

BIJLAGE / ANNEXE

DEEL I : LIJST VAN OPGENOMEN PRODUCTEN en HONORARIA
PARTIE I : LISTE DES PRODUITS ADMIS et HONORAIRESTITEL 3. Producten voor magistrale bereidingen
TITRE 3. Produits pour préparations magistrales

HOOFDSTUK I WERKZAME BESTANDDELEN	CHAPITRE I PRINCIPES ACTIFS
HOOFDSTUK II FYTOTHERAPEUTISCHE PRODUCTEN	CHAPITRE II PRODUITS PHYTOTHERAPEUTIQUES
HOOFDSTUK III GEPREFABRICEERDE GENEESMIDDELEN	CHAPITRE III MÉDICAMENTS PRÉFABRIQUÉS
HOOFDSTUK IV VERGOEDINGSVOORWAARDEN VOOR MAGISTRALE BEREIDINGEN DIE ENKEL VERGOEDBAAR ZIJN NA MACHTIGING DOOR DE ADVISEREND-ARTS	CHAPITRE IV CONDITIONS DE REMBOURSEMENT DES PREPARATIONS MAGISTRALES REMBOURSABLES APRES ATTESTATION DU MEDECIN CONSEIL
HOOFDSTUK V HULPSTOFFEN	CHAPITRE V EXCIPIENTS
HOOFDSTUK VI PASSIEVE VERBANDMIDDELEN	CHAPITRE VI PANSEMENTS PASSIFS

De magistrale bereidingen die in aanmerking komen voor een verzekeringstegemoetkoming, zijn enkel deze welke worden uitgevoerd door wettelijk gemachtigde zorgverleners en bestemd zijn voor rechthebbenden die niet in een ziekenhuis zijn opgenomen.	Pour donner lieu à l'intervention de l'assurance, les préparations magistrales doivent être exécutées par des prestataires de soins légalement habilités à cet effet et doivent être destinées à des bénéficiaires non hospitalisés.
--	--

Hoofdstuk I: werkzame bestanddelen

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Acetazolamide (Fagron Belgium - Pharma Chemicals - Axone Pharma - 2 Pharma - FSA)	1	0,3311
+	Acetylsalicylzuur (Fagron Beglium – FSA - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma)	1	0,0502
	Allopurinol (FSA - Fagron Belgium)	1	1,5387
	Aluin (Fagron Belgium – Axone Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,0479
	Aluminiumchloride hexahydraat (Fagron Belgium – Pharma Chemicals - FSA)	1	0,0834
	Amylocaïnehydrochloride (Fagron Belgium)	1	5,7227
	Baclofen (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals - Axone Pharma)	1	6,3932
	Benzocaïne (Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma - FSA)	1	1,0269
	Benzylbenzoaat (Fagron Belgium – FSA - Axone Pharma)	1	0,1095
	Betamethasondipropionaat (Fagron Belgium – FSA – Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma)	1	27,8674
	Betamethasonvaleraat (Fagron Belgium – FSA – Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma)	1	19,0524
	Calciumcarbonaat zwaar (Fagron Belgium - Pharma Chemicals - FSA)	1	0,0130
	Calciumcarbonaat licht (Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	0,0821
	Calciumcarbonaat extra zwaar (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma)	1	0,0115
	Calciumcitraat (Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma – FSA - Fagron Belgium)	1	0,0701
	Chloorpromazinehydrochloride (Fagron Belgium)	1	4,3813
	Chloroquinefosfaat (Fagron Belgium – FSA – Pharma Chemicals)	1	1,1729
	Clindamycinefosfaat (3,56 g x 2) ** [Enkel voor inwendig gebruik] (Fagron Belgium)	1	20,0998
	Clindamycinehydrochloride (3,26 g x 2) ** [Enkel voor inwendig gebruik] (FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	2,4801
	Clioquinol (Fagron Belgium)	1	0,8661
	Clobetazolpropionaat (FSA - Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	29,9662
	Clobetazonbutyraat (Axone Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	110,5616
+	Coffeïne watervrij (Axone Pharma – 2Pharma – Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	0,0810
	Crotamiton (FSA - Fagron Belgium)	1	0,2833
	Dexamethason (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma)	1	12,5928
	Dexamethasonacetaat (Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	57,5707
	Dexamethasonnatriumfosfaat (FSA - Fagron Belgium)	1	74,7427
	Difenhydraminehydrochloride (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,2912
	Diflucortolonvaleraat (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	88,4411
	Dimenhydrinaat (Fagron Belgium - FSA)	1	1,7323
	Disulfiram (Fagron Belgium)	1	1,5426
	Dithranol (Fagron Belgium - FSA)	1	13,2294
	Doxycyclinehyclaat (1,15 g x 2) ** (Axone Pharma – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,7987
	Econazoolnitraat [Oplossingen voor uitwendig gebruik: enkel als zij geen tensioactieve stoffen bevatten]	1	1,7070
	Ergotaminetartraat (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	22,9702
	Erythromycine (5 g x 2) ** (FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma – Fagron Belgium)	1	0,5037
	Fenoxymethylpenicillinekalium (FSA)	1	8,1410
A	Fenytoïne (Fagron Belgium)	1	0,9180
	Fludrocortisonacetaat (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	96,5837
	Flufenaminezuur [Enkel terugbetaalbaar voor bereidingen die conform de formule en protocollen uit het therapeutisch magistraal formularium zijn bereid en enkel voor uitwendig	1	0,4174

