

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/14284]

11 OKTOBER 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

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 6 september 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 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, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/14284]

11 OCTOBRE 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

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 35*bis*, § 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 du 22 juin 2016, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 6 septembre 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I :

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALENDRONATE VITAMIN D3 TEVA 70 mg/ 2800 IE TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03					
B-230	3199-205 3199-205	4 tabletten, 70 mg / 2800 IU	4 comprimés, 70 mg / 2800 IU	R	
B-230	3199-213 3199-213	12 tabletten, 70 mg / 2800 IU	12 comprimés, 70 mg / 2800 IU	R	
B-230 *	7714-322	1 tablet, 70 mg/ 2800 IU	1 comprimé, 70 mg/ 2800 IU	R	
B-230 **	7714-322	1 tablet, 70 mg/ 2800 IU	1 comprimé, 70 mg/ 2800 IU	R	
B-230 ***	7714-322	1 tablet, 70 mg/ 2800 IU	1 comprimé, 70 mg/ 2800 IU	R	
ALENDRONATE VITAMIN D3 TEVA 70 mg/ 5600 IE TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03					
B-230	3199-239 3199-239	4 tabletten, 70 mg / 5600 IU	4 comprimés, 70 mg / 5600 IU	R	
B-230	3199-247 3199-247	12 tabletten, 70 mg / 5600 IU	12 comprimés, 70 mg / 5600 IU	R	
B-230 *	7714-330	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	R	
B-230 **	7714-330	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	R	
B-230 ***	7714-330	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	R	
CO-BISOPROLOL-RATIOPHARM 10/25 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C07BB07					
B-15	2435-030 2435-030	100 filmomhulde tabletten, 25 mg / 10 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg / 10 mg	G	
B-15 *	0775-890	1 filmomhulde tablet, 25 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg/ 10 mg	G	
B-15 **	0775-890	1 filmomhulde tablet, 25 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg/ 10 mg	G	
B-15 ***	0775-890	1 filmomhulde tablet, 25 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg/ 10 mg	G	
MEROPENEM SANDOZ 500 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DH02					
	0759-399	10 injectieflacons 500 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	10 flacons injectables 500 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg		
B-114 *	0759-399	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	G	
B-114 **	0759-399	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	G	
SERLAIN 20 mg/ml PFIZER ATC: N06AB06					
B-73	1670-512 1670-512	1 fles 60 ml drank, 20 mg/ml	1 flacon 60 ml solution buvable, 20 mg/ml	R	
B-73 *	0770-883	1 mL drank, 20 mg/mL	1 mL solution buvable, 20 mg/mL	R	
B-73 **	0770-883	1 mL drank, 20 mg/mL	1 mL solution buvable, 20 mg/mL	R	
SOLDACTONE 200 mg PFIZER ATC: C03DA02					
B-27	0080-838 0080-838	6 injectieflacons 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg	6 flacons injectables 200 mg poudre pour solution injectable, 200 mg		
B-27 *	0717-264	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor injectie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg solution injectable, 200 mg		

B-27 **	0717-264	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor injectie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg solution injectable, 200 mg		
TACNI 0,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L04AD02	
A-29	2867-828 2867-828	50 capsules, hard, 0,5 mg	50 gélules, 0,5 mg	G	
A-29 *	0755-413	1 capsule, hard, 0,5 mg	1 gélule, 0,5 mg	G	
A-29 **	0755-413	1 capsule, hard, 0,5 mg	1 gélule, 0,5 mg	G	
A-29 ***	0755-413	1 capsule, hard, 0,5 mg	1 gélule, 0,5 mg	G	
TACNI 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L04AD02	
A-29	2867-844 2867-844	50 capsules, hard, 1 mg	50 gélules, 1 mg	G	
A-29 *	0755-405	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg	G	
A-29 **	0755-405	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg	G	
A-29 ***	0755-405	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg	G	

2° in hoofdstuk IV :

2° au chapitre IV :

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEROPENEM SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DH02	
	0759-399	10 injectieflacons 500 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	10 flacons injectables 500 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg		
A-16 *	0759-399	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	G	

b) § 7370100 wordt geschrapt (OLYSIO)

b) le § 7370100 est supprimé (OLYSIO)

c) § 7370200 wordt geschrapt (OLYSIO)

c) le § 7370200 est supprimé (OLYSIO)

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, 11 oktober 2018.

M. DE BLOCK

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 11 octobre 2018.

M. DE BLOCK