

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2015/22222]

12 JUNI 2015. — 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 16 juin 2015;

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} juillet 2015, 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° 57.622/2 du Conseil d'Etat, donné le 10 juin 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, 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 :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22222]

12 JUNI 2015. — 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 16 juni 2015;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juli 2015, 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. 57.622/2 van de Raad van State, gegeven op 10 juni 2015 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 :

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
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ALENDRONATE EG 70 mg			EUROGENERICS	ATC: M05BA04				
B-230	2371-540	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,86	24,86	4,06	6,82
	2371-540				16,0100	16,0100		
B-230 *	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,7217	1,7217		
B-230 **	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,4142	1,4142		
B-230 ***	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,7040	1,7040	0,3383	0,5683
ALENDRONATE SANDOZ 70 mg Wekelijks			SANDOZ	ATC: M05BA04				
B-230	2459-758	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,79	24,79	4,05	6,81
	2459-758				15,9600	15,9600		
B-230 *	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,7167	1,7167		
B-230 **	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,4100	1,4100		
B-230 ***	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6987	1,6987	0,3375	0,5675
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2953-040	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	14,71	14,71	2,13	3,55
	2953-040				8,0300	8,0300		
B-41 *	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1036	0,1036		
B-41 **	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0851	0,0851		
B-41 ***	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1030	0,1030	0,0213	0,0355
CARBOPLATINE MAYNE 150 mg/15 ml Onco-Tain			HOSPIRA	ATC: L01XA02				
A-23	2210-888	1 flacon injectable 15 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	58,72	58,72	0,00	0,00
	2210-888				45,8900	45,8900		
A-23 *	0779-488	1 flacon injectable 15 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	55,7500	55,7500	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0779-488	1 flacon injectable 15 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	48,6400	48,6400		
CARBOPLATINE MAYNE 450 mg/45 ml Onco-Tain			HOSPIRA	ATC: L01XA02				
A-23	2210-896	1 flacon injectable 45 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 45 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	138,83	138,83	0,00	0,00
	2210-896				118,7800	118,7800		
A-23 *	0779-496	1 flacon injectable 45 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 45 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	133,0200	133,0200	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0779-496	1 flacon injectable 45 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 45 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	125,9100	125,9100		

CARBOPLATINE MAYNE 600 mg/60 ml Onco-Tain HOSPIRA				ATC: L01XA02				
A-23	2459-071	1 flacon injectable 60 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 60 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	181,81	181,81	0,00	0,00
	2459-071				158,1800	158,1800		
A-23 *	0787-499	1 flacon injectable 60 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 60 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	174,7800	174,7800	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0787-499	1 flacon injectable 60 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 60 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	R	167,6700	167,6700		
CO-VALSARTAN MYLAN 160 mg/12,5 mg MYLAN				ATC: C09DA03				
B-224	2899-292	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	29,46	29,46	4,71	7,92
	2899-292				20,0800	20,0800		
B-224 *	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	0,2644	0,2644		
B-224 **	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	0,2171	0,2171		
B-224 ***	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	0,2556	0,2556	0,0481	0,0808
CO-VALSARTAN MYLAN 160 mg/25 mg MYLAN				ATC: C09DA03				
B-224	2899-276	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	G	29,46	29,46	4,71	7,92
	2899-276				20,0800	20,0800		
B-224 *	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	0,2644	0,2644		
B-224 **	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	0,2171	0,2171		
B-224 ***	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	0,2556	0,2556	0,0481	0,0808
LATANOTEARS 50 µg/ml MEDA PHARMA				ATC: S01EE01				
B-168	2889-533	3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	20,06	20,06	3,23	5,39
	2889-533				12,1900	12,1900		
B-168 *	0753-525	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	5,2433	5,2433		
B-168 **	0753-525	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	4,3067	4,3067		
MOMETASONE EG 50 µg/verstuiving EUROGENERICS				ATC: R01AD09				
B-103	3211-927	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	10,48	10,48	1,25	2,09
	3211-927				4,7300	4,7300		
B-103 *	7712-615	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 spuitbus, 50 µg/dosis	G	6,1000	6,1000		
B-103 **	7712-615	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 spuitbus, 50 µg/dosis	G	5,0100	5,0100		
PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg MYLAN				(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03				
B-41	2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	33,91	33,91	5,34	8,98
	2440-543				24,0000	24,0000		
B-41 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3160	0,3160		
B-41 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2596	0,2596		
B-41 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3010	0,3010	0,0545	0,0916
SERTRALINE MYLAN 100 mg MYLAN				ATC: N06AB06				
B-73	2216-190	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	31,07	31,07	4,94	8,30
	2216-190				21,4900	21,4900		
B-73 *	0780-825	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2773	0,2773		
B-73 **	0780-825	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2278	0,2278		
B-73 ***	0780-825	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2666	0,2666	0,0494	0,0830
SERTRALINE SANDOZ 100 mg SANDOZ				ATC: N06AB06				
B-73	2275-089	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	30,13	30,13	4,81	8,08
	2275-089				20,6600	20,6600		
B-73 *	0781-203	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2666	0,2666		
B-73 **	0781-203	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2190	0,2190		
B-73 ***	0781-203	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2572	0,2572	0,0481	0,0808

TIMOLATEARS		MEDA PHARMA		ATC: S01ED51				
B-168	2999-803	3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	20,27	20,27	3,28	5,46
	2999-803				12,3600	12,3600		
B-168 *	7701-873	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	5,3167	5,3167		
B-168 **	7701-873	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	4,3667	4,3667		
TRAZODONE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N06AX05				
B-73	1714-856	90 comprimés, 100 mg	90 tabletten, 100 mg	G	10,97	10,97	1,36	2,26
	1714-856				5,1100	5,1100		
B-73 *	0772-657	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0732	0,0732		
B-73 **	0772-657	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0602	0,0602		
B-73 ***	0772-657	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0729	0,0729	0,0151	0,0251

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraphe 40000

Paragraaf 40000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
FENO GAL 200 mg		LIDOSE	LABORATOIRES SMB	ATC: C10AB05					
B-39	1416-411	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	R	8,07	8,07	0,76	1,26	
	1416-411				2,8500	2,8500			

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45	2953-040	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	14,71	14,71	0,00	0,00	
	2953-040				8,0300	8,0300			
A-45 *	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1036	0,1036			
A-45 **	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0851	0,0851			
A-45 ***	0753-251	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000	

Paragraphe 4730000

Paragraaf 4730000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03			
A-45	2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	33,91	33,91	0,00	0,00
	2440-543				24,0000	24,0000		
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3160	0,3160		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2596	0,2596		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3010	0,3010	0,0000	0,0000

Paragraphe 6110000

Paragraaf 6110000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
SPIRIVA		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB04			
B-267	1713-023	30 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	30 inhalatiepoeder in harde capsules, 18 µg		44,45	44,45	6,83	11,49
	1713-023				33,3000	33,3000		
B-267 *	0772-186	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 18 µg		1,4137	1,4137		
B-267 **	0772-186	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 18 µg		1,1767	1,1767		

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 12 juin 2015.

Mme M. DE BLOCK

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, 12 juni 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2015/22226]

12 JUIN 2015. — 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 en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 23 décembre 2009, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2015/22226]

12 JUNI 2015. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 23 december 2009, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van