

1° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DICLOFENAC TEVA 75 mg/3 ml			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AB05
B-60	3689-353 3689-353	5 ampoules 3 mL solution à diluer injectable, 25 mg/mL	5 ampullen 3 mL concentraat voor oplossing voor injectie, 25 mg/mL	G	
B-60 *	7701-725	1 ampoule 3 mL solution injectable, 25 mg/mL	1 ampul 3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL	G	
B-60 **	7701-725	1 ampoule 3 mL solution injectable, 25 mg/mL	1 ampul 3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL	G	
LOCOID			LEO PHARMA		ATC: D07AB02
B-157	0079-954 0079-954	1 flacon 30 ml solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 fles 30 ml oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		
B-157 *	0710-830	1 mL solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 mL oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		
B-157 **	0710-830	1 mL solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 mL oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		

2° au chapitre IV:

a) Au § 3060000, les spécialités suivantes sont supprimées:

2° in hoofdstuk IV:

a) In § 3060000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PROTOPIC 0,03%			LEO PHARMA		ATC: D11AH01
B-264	1721-901 1721-901	1 tube 30 g pommade, 0,3 mg/g	1 tube 30 g zalf, 0,3 mg/g	r	

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 mars 2019.

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, 15 maart 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/40736]

15 MARS 2019. — 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 72bis, § 1bis, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par les lois du 10 avril 2014 et du 22 juin 2016;

Vu 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;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er};

Vu l'urgence;

FEDERALE OVERHEIDSSTIJN
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/40736]

15 MAART 2019. — 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 72bis, § 1bis, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wetten van 10 april 2014 en 22 juni 2016;

Gelet op 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;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Vu la circonstance que le 12 février 2019, la Commission de Remboursement des Médicaments a approuvé la reconnaissance d'un cas de force majeure concernant les spécialités IRINOTECAN KABI, ce qui permet la réinscription de plein droit de ces spécialités sur la liste des spécialités pharmaceutiques remboursables;

Vu la nécessité d'adopter et de publier le présent arrêté le plus vite possible,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre I à 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, les spécialités suivantes sont insérées comme suit :

Gelet op het feit dat op 12 februari 2019, de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen de erkenning van een situatie van overmacht voor de specialiteiten IRINOTECAN KABI heeft goedgekeurd, waardoor een herinschrijving van rechtswege van deze specialiteiten op de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten mogelijk is;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit zo snel mogelijk te nemen en bekend te maken,

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk I van 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 specialiteiten ingevoegd als volgt :

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.

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
IRINOTECAN KABI 20 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: L01XX19								
A-28 *	0759-803	<i>1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml</i>	<i>1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml</i>		54,20	54,20		
	0759-803	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G	64,5600	64,5600		
A-28 **	0759-803	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G	57,4500	57,4500		
IRINOTECAN KABI 20 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: L01XX19								
A-28 *	0758-755	<i>1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml</i>	<i>1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml</i>		173,28	173,28		
	0758-755	1 flacon injectable 15 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G	190,7900	190,7900		
A-28 **	0758-755	1 flacon injectable 15 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G	183,6800	183,6800		

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} mars 2019.

Bruxelles, le 15 mars 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 maart 2019.
Brussel, 15 maart 2019.

M. DE BLOCK