

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/12968]

14 JUNI 2018. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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. — Errata

In het *Belgisch Staatsblad* van 20 juni 2018:
op blz. 50782, wordt

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/12968]

14 JUIN 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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. — Errata

Au *Moniteur belge* du 20 juin 2018:
À la page 50782

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-516 2248-516	28 capsules, hard, 15 mg	28 gélules, 15 mg	G	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-482 2248-482	28 capsules, hard, 30 mg	28 gélules, 30 mg	G	
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
C-31	2328-540 2328-540	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	

vervangen door

est remplacé par

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-516 2248-516	28 capsules, hard, 15 mg	28 gélules, 15 mg	G	
C-31 *	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	
C-31 **	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	
C-31 ***	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-482 2248-482	28 capsules, hard, 30 mg	28 gélules, 30 mg	G	
C-31 *	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	
C-31 **	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	
C-31 ***	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
C-31	2328-540 2328-540	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	
C-31 *	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
C-31 **	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
C-31 ***	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	

op blz. 50788 en 50789, wordt

Aux pages 50788 et 50789

Paragraaf 3600100

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

Paragraphe 3600100

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en angiographie par résonance magnétique (CE-MRA : contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- | | |
|--|--|
| <p>1) MRA nomenclatuurnummers 459432-459443 en 459454-459465;</p> <p>2) Arteriële beeldvorming in het gebied van cerebrum, hals, thorax (met uitsluiting van longen en inclusief dynamische en laattijdige aankleuring van het hart), abdomen, pelvis en bovenbeen;</p> <p>3) Correcte dosistoediening, namelijk bij instelling van 1 enkel veld (FOV: field of view): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 7,5 ml; = 75 kg: 1 spuit van 10 ml. Bij instelling van meer dan 1 veld (FOV): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 15 ml; = 75 kg: 1 spuit van 20 ml. Voor CE-MRA van het hart is de aanbevolen dosis 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.</p> | <p>1) Les numéros de nomenclature de la MRA 459432-459443 et 459454-459465;</p> <p>2) Imagerie artérielle dans la région cérébrale, la région du cou, du thorax (en excluant les poumons et en incluant une visualisation dynamique et tardive du cœur), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse ;</p> <p>3) Une administration de la dose correcte, à savoir visualisation d'un seul champ de vision (FOV : field of view) : pour un poids corporel < 75 kg : 1 seringue de 7,5 ml ; = 75 kg: 1 seringue de 10 ml. Visualisation de plus de 1 champ de vision (FOV): pour un poids corporel < 75 kg: 1 seringue de 15 ml; = 75 kg: 1 seringue de 20 ml. Pour la CE-MRA du cœur, la dose recommandée est de 0,1 mg/kg de poids corporel.</p> |
|--|--|

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

vervangen door

est remplacé par

Paragraaf 3600100

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

Paragraphe 3600100

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en angiographie par résonance magnétique (CE-MRA : contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- | | |
|--|--|
| <p>4) MRA nomenclatuurnummers 459432-459443 en 459454-459465;</p> <p>5) Arteriële beeldvorming in het gebied van cerebrum, hals, thorax (met uitsluiting van longen en inclusief dynamische en laattijdige aankleuring van het hart), abdomen, pelvis en bovenbeen;</p> <p>6) Correcte dosistoediening, namelijk bij instelling van 1 enkel veld (FOV: field of view): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 7,5 ml; >= 75 kg: 1 spuit van 10 ml. Bij instelling van meer dan 1 veld (FOV): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 15 ml; >= 75 kg: 1 spuit van 20 ml. Voor CE-MRA van het hart is de aanbevolen dosis 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.</p> | <p>4) Les numéros de nomenclature de la MRA 459432-459443 et 459454-459465;</p> <p>5) Imagerie artérielle dans la région cérébrale, la région du cou, du thorax (en excluant les poumons et en incluant une visualisation dynamique et tardive du cœur), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse ;</p> <p>6) Une administration de la dose correcte, à savoir visualisation d'un seul champ de vision (FOV : field of view) : pour un poids corporel < 75 kg : 1 seringue de 7,5 ml ; >= 75 kg: 1 seringue de 10 ml. Visualisation de plus de 1 champ de vision (FOV): pour un poids corporel < 75 kg: 1 seringue de 15 ml; >= 75 kg: 1 seringue de 20 ml. Pour la CE-MRA du cœur, la dose recommandée est de 0,1 mg/kg de poids corporel.</p> |
|--|--|

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

op blz. 50789, wordt

À la page 50789

Paragraaf 3600200

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) hetzij MR nomenclatuurnummer 459395-459406 hetzij 459491-459502;
- 2) MR-beeldvorming van cerebrale of spinale regio;
- 3) correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht < 75 kg maximaal 20 ml in 1 à 2 injecties; voor een lichaamsgewicht 75 kg maximaal 40 ml in 1 à 2 injecties.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

est remplacé par

Paragraaf 3600200

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 4) hetzij MR nomenclatuurnummer 459395-459406 hetzij 459491-459502;
- 5) MR-beeldvorming van cerebrale of spinale regio;
- 6) correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht < 75 kg: maximaal 20 ml in 1 à 2 injecties; voor een lichaamsgewicht \geq 75 kg: maximaal 40 ml in 1 à 2 injecties.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Paragraphe 3600200

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

- 1) soit le numéro de nomenclature MR le 459395-459406 soit le 459491-459502 ;
- 2) imagerie MR de la région cérébrale ou spinale ;
- 3) une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel de < 75 kg 20 ml au maximum en 1 ou 2 injections; pour un poids corporel de 75 kg 40 ml au maximum en 1 ou 2 injections.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

remplacé par

Paragraphe 3600200

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

- 4) soit le numéro de nomenclature MR le 459395-459406 soit le 459491-459502 ;
- 5) imagerie MR de la région cérébrale ou spinale ;
- 6) une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel de < 75 kg : 20 ml au maximum en 1 ou 2 injections; pour un poids corporel de \geq 75 kg : 40 ml au maximum en 1 ou 2 injections.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.