	0,0147
	Cineole (= Eucalyptol) [Uniquement pour usage interne, sauf en suppositoires]	1	0,0510
	Ethanol à 96 % (60 g) [Ce produit ne peut être porté en compte qu'à concurrence de 10 g par module, 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	0,0403
	Ether (100 g)	1	0,0108
	Glycérol (150 g)	1	0,0094
	Hydroxypropylcellulose	1	0,4494
	Isopropylique (alcool)	1	0,0069
	Paraffine liquide	1	0,0064
	Propylèneglycol	1	0,0092
	Solution antiseptique	1	0,0032

TEKEN	NAAM	HOEVEELHEID*	VERGOEDINGS-BASIS
	Amandelolie, gezuiverde (50 g)	1	0,0147
	Cineol (= Eucalyptol) [Enkel voor inwendig gebruik, behalve voor zetpillen]	1	0,0510
	Ethanol 96 % (60 g) [Dit product mag slechts worden aangerekend tot een hoeveelheid van 10 g per module 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 farmacopée, van de Europese farmacopée en van het Therapeutisch Magistraal Formularium]	1	0,0403
	Ethanol 96%, gedenatureerd	1	0,0032
	Ether (100 g)	1	0,0108
	Glycerol (150 g)	1	0,0094
	Hydroxypropylcellulose	1	0,4494
	Isopropylalcohol	1	0,0069
	Paraffine vloeibare	1	0,0064
	Propyleenglycol	1	0,0092

4° La dernière partie du chapitre VI, intitulée : « compresses stériles dont la surface totale ne dépasse pas 1,2 m² quelles que soient les dimensions individuelles des compresses (l x 3) ** . Par prescription de médicaments, différents formats de compresses sont remboursables », est complétée par les dispositifs médicaux suivants:

NAAM	NOM
BE.CURE ster. compr. (5x5 cm) x 40 (Escapo)	BE.CURE compr.ster. (5x5 cm) x 40 (Escapo)
BE.CURE ster. compr. (7,5x7,5 cm) x 20 (Escapo)	BE.CURE compr.ster. (7,5x7,5 cm) x 20 (Escapo)
BE.CURE ster. compr. (10x10 cm) x 12 (Escapo)	BE.CURE compr.ster. (10x10 cm) x 12 (Escapo)

Art. 4. 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. 5. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 4 mars 2013.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
chargée de Beliris et des Institutions culturelles fédérales,
Mme L. ONKELINX

4° Het laatste deel van hoofdstuk VI met opschrift: "steriele compressen waarvan de totale oppervlakte niet meer bedraagt dan 1,2 m², ongeacht de individuele afmetingen van de compressen (l x 3) ** . Per geneesmiddelenvoorschrift mogen verschillende formaten van compressen worden vergoed", wordt aangevuld met de volgende medische hulpmiddelen:

Art. 4. 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*.

Art. 5. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 4 maart 2013.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
belast met Beliris en de Federale Culturele Instellingen,
Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2013/22150]

4 MARS 2013. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les pansements actifs

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, l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, alinéa 4, insérés par la Loi programme (I) du 27 décembre 2006, et alinéa 5, inséré par la loi du 10 décembre 2009;

Vu l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les pansements actifs;

Vu la proposition du Conseil technique des moyens diagnostiques et du matériel de soins, formulée en date du 15 février 2012;

Vu la décision de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs, prise le 20 juin 2012;

Vu l'avis de la Commission de contrôle budgétaire, donné le 12 septembre 2012;

Vu la décision du Comité de l'assurance soins de santé, prise le 17 septembre 2012;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 20 novembre 2012;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 21 décembre 2012;

Vu l'avis 52.746/2 du Conseil d'Etat, donné le 6 février 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. A l'annexe 1^{re} jointe à l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1^{er}, 3°, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les pansements actifs

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2013/22150]

4 MAART 2013. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, voor wat de actieve verbandmiddelen betreft

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, artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, vierde lid, ingevoegd bij de Programawet (I) van 27 december 2006, en vijfde lid, ingevoegd bij de wet van 10 december 2009;

Gelet op het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, voor wat de actieve verbandmiddelen betreft;

Gelet op het voorstel van de Technische raad voor diagnostische middelen en verzorgingsmiddelen, uitgebracht op 15 februari 2012;

Gelet op de beslissing van de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen, genomen op 20 juni 2012;

Gelet op het advies van de Commissie voor begrotingscontrole, gegeven op 12 september 2012;

Gelet op de beslissing van het Comité voor de verzekering voor geneeskundige verzorging, genomen op 17 september 2012;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 20 november 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 21 december 2012;

Gelet op advies 52.746/2 van de Raad van State, gegeven op 6 februari 2013, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In bijlage 1 gevoegd bij het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994,