

b) In § 20208, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

b) Au § 20208, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
OGIVRI 420 mg		MYLAN EPD			ATC: L01XC03			
	7726-797	1 injectieflacon 420 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 420 mg	1 flacon injectable 420 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 420 mg		1128,53	1128,53		
A-28 *	7726-797	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg		401,1167	401,1167		
A-28 **	7726-797	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg		398,7467	398,7467		

c) In § 20308, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

c) Au § 20308, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
OGIVRI 420 mg		MYLAN EPD			ATC: L01XC03			
	7726-797	1 injectieflacon 420 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 420 mg	1 flacon injectable 420 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 420 mg		1128,53	1128,53		
A-28 *	7726-797	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg		401,1167	401,1167		
A-28 **	7726-797	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg		398,7467	398,7467		

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 februari 2020.
Brussel, 12 februari 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} février 2020.
Bruxelles, le 12 février 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/40314]

12 FEBRUARI 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten

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, § 2^{ter}, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en vervangen door de wet van 27 december 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, de artikel 18, tweede lid;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/40314]

12 FEVRIER 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-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 § 2^{ter}, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et remplacé par la loi du 27 décembre 2012;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, l'article 18, alinéa 2;

Gelet op de voorstel van de Technische raad voor radio-isotopen gegeven op 21 november 2019;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 27 november 2019;

Gelet op de akkoordbevindingen van de Minister van Begroting van 29 november 2019;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 11 december 2019;

Gelet op het advies nr. 66.886/2 van de Raad van State, gegeven op 3 februari 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In bijlage I van het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

In hoofdstuk II:

a) In § 20023, worden de volgende radiofarmaceutische producten ingevoegd:

Vu la proposition du Conseil technique des radio-isotopes émise le 21 novembre 2019;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 27 novembre 2019;

Vu les accords du Ministre du Budget du 29 novembre 2019;

Vu la notification au demandeur du 11 décembre 2019 ;

Vu l'avis n° 66.886/2 du Conseil d'Etat, donné le 3 février 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, 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 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, sont apportées les modifications suivantes:

Au chapitre II:

a) Au § 20023, les produits radio-pharmaceutiques suivants sont insérés:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
TETROFOSMIN ROTOP 230 µg			ROTOP PHARMAKA		ATC: V09GA02			
	0745-916	2 injectieflacons 230 µg poeder voor oplossing voor injectie, 230 µg	2 flacons injectables 230 µg poudre pour solution injectable, 230 µg		436,86			
Ri-D11 *	0745-916	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
Ri-D11 **	0745-920	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
TETROFOSMIN ROTOP 230 µg			ROTOP PHARMAKA		ATC: V09GA02			
	0745-916	5 injectieflacons 230 µg poeder voor oplossing voor injectie, 230 µg	5 flacons injectables 230 µg poudre pour solution injectable, 230 µg		873,71			
Ri-D11 *	0745-916	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
Ri-D11 **	0745-920	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		

b) In § 20024, worden de volgende radiofarmaceutische producten ingevoegd:

b) Au § 20024, les produits radio-pharmaceutiques suivants sont insérés:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
TETROFOSMIN ROTOP 230 µg			ROTOP PHARMAKA		ATC: V09GA02			
	0745-931	2 injectieflacons 230 µg poeder voor oplossing voor injectie, 230 µg	2 flacons injectables 230 µg poudre pour solution injectable, 230 µg		436,86			
Ri-D11 *	0745-931	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
Ri-D11 **	0745-942	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
TETROFOSMIN ROTOP 230 µg			ROTOP PHARMAKA		ATC: V09GA02			
	0745-931	5 injectieflacons 230 µg poeder voor oplossing voor injectie, 230 µg	5 flacons injectables 230 µg poudre pour solution injectable, 230 µg		873,71			
Ri-D11 *	0745-931	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		
Ri-D11 **	0745-942	1 toediening 230 µg oplossing voor injectie, 230 µg	1 administration 230 µg solution injectable, 230 µg			18,5900		

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 februari 2020.

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 12 février 2020.

M. DE BLOCK