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	gebruik - Max. 100 g per voorschrift] (Axone Pharma – FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)		
	Foliumzuur (Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	1,4575
	Furosemide [Enkel voor een dosering lager dan 40 mg per inname of voor een dosering hoger of gelijk aan 250 mg per inname] (FSA – Fagron Belgium)	1	0,8104
	Glucose monohydraat (250 g) (Axone Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	0,0155
	Haloperidol (Fagron Belgium - FSA)	1	39,9957
	Hydralazinehydrochloride (Fagron Belgium - FSA)	1	4,6921
	Hydrocortison (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	3,4980
	Hydrocortisonacetaat (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	3,3348
	Ichtammol (Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	0,2717
	Indometacine [Enkel als collyres en als zetpillen (zetpillen: in elke dosis als het wordt verwerkt in een associatie met andere vergoedbare producten of, indien afzonderlijk voorgeschreven, in een andere dosering dan deze van zetpillen onder de vorm van “farmaceutische specialiteiten”)] (Fagron Belgium)	1	1,9386
A	Isoniazide (Fagron Belgium)	1	0,7068
	Kaliumchloride (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0805
	Kaliumiodide (FSA – Fagron Belgium)	1	0,1512
	Kaliumpermanganaat (FSA - Fagron Belgium)	1	0,1518
	Kininehydrochloride (Fagron Belgium)	1	2,4331
	Kininesulfaat (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,3249
	Kool geactiveerd (FSA – Fagron Belgium)	1	0,4759
	Kopersulfaat pentahydraat (Fagron Belgium - FSA)	1	0,3023
	Levomenthol [Enkel in dermatologische bereidingen onder vaste vorm] (Axone Pharma – 2Pharma – FSA – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,1664
	Lidocaïne (Fagron Belgium - FSA)	1	0,7459
	Lidocaïnehydrochloride (Axone Pharma - Fagron Belgium – FSA - 2Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,6427
	Lithiumcarbonaat (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals - Axone Pharma - 2 Pharma)	1	0,4621
	Medroxyprogesteronacetaat (Fagron Belgium)	1	60,8368
A	Metforminehydrochloride [Enkel als deze stof het enig werkzaam bestanddeel is] (Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	0,0941
	Methadonhydrochloride (Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals – FSA – Fagron Belgium)	1	3,6146
	Methylprednisolon (Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals – FSA – Fagron Belgium)	1	22,9717
	Metronidazool (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma)	1	0,6879
	Miconazoolnitraat [Niet terugbetaalbaar in de vorm van crème, gel, zalf of pasta als de bereiding zinkoxide bevat] (2Pharma – Pharma Chemicals – Axone Pharma – FSA – Fagron Belgium)	1	1,3526
	Minocyclinehydrochloride dihydraat (1,16 g x 2) ** (Pharma Chemicals – Axone Pharma – FSA - Fagron Belgium)	1	6,1565
	Morfinehydrochloride (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	5,9536
+	Natriumchloride (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma)	1	0,0130
	Natriumdiwaterstoffsfaat dihydraat [Enkel voor inwendig gebruik] (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,1625
A	Natriumfenytoïne (Fagron Belgium - FSA)	1	0,7487
	Natriumfluoride (FSA - Fagron Belgium)	1	0,7765
	Natriumwaterstofcarbonaat (FSA)	1	0,0127
	Natriummonowaterstoffsfaatdihydraat (FSA - Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,1476
	Neomycinesulfaat (Axone Pharma - Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals)	1	0,9189

