

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22412]

15 JULI 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 8 juli 2014;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 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. 56.550/2 van de Raad van State, gegeven op 9 juli 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, 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 – 2014/22412]

15 JUILLET 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, 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^{er}, 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 8 juillet 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^{er} août 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° 56.550/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 juillet 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, 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, 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	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		
KLINOTAB			TEOFARMA		ATC: J01AA08			
B-118	1457-431	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	30 comprimés pelliculés, 100 mg	R	12,33	12,33	1,64	2,73
	1457-431				6,1700	6,1700		
B-118 *	0740-084	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2653	0,2653	+0,0000	+0,0000
B-118 **	0740-084	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2180	0,2180		
LEVOCETIRIZINE EG 5 mg			EUROGENERICS		ATC: R06AE09			
Cs-7	2661-007	20 filmomhulde tabletten, 5 mg	20 comprimés pelliculés, 5 mg	G	7,59	7,59	2,63	2,63
	2661-007				2,4800	2,4800		
LOSARTAN EG 100 mg			EUROGENERICS		ATC: C09CA01			
B-224	2573-160	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	G	22,86	22,86	3,80	6,38
	2573-160				14,3800	14,3800		
B-224 *	0792-556	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1894	0,1894		
B-224 **	0792-556	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1555	0,1555		
LOSARTAN EG 50 mg			EUROGENERICS		ATC: C09CA01			
B-224	2573-186	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	G	13,48	13,48	1,87	3,12
	2573-186				7,0700	7,0700		
B-224	2573-202	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg	G	22,86	22,86	3,80	6,38
	2573-202				14,3800	14,3800		
B-224 *	0792-549	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,1894	0,1894		
B-224 **	0792-549	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,1555	0,1555		
LOSARTAN PLUS EG 100 mg/12,5 mg			EUROGENERICS		ATC: C09DA01			
B-224	2926-780	98 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 100 mg	98 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 100 mg	G	25,73	25,73	4,19	7,03
	2926-780				16,7900	16,7900		
B-224 *	0751-610	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 100 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 100 mg	G	0,2211	0,2211		
B-224 **	0751-610	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 100 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 100 mg	G	0,1816	0,1816		
LOSARTAN PLUS EG 50/12,5 mg			EUROGENERICS		ATC: C09DA01			
B-224	2659-183	98 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	G	22,86	22,86	3,80	6,38
	2659-183				14,3800	14,3800		
B-224 *	0795-484	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	G	0,1894	0,1894		
B-224 **	0795-484	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	G	0,1555	0,1555		
LOSARTAN PLUS FORTE EG 100/25 mg			EUROGENERICS		ATC: C09DA01			
B-224	2659-191	98 filmomhulde tabletten, 100 mg / 25 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg / 25 mg	G	22,86	22,86	3,80	6,38
	2659-191				14,3800	14,3800		
B-224 *	0795-492	1 filmomhulde tablet, 100 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg / 25 mg	G	0,1894	0,1894		
B-224 **	0795-492	1 filmomhulde tablet, 100 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg / 25 mg	G	0,1555	0,1555		

MINO -50		TEOFARMA				ATC: J01AA08		
B-118	0093-013	20 filmomhulde tabletten, 50 mg	20 comprimés pelliculés, 50 mg	R	7,83	7,83	0,71	1,18
	0093-013				2,6700	2,6700		
B-118	1074-087	42 filmomhulde tabletten, 50 mg	42 comprimés pelliculés, 50 mg	R	12,27	12,27	1,83	2,71
	1074-087				6,1300	6,1300		
B-118 *	0729-566	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	0,1883	0,1883	+0,0000	+0,0000
B-118 **	0729-566	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	0,1548	0,1548		
MINOCIN		TEOFARMA				ATC: J01AA08		
B-118	0119-958	10 capsules, hard, 100 mg	10 gélules, 100 mg	R	7,81	7,81	0,70	1,17
	0119-958				2,6500	2,6500		
B-118 *	0711-879	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	1 capsule buccale, 100 mg	R	0,3420	0,3420	+0,0000	+0,0000
B-118 **	0711-879	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	1 capsule buccale, 100 mg	R	0,2810	0,2810		
MINOTAB		TEOFARMA				ATC: J01AA08		
B-118	1028-895	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	10 comprimés pelliculés, 100 mg	R	7,81	7,81	0,70	1,17
	1028-895				2,6500	2,6500		
B-118 *	0740-092	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,3420	0,3420	+0,0000	+0,0000
B-118 **	0740-092	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2810	0,2810		
MOMETASONE TEVA 50 µg/dose		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: R01AD09		
B-103	3100-302	420 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	420 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	G	21,95	21,95	3,63	6,04
	3100-302				13,6700	13,6700		
B-103 *	7707-482	1 neusspray, 50 µg/dosis	1 spray nasal, 50 µg/dose	G	5,8800	5,8800		
B-103 **	7707-482	1 neusspray, 50 µg/dosis	1 spray nasal, 50 µg/dose	G	4,8300	4,8300		

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

Paragraaf 2880000

Paragraphe 2880000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf/ ex-usine</i>		
MEMANTINE EG 10 mg		EUROGENERICs				ATC: N06DX01		
B-254	3090-198	58 filmomhulde tabletten, 10 mg	58 comprimés pelliculés, 10 mg	G	27,88	27,88	4,49	7,54
	3090-198				18,6800	18,6800		

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, 15 juli 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 15 juillet 2014.

Mme L. ONKELINX