

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22110]

18 MAART 2014. — 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, 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, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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 57, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 11 maart 2014;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2014, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 55.660/2 van de Raad van State, gegeven op 12 maart 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2014/22110]

18 MARS 2014. — 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, l'article 35bis, § 1<sup>er</sup>, 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, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

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 57, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 11 mars 2014;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> avril 2014, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n°55.660/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 mars 2014, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>er</sup> 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

- 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  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeotk Base de remb.  <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg		MYLAN	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05				
B-41	2922-136	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,32	10,32	1,22	2,04
	<b>2922-136</b>				<b>4,6100</b>	<b>4,6100</b>		
ATORVASTATINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05				
B-41	2813-251	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,66	14,66	2,12	3,53
	<b>2813-251</b>				<b>7,9900</b>	<b>7,9900</b>		
B-41 *	0754-929	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1031	0,1031		
B-41 **	0754-929	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0847	0,0847		
CETIRIZINE EG 10 mg		EUROGENERICUS		ATC: R06AE07				
Cs-7	1736-248	50 filmomhulde tabletten, 10 mg	50 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,39	13,39	7,42	7,42
	<b>1736-248</b>				<b>7,0000</b>	<b>7,0000</b>		
FENTANYL MATRIX MYLAN 100 µg/h		MYLAN		ATC: N02AB03				
B-56	3004-298	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	104,43	104,43	7,80	11,80
	<b>3004-298</b>				<b>87,2400</b>	<b>87,2400</b>		
B-56 *	7701-444	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,9580	9,9580		
B-56 **	7701-444	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,2470	9,2470		
FENTANYL MATRIX MYLAN 25 µg/h		MYLAN		ATC: N02AB03				
B-56	3004-264	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	35,65	35,65	5,59	9,40
	<b>3004-264</b>				<b>25,5400</b>	<b>25,5400</b>		
B-56 *	7701-410	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,2960	3,2960		
B-56 **	7701-410	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,7070	2,7070		
FENTANYL MATRIX MYLAN 50 µg/h		MYLAN		ATC: N02AB03				
B-56	3004-272	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	64,78	64,78	7,80	11,80
	<b>3004-272</b>				<b>51,2400</b>	<b>51,2400</b>		
B-56 *	7701-428	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,1420	6,1420		
B-56 **	7701-428	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	5,4310	5,4310		

FENTANYL MATRIX MYLAN 75 µg/h				MYLAN	ATC: N02AB03			
B-56	3004-280	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	86,75	86,75	7,80	11,80
	<b>3004-280</b>				<b>71,0400</b>	<b>71,0400</b>		
B-56 *	7701-436	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,2410	8,2410		
B-56 **	7701-436	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,5300	7,5300		
MELOXICAM TEVA 15 mg				TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: M01AC06			
B-63	2277-408	30 tabletten, 15 mg	30 comprimés, 15 mg	G	9,66	9,66	1,08	1,81
	<b>2277-408</b>				<b>4,0900</b>	<b>4,0900</b>		
B-63 *	0782-664	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	G	0,1760	0,1760		
B-63 **	0782-664	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	G	0,1447	0,1447		
MELOXICAM TEVA 7,5 mg				TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: M01AC06			
B-63	3016-755	60 tabletten, 7,5 mg	60 comprimés, 7,5 mg	G	9,69	9,69	1,09	1,82
	<b>3016-755</b>				<b>4,1100</b>	<b>4,1100</b>		
B-63 *	7702-277	1 tablet, 7,5 mg	1 comprimé, 7,5 mg	G	0,0883	0,0883		
B-63 **	7702-277	1 tablet, 7,5 mg	1 comprimé, 7,5 mg	G	0,0727	0,0727		
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 200 mg				SANDOZ	ATC: N05AH04			
B-220	2942-852	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg	G	90,41	90,41	9,70	14,70
	<b>2942-852</b>				<b>74,3900</b>	<b>74,3900</b>		
B-220 *	0750-638	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	0,8596	0,8596		
B-220 **	0750-638	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	0,7885	0,7885		
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 300 mg				SANDOZ	ATC: N05AH04			
B-220	2942-894	100 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg	100 comprimés à libération prolongée, 300 mg	G	130,99	130,99	9,70	14,70
	<b>2942-894</b>				<b>111,5900</b>	<b>111,5900</b>		
B-220 *	0750-612	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg	G	1,2540	1,2540		
B-220 **	0750-612	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg	G	1,1829	1,1829		
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg				SANDOZ	ATC: N05AH04			
B-220	2942-936	100 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	100 comprimés à libération prolongée, 400 mg	G	171,55	171,55	9,70	14,70
	<b>2942-936</b>				<b>148,7800</b>	<b>148,7800</b>		
B-220 *	0750-596	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	G	1,6482	1,6482		
B-220 **	0750-596	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	G	1,5771	1,5771		

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

Paragraaf 2720000

Paragraphe 2720000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg				MYLAN	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05
A-45	2922-136	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,32	10,32	0,00	0,00	
	<b>2922-136</b>				<b>4,6100</b>	<b>4,6100</b>			

ATORVASTATINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2813-251	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,66	14,66	0,00	0,00
	<b>2813-251</b>				<b>7,9900</b>	<b>7,9900</b>		
A-45 *	0754-929	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1031	0,1031		
A-45 **	0754-929	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0847	0,0847		

Paragraaf 4300000

Paragraphe 4300000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb.	I	II
SPRYCEL 100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06		
	<b>0795-682</b>	<b>30 filmomhulde tabletten, 100 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 100 mg</b>		<b>3762,9500</b>	<b>3762,9500</b>		
A-65 *	0795-682	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg		133,1947	133,1947		
A-65 **	0795-682	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg		132,9577	132,9577		
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06		
	<b>0786-335</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 20 mg</b>		<b>1949,7800</b>	<b>1949,7800</b>		
A-65 *	0786-335	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		34,5647	34,5647		
A-65 **	0786-335	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		34,4462	34,4462		
SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06		
	<b>0786-343</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 50 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 50 mg</b>		<b>4008,4000</b>	<b>4008,4000</b>		
A-65 *	0786-343	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg		70,9335	70,9335		
A-65 **	0786-343	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg		70,8150	70,8150		
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06		
	<b>0786-350</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 70 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 70 mg</b>		<b>4008,4000</b>	<b>4008,4000</b>		
A-65 *	0786-350	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg		70,9335	70,9335		
A-65 **	0786-350	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg		70,8150	70,8150		

Paragraaf 4980000

Paragraphe 4980000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb.	I	II
SUMATRIPTAN EG 100 mg		EUROGENERICs				ATC: N02CC01		
	<b>3075-785</b>	<b>24 tabletten, 100 mg</b>	<b>24 comprimés, 100 mg</b>	G	<b>30,84</b>	<b>30,84</b>	<b>4,91</b>	<b>8,25</b>
	<b>3075-785</b>				<b>21,2900</b>	<b>21,2900</b>		
B-221 *	0792-770	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	1,1446	1,1446		
B-221 **	0792-770	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,9404	0,9404		

Paragraaf 6020000

Paragraphe 6020000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
SPRYCEL 100 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	<b>0795-682</b>	<b>30 filmomhulde tabletten, 100 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 100 mg</b>		<b>3762,9500</b>	<b>3762,9500</b>		
A-65 *	0795-682	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg		133,1947	133,1947		
A-65 **	0795-682	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg		132,9577	132,9577		
SPRYCEL 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	<b>0786-335</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 20 mg</b>		<b>1949,7800</b>	<b>1949,7800</b>		
A-65 *	0786-335	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		34,5647	34,5647		
A-65 **	0786-335	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		34,4462	34,4462		
SPRYCEL 50 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	<b>0786-343</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 50 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 50 mg</b>		<b>4008,4000</b>	<b>4008,4000</b>		
A-65 *	0786-343	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg		70,9335	70,9335		
A-65 **	0786-343	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg		70,8150	70,8150		
SPRYCEL 70 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	<b>0786-350</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 70 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 70 mg</b>		<b>4008,4000</b>	<b>4008,4000</b>		
A-65 *	0786-350	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg		70,9335	70,9335		
A-65 **	0786-350	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg		70,8150	70,8150		

**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, 18 maart 2014.

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 18 mars 2014.

Mme L. ONKELINX

**GEMEENSCHAPS- EN GEWESTREGERINGEN  
GOUVERNEMENTS DE COMMUNAUTE ET DE REGION  
GEMEINSCHAFTS- UND REGIONALREGIERUNGEN**

**VLAAMSE GEMEENSCHAP — COMMUNAUTE FLAMANDE**

**VLAAMSE OVERHEID**

[C – 2014/35259]

**21 FEBRUARI 2014. — Decreet houdende wijziging van diverse bepalingen over de regionale televisieomroeporganisaties van het decreet van 27 maart 2009 betreffende radio-omroep en televisie (1)**

Het Vlaams Parlement heeft aangenomen en Wij, Regering, bekrachtigen hetgeen volgt:

Decreet houdende wijziging van diverse bepalingen over de regionale televisieomroeporganisaties van het decreet van 27 maart 2009 betreffende radio-omroep en televisie

**Artikel 1.** Dit decreet regelt een gemeenschapsaangelegenheid.

**Art. 2.** In artikel 165 van het decreet van 27 maart 2009 betreffende radio-omroep en televisie wordt tussen het eerste en het tweede lid een lid ingevoegd, dat luidt als volgt:

“Naast de taak, vermeld in het eerste lid, vervult de regionale televisieomroeporganisatie de volgende opdrachten:

1° het bereiken van een zo groot mogelijk aantal kijkers binnen het verzorgingsgebied met programma's met regionale informatie over het verzorgingsgebied;

2° het verzekeren van een hoge mate van betrokkenheid van kijkers bij de programma's door het aanbod van interactieve toepassingen;

3° het voeren van een actief diversiteitsbeleid in de organisatie en in het programma-aanbod.”