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Nystatine (niet steriel) (Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma – FSA - Fagron Belgium)	1	1,7607
+	Paracetamol [Enkel in zetpillen] (Pharma Chemicals)	1	0,0666
+	Paracetamol kristallen (FSA - Fagron Belgium - 2pharma - Axone Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,0337
	Penicillamine(Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	5,0085
	Pilocarpinehydrochloride [Enkel in oogdruppels en voor nasaal gebruik] (Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	29,9941
	Prednisolon (Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals – FSA)	1	4,4883
	Prednisolonacetaat (Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	56,0480
	Prednisolonnatriumfosfaat (FSA – Fagron Belgium)	1	19,0058
	Prednison [Enkel voor inwendig gebruik] (Axone Pharma – Pharma Chemicals – FSA – Fagron Belgium)	1	6,3940
	Probenecid (Pharma Chemicals – Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	2,0296
	Procaïnehydrochloride (Fagron Belgium)	1	2,1558
	Propanthelinebromide (Fagron Belgium)	1	15,4511
	Ranitidinehydrochloride [Enkel in vloeibare vorm - max. 200 mL per voorschrift] (FSA)	1	1,7607
	Resorcinol (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals - Axone Pharma)	1	0,3754
	Riboflavine [A rato van maximum 1 mg per gelule voor de bereiding van de flavogelules NF VI] (Fagron Belgium – FSA – Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,3738
	Salicylzuur (poeder) (Fagron Belgium - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma - FSA)	1	0,0452
	Scopolaminebutylbromide (150 mg x 6) ** (Fagron Belgium – FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	7,8239
	Spironolacton (Fagron Belgium - Pharma Chemicals - 2Pharma- Axone Pharma - FSA)	1	2,5955
	Sulpiride (Fagron Belgium - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma - FSA)	1	0,3444
	Tosylchloramidenatrium (= Chlooramine) (Fagron Belgium)	1	0,4489
	Triamcinolon (Fagron Belgium – FSA - Pharma Chemicals - Axone Pharma - 2Pharma)	1	12,9426
	Triamcinolonacetonide (Fagron Belgium – FSA - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals)	1	15,6244
	Trichloorazijnzuur (Fagron Belgium)	1	0,5294
	Trimethoprim (Axone Pharma - Pharma Chemicals – FSA - Fagron Belgium)	1	0,9853
	Ureum (FSA – Fagron Belgium – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,0364
	Zilver, colloïdaal, voor uitwendig gebruik (Pharma Chemicals – 2Pharma - FSA - Fagron Belgium – Axone Pharma)	1	4,1008
	Zilvernitraat (Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	4,5461
	Zinkoxide (Pharma Chemicals - 2Pharma – FSA - Fagron Belgium)	1	0,0107
	Zinksulfaat heptahydraat (Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma- Fagron Belgium - FSA)	1	0,2177

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(**)De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

Hoofdstuk II: fytotherapeutische producten

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Arnica-tinctuur (FSA - Axone Pharma – Conforma - Pharma Chemicals)	1	0,1330
	Belladonnablād, gestandaardiseerd droog extract (Conforma - FSA)	1	0,9409
	Belladonnablād, gestandaardiseerde tinctuur (Conforma - FSA)	1	0,1717
	Hamamelis, tinctuur (Conforma)	1	0,1198
	Meidoornblad- en bloem, droog extract (Tilman – FSA - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma – Conforma - Fagron Belgium)	1	0,5690
	Meidoorn, tinctuur (Axone Pharma – FSA - Conforma)	1	0,1287
	Passiebloemkruid, droog extract (Tilman – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma – FSA - Conforma)	1	0,4393
	Passiebloemkruid, tinctuur (Pharma Chemicals – FSA – Conforma)	1	0,1423
	Valeriaan, hydroalcoholisch droog extract (Tilman - Axone Pharma - Pharma Chemicals – FSA – Conforma)	1	0,4725
	Valeriaan, tinctuur (Axone Pharma – Conforma - FSA)	1	0,1800
	Zwarte ballotekruid, gestandaardiseerde tinctuur (FSA - Axone Pharma - Conforma)	1	0,1664

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram

Hoofdstuk III: geprefabriceerde geneesmiddelen

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingbasis
	Burowoplossing (= aluminium acetotartraatoplossing) (Conforma)	1	0,0266
	Pasta: Lassar (FSA - Conforma)	1	0,0228
	Pasta: zinkoxide (Conforma)	1	0,0222
	Saponinekoolteer (FSA - Conforma)	1	0,1737
	Water (600 g): Dalibour (Conforma)	1	0,0226
	Zalven: zinkoxide (Pannoc - Conforma)	1	0,0248
	Ampullen enkelvoudige:		
G	Adrenalinetartraat 1 mg (X) [a] Indien de voorgeschreven oplossing een hoeveelheid adrenaline bevat kleiner dan of gelijk aan 10 mg, dient het minimum aantal ampullen getarifeerd dat nodig is om het voorschrift uit te voeren. Indien de hoeveelheid groter is dan 10 mg: zie adrenalinetartraat (hoofdstuk I). b) De dosering van de ampullen is uitgedrukt in adrenaline basis]	STUK	1,0494
G	Apomorfinehydrochloride 5 mg (X)	STUK	2,7944
G	Atropinesulfaat 0,25 mg (X)	STUK	0,4163
G	Atropinesulfaat 0,50 mg (X)	STUK	0,4308
G	Atropinesulfaat 1 mg (X)	STUK	0,5120
G	Calciumchloride 10 ml/1 g (X)	STUK	1,1278
G	Calciumgluconaat 10 ml/1 g (X)	STUK	1,4385
G	Glucose in gedistilleerd water 5 ml 5 à 10% (X)	STUK	0,3347
G	Glucose in gedistilleerd water 10 ml 5 à 10% (X)	STUK	1,1575
G	Glucose hypertonische oplossing 10 ml 20 à 30% (X)	STUK	1,1959
G	Glucose hypertonische oplossing 20 ml 20 à 30% (X)	STUK	1,5359
G	Glucose hypertonische oplossing 10 ml 50% (X)	STUK	1,2020
G	Glucose hypertonische oplossing 20 ml 50% (X)	STUK	1,6250
G	Kaliumchloride 10 ml/1 g (X)	STUK	1,0670
G	Magnesiumsulfaat 10 ml/1 g (X)	STUK	0,8615
G	Magnesiumsulfaat 10 ml/3 g (X)	STUK	1,9277
G	Methyleenblauw 10 mg (X)	STUK	1,4514
G	Morfinehydrochloride 10 mg (X)	STUK	0,6600
G	Morfinehydrochloride 20 mg (X)	STUK	0,9471
G	Morfinehydrochloride 30 mg (X)	STUK	1,1664
G	Natriumchloride (amp.) 10 ml 20% (X)	STUK	1,1632
G	Natriumchloride (amp. of vial) 1 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,2603
G	Natriumchloride (amp. of vial) 2 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,5075
G	Natriumchloride (amp. of vial) 5 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,6826
G	Natriumchloride (amp. of vial) 10 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,4812
G	Natriumchloride (amp. of vial) 20 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,6525
G	Natriumchloride (amp. of vial) 50 ml 0,9 à 10% (II)	STUK	1,9886
G	Natriumchloride (amp. of vial) 100 ml 0,9 à 10% (II)	STUK	2,5561

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingbasis
G	Papaverinehydrochloride 40 mg (X)	STUK	0,2603
G	Papaverinehydrochloride 3 ml/100 mg (X)	STUK	1,6487
G	Procaïnehydrochloride 1 ml/20 mg (X)	STUK	0,8840
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/20 mg (X)	STUK	0,9136
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/40 mg (X)	STUK	1,0280
G	Procaïnehydrochloride 5 ml/50 mg (X)	STUK	0,9238
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	STUK	0,4338
G	Procaïnehydrochloride 5 ml/100 mg (X)	STUK	0,9631
G	Procaïnehydrochloride 10 ml/100 mg (X)	STUK	0,8766
G	Procaïnehydrochloride 10 ml/200 mg (X)	STUK	0,5702
G	Scopolaminehydrobromide 0,25 mg (X)	STUK	0,9631
G	Water voor inspuiting 2 ml (X)	STUK	0,4778
G	Water voor inspuiting 5 ml (X)	STUK	0,5635
G	Water voor inspuiting 10 ml (X)	STUK	0,4366
G	Water voor inspuiting 20 ml (X)	STUK	0,5410

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(**)De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

Hoofdstuk IV: vergoedingsvoorwaarden voor de magistrale bereidingen die enkel vergoedbaar zijn na machtiging door de adviserend-arts

§ 1.

De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van epilepsie.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Amfetaminesulfaat (Fagron Belgium)	1	7,2148
A	Chloralhydraat [Enkel in rectale vorm] (Fagron Belgium)	1	0,5334
A	Dexamfetaminesulfaat (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma – Fagron Belgium)	1	8,4105
A	Fenobarbital (Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,4928
A	Natriumfenobarbital (Fagron Belgium)	1	1,7204

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 3.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- het myopatisch type van carnitinedeficiëntie, gekenmerkt door chronische progressieve en schommelende diffuse proximale spierzwakte bij volwassenen;
- systemische carnitinedeficiëntie, aanwezig vanaf de kinderleeftijd met progressieve spierzwakte, gekoppeld aan lever- en nierfunctiestoornissen.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts specialist in de inwendige geneeskunde of in de kindergeneeskunde ofwel in de neurologie en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Eens de diagnose is gesteld, worden de recepten die door de behandelende huisarts worden voorgeschreven, eveneens vergoed.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Levocarnitine (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	1,0604

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 4.

De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van één of meerdere chronische pijnen.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Acetylsalicylzuur (Fagron Beglium - FSA)	1	0,0502
	Codeïne (Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	4,4376
	Codeïnefosfaat hemihydraat (Axone Pharma – Fagron Belgium – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	3,3301
	Coffeïne watervrij (Axone Pharma – 2Pharma – Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	0,0810
	Paracetamol [Enkel in zepillen] (Pharma Chemicals)	1	0,0666
	Paracetamol kristallen (FSA - Fagron Belgium – 2Pharma - Axone Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,0337

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 5.

De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van cystinose.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Indometacine (Fagron Belgium)	1	1,9386

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 9.

A. De volgende aminozuren worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van erfelijke metabolische ziekten die kunnen leiden tot een handicap welke met die bereidingen kunnen worden voorkomen of behandeld.

Aan het mengsel van aminozuren mogen vitaminen en/of mineralen worden toegevoegd.

De in het eerste lid bedoelde erfelijke metabolische ziekten zijn: methylmaloacidemie, propionacidemie, isovalerische acidurie, histidinemie, homocystinurie, hyperammoniemie, hyperlysinemie, hypermethioninemie, leucinose, fenylketonurie en thyrosinemie.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Aminozuren:		
	Arginine (FSA – Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,2702
	Cystine (FSA – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,1753
	DL-Methionine (FSA - Fagron Belgium)	1	0,2459
	Fenylalanine (Fagron Belgium)	1	1,1706
	Glutamine (Fagron Belgium)	1	0,6826
	Isoleucine (Fagron Belgium)	1	1,8398
	Leucine (Fagron Belgium)	1	0,5155
	Levocarnitine (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	1,0604
	Lysinehydrochloride (Fagron Belgium)	1	0,5770
	L Methionine (Fagron Belgium - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,5594
	Ornithinehydrochloride (Fagron Belgium)	1	0,7423
	Threonine (Fagron Belgium)	1	0,5822
	Tryptofaan (FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - Axone Pharma)	1	1,0057
	Tyrosine (FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,7510

A	Vitaminen en/of mineralen vermengd met bovengenoemde aminozuren:		
	Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm (Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,4400
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) (=Vitamine E) (Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	1,0854
	Ascorbinezuur (= Vitamine C) (FSA - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0795
	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5) (Fagron Belgium - Axone Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,6340
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12) (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	49,9081
	Magnesiumsulfaat heptahydraat (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP) (Fagron Belgium- FSA - Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,1180
	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6) (FSA - Fagron Belgium)	1	0,2501
	Riboflavine (= Vitamine B2) (Fagron Belgium – FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,3738
	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1) (Fagron Belgium - FSA)	1	0,4525

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. De volgende grondstoffen, alleen of onderling vermengd, worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding onder de vorm van capsules of te verdelen poeders en die gebruikt worden bij de behandeling van aandoeningen die vermeld zijn in § 9 a) of bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Vitaminen en of mineralen:		
	Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm (Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,4400
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) (=Vitamine E) (Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	1,0854
	Ascorbinezuur (= Vitamine C) (FSA - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0795
	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5) (Fagron Belgium - Axone Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,6340
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12) (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	49,9081
	Magnesiumsulfaat heptahydraat (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP) (Fagron Belgium- FSA - Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,1180
	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6) (FSA)	1	0,2501
	Riboflavine (= Vitamine B2) (Fagron Belgium – FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,3738
	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1) (Fagron Belgium - FSA)	1	0,4525

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts specialist in de inwendige geneeskunde of in de kindergeneeskunde ofwel in de neurologie en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging voor de onder b) bedoelde bereidingen is beperkt tot een maximum van 365 gebruikseenheden per jaar.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

§ 12.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van een aangeboren tekort aan biotidinaze.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Die diagnose wordt gesteld in een erkend centrum voor menselijke erfelijkheid.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Biotine (Fagron Belgium – FSA – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	43,063

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 13.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de symptomatische behandeling van acute of subacute nausea en braken, veroorzaakt door radiotherapie of chemotherapie met bepaalde specialiteiten die aangenomen zijn krachtens criteria A-23 tot A-28 uit het koninklijk besluit van 1 februari 2018.

De behandelende arts stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt.

Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend-arts. De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend-arts.

De apotheker levert aan de rechthebbende het volledig ingevuld formulier “kontante betaling” af.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Metoclopramidehydrochloride [Enkel in oplossingen voor inwendig gebruik] (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals - Axone Pharma)	1	3,7482

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 14.

De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts specialist in de inwendige geneeskunde of in de kindergeneeskunde ofwel in de neurologie en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Alfatocferolacetaat (concentraat), poedervorm (Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,4400
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) (=Vitamine E) (Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	1,0854
	Levocarnitine (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	1,0604

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 15.

A. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt als adjuvans bij de radiotherapeutische behandeling van het hoofd en van de hals.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Pilocarpinehydrochloride (Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	29,9941

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in het syndroom van Sjögren.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts-specialist in de reumatologie of in de oftalmologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de verplichte gegevens bevat volgens welke medische criteria de diagnose bevestigd wordt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts-specialist in de reumatologie of in de oftalmologie of een gedetailleerd voortgangsverslag van de arts-specialist in de reumatologie of in de oftalmologie.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Pilocarpinehydrochloride (Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	29,9941

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 17.

A. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in één van de volgende omstandigheden:

1° als door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de bacterie enkel voor dit antibioticum gevoelig is;

2° bij de behandeling van brucellose, klinisch evolutief en serologisch aangetoond in associatie met tetracyclines. Deze voorwaarde, associatie met tetracyclines, geldt evenwel niet voor kinderen tot en met de leeftijd van 7 jaar en voor zwangere vrouwen;

3° in het kader van de profylaxe van meningococceninfecties;

4° in het kader van de behandeling van een ernstige septicemie en door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de kiem slechts voor dit antibioticum gevoelig is;

5° in het kader van een behandeling van osteoarticulaire infecties met vreemde materialen, voor zover bij de betrokken rechthebbende de drie volgende voorwaarden gelijktijdig zijn vervuld:

- Eerste voorwaarde: diagnose gesteld op basis van criterium dat vervuld is in twee van de drie volgende categoriën van argumenten:

- Criteria van klinische argumenten betreffende de geopereerde plaats: pijn, of roodheid, of warmte, of purulente uitvloeiing;
- Criteria van biologische argumenten, voor zover de chirurgische ingreep dateert van ten minste 10 dagen, met afschriften van de biologische resultaten toegevoegd aan de aanvraag, ofwel een CRP > 0,5 mg/100 mL (indien de chirurgie > 1 maanden en elke andere verklaring voor de vergroting redelijkerwijs is uitgesloten), ofwel een CRP > 2 mg/100 mL (indien de chirurgie > 10 dagen en < 1 maand), ofwel een VS > 30 mm/u (indien de chirurgie > 1 maand en elke klassieke oorzaak van de vergroting afwezig is);
- Criteria van radiologische argumenten, met een afschrift van het protocol gevoegd bij de aanvraag: ofwel tekenen van descellements / osteitis op RX standaard, ofwel een ophoping van vocht/absces in de nabijheid / in contact met het materiaal (echografie, CT scanner of RMN), ofwel een pathologische scintigrafie (Tc 99 m of witte globules gemerkt met In 111) > 9 maanden na de chirurgie.

- Tweede voorwaarde, met afschrift van de resultaten gevoegd bij de aanvraag: ofwel is de betreffende pathogene kiem geïsoleerd op minstens 1 diepe staalname (punctie onder echografie en/of in de loop

van een chirurgische excisie) , ofwel is dezelfde pathologische kiem geïsoleerd op > 3 staalnames uitgevoerd op verschillende tijdstippen en komend van de fistel die ter hoogte van de huid uitbreekt.

- Derde voorwaarde: aanwezigheid van een volledig antibiogram, met afschrift bij de aanvraag gevoegd, dat de gevoeligheid van de betreffende pathogene kiem aan rifampicine en aan een ander antibioticum die met rifampicine zal geassocieerd worden attesteert (oxacilline, clindamycine, fluoroquinolon, co-trimoxazol, tetracycline, glycopeptide, fusidinezuur, fosfomycine).

In het kader van de behandeling van osteoarticulaire infecties met vreemd materiaal, wordt de vergoeding toegestaan op basis van een omstandig verslag van een arts specialist in de chirurgie of in de inwendige geneeskunde, die meer bepaald de te respecteren periode en dosering vermeldt, die aantoont dat bij de betrokken rechthebbende aan de drie voornoemde voorwaarden tegelijkertijd is voldaan, en die bij zijn aanvraag, in voorkomend geval, de eventuele bewijsstukken voegt waarnaar hierboven wordt verwezen.

De arts specialist stuurt het rapport op aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van een omstandig verslag waarin meer bepaald de te respecteren periode en dosering vermeld zijn, dat is opgesteld door de behandelende arts voor de situaties bedoeld onder 1° tot en met 4° hierboven of op grond van de noodzakelijke elementen vermeld in de vorige alinea voor de situatie bedoeld onder 5° hierboven, levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst, en waarvan de geldigheidsduur beperkt is in functie van de elementen ter verantwoording voorgelegd door de aanvragende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Rifampicine (Fagron Belgium - FSA)	1	1,1835

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in één van de volgende omstandigheden:

- De behandeling van tuberculose, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van het omslaan van de tuberculinereactie;
- Infectie door Mycobacterium avium complex, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van omslag van de intradermoreactie;
- Infectie door Mycobacterium kansasii, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van omslag van de intradermoreactie;
- De behandeling van de ziekte van Hansen.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Rifampicine (Fagron Belgium - FSA)	1	1,1835

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 18.

A. Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij herpes simplex-infecties:

- Behandeling van recidiverende herpes genitalis (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld), bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;
- Behandeling van recidiverende herpes simplex (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld) met erythema exsudativum multiforme; herpes simplex bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;
- Behandeling van herpes simplex bij immunodepressieve patiënten wier behandeling is aangevangen langs intraveneuze weg;
- Profylaxe van herpes simplex-infecties bij geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie, tijdens een periode van 2 maanden;
- Bij de behandeling van uvetis veroorzaakt door herpes simplex;
- Profylaxe van infecties met herpes simplex recidief gedurende de eerste 6 maanden na een penetrerende keratoplastie, uitgevoerd na keratitis van herpetische oorsprong.

De huisarts of de arts specialist stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Dit verslag vermeldt de vermoedelijke duur van de behandeling met de voorgeschreven dosering onder verwijzing naar de voorbije of huidige aantoning van het virus in het laboratorium, positief voor HSV1 of HSV2.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot zowel door de gemachtigde periode of tot de periode vermeld in de reglementering als door de verantwoorde dosering.

De machtiging kan verlengd worden op basis van een nieuwe aanvraag.

Indien de behandeling moet worden voortgezet, staft de huisarts of de arts-specialist de noodzaak daarvan met een nieuw verslag dat is opgemaakt op het einde van de oorspronkelijk vastgestelde termijn of, in geval van profylaxe, bij het verstrijken van de termijn van 2 maanden.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

De gelijktijdige vergoeding van deze bereiding en van de farmaceutische specialiteit ISOPRINOSINE, die verleend is in het raam van de herpesaandoeningen, wordt nooit toegestaan.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Aciclovir (Fagron Belgium - FSA)	1	1,5065

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een orale suspensie of capsules die gebruikt worden bij herpes zoster-infecties:

- Behandeling van herpes zoster ophtalmicus;
- Behandeling van zosterinfectie van de nervus acusticus met faciale paralyse;
- Behandeling van herpes zoster-infecties bij patiënten met een geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend-arts daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende arts op het voorschrift «derdebetalersregeling van toepassing» heeft vermeld.

In dat geval moet de behandelende arts de gegevens die aantonen dat de rechthebbende op het ogenblik van het voorschrijven zich in de bovengenoemde situatie bevond, ter beschikking houden van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Aciclovir (Fagron Belgium - FSA)	1	1,5065

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 19.

De volgende bereidingen worden enkel vergoed indien ze gebruikt worden bij de behandeling van cystische fibrose (mucoviscidose), voor de behandeling van een rechthebbende die aan het syndroom van Shwachman-Diamond lijdt en voor de behandeling van exocriene pancreasinsufficiëntie na een totale pancreatectomie.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 of een gedetailleerd voortgangsverslag.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Enkel de maximale aflevering (60 capsules of 9 g vloeistof per geneesmiddelenvoorschrift en per vitamine) wordt terugbetaald.

Alle vitaminen mogen samen of afzonderlijk worden voorgeschreven.

In de zomer mag de voorschrijver op het geneesmiddelenvoorschrift vermelden "sine vitamine D3".

De tarifiering gebeurt op basis van de voorgeschreven hoeveelheden.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Vitamine A:		
	Synthetisch Vitamine A acetaat (concentraat), poedervorm, CWD (Fagron Belgium - FSA)	1	0,7739
	Vitamine A synthetische (concentraat) solubilisat/emulsie (FSA)	100.000 UI	1,5560
A	en/of vitamine D3:		
	Cholecalciferol (FSA – Fagron Belgium)	1	62,0577
A	en/of vitamine E:		
	Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm (Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,4400
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) (= Vitamine E) (Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	1,0854
A	en/of vitamine K3:		
	Menadionenatriumbisulfiet (Fagron Belgium)	1	3,6490

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 20.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien:

A. ze verwerkt wordt in een suspensie die gebruikt wordt bij de behandeling van ernstige gastrorefluxoesofagitis bij kinderen ouder dan 2 jaar en jonger dan 18 jaar, die de andere therapeutische behandelingen niet goed verdragen.

Om recht te geven op vergoeding, moet het voorschrift aan volgende voorwaarden voldoen:

1. De voorschrijvende arts houdt rekening met:
 - 1.1. Een vergoedbare dosering van:
 - 1.1.1 maximum 1 mg/kg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsgewicht tot 10 kg;
 - 1.1.2 maximum 10 mg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsgewicht van 10 tot en met 20 kg;
 - 1.1.3 maximum 20 mg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsgewicht van meer dan 20 kg;
 - 1.2. Een maximum vergoedbare behandelingsduur van 12 weken;
 - 1.3. Het niet gelijktijdig vergoeden van deze bereiding met een specialiteit die aangenomen is onder de criteria B-45, B-47, B-48, B-49, B-242, B-273, C-30, of C-31.
2. Voor de maximumhoeveelheid vergoedbare suspensie wordt rekening gehouden met de dagelijkse dosering beoogd in punt 1.1. en de behandelingsduur beoogd in punt 1.2.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist in de pediatrie of gastro-enterologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Hij motiveert het gebruik van de magistrale bereiding bij betrokken rechthebbende door te bevestigen dat er geen bruikbare vloeibare specialiteit voor orale toediening beschikbaar is of dat de patiënt overgevoelig is aan een van de bestanddelen van de bestaande specialiteiten.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 weken.

De machtiging voor deze bereiding kan telkens worden verlengd voor perioden van maximum 12 weken, als de behandeling minstens 3 maanden werd stopgezet en de arts-specialist in de pediatrie of gastro-enterologie een gemotiveerde aanvraag indient bij de adviserend-arts of op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts-specialist in de pediatrie of gastro-enterologie.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Omeprazool (Fagron Belgium - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals - FSA)	1	15,7527

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. bij ernstige meervoudig gehandicapte patiënten en/of patiënten die een gastrostomie hebben wordt de volgende grondstof enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een vloeibare formulering opgenomen in het Therapeutisch Magistraal Formularium die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- 1° gastro-oesofagale reflux en refluxoesofagitis;
- 2° gastroduodenale ulcera(ties) door het gebruik van niet-steroïdale middelen (NSAID's) bij patiënten met risico op zulke ulcera(ties);
- 3° gastroduodenale ulcera en de eradicatie van *Helicobacter Pylori*;
- 4° syndroom van Zollinger-Ellison.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts doet, op basis van een gemotiveerd verslag van de arts specialist in de pediatrie of de gastro-enterologie dat de diagnose bevestigt, een aanvraag bij de adviserend-arts.

De behandelende arts motiveert het gebruik van de magistrale bereiding bij betrokken rechthebbende door te bevestigen dat er geen bruikbare vloeibare specialiteit voor orale toediening beschikbaar is of dat de patiënt overgevoelig is aan een van de bestanddelen van de bestaande specialiteiten.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Omeprazool (Fagron Belgium - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals - FSA)	1	15,7527

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 21.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding onder de vorm van capsules en gebruikt bij gedialyseerd patiënten.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend-arts daarvoor de toestemming moet geven, voor zover de behandelende arts op het voorschrift "derdebetalersregeling van toepassing" heeft vermeld.

In dat geval moet de behandelende arts de gegevens die aantonen dat de rechthebbende op het ogenblik van het voorschrijven zich in de bovengenoemde situatie bevond, ter beschikking houden van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Onder deze voorwaarden past de apotheker de derdebetalersregeling toe.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Natriumchloride (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0130

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 22.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van het «MELAS-syndroom» (Mitochondrial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis, and strokelike episodes):

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist in de pediatrie of in de neurologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Arginine (FSA – Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,2702

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 23.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed als ze wordt verwerkt in een bereiding die gebruikt wordt voor:

- de behandeling van de ziekte van Hansen;
- herpetiforme dermatitis;
- systemische lupus erythemateus met ronde vlekken en efflorescenties op de huid en de slijmvliezen;
- alfa-1-antitrypsine deficiënte panniculitis.

De vergoedbare dosering wordt beperkt tot maximum 200 mg per dag, die enkel moet gebruikt worden in uitzonderlijke gevallen. De arts specialist, verantwoordelijk voor de behandeling, stelt een verslag op met de elementen waardoor de diagnose kan bevestigd worden. Hij stuurt dat verslag naar de adviserend-arts. Dat

verslag vermeldt de vermoedelijke behandelingsduur en de voorgeschreven dosering waarbij moet rekening gehouden worden met een eventueel gebrek aan G6PD (Glucose-6-fosfaat dehydrogenase) bij de rechthebbende.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van een nieuwe aanvraag, indien de huisarts of de arts specialist de noodzaak hiervan aantoonst met een nieuw verslag dat opgesteld wordt aan het eind van de oorspronkelijk vastgestelde periode.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Dapson (Fagron Belgium)	1	3,3255

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 24.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed als ze wordt verwerkt in een bereiding die gebruikt wordt voor:

- Echinococcosis door Echinococcus granulosus (cystische Echinococcosis ou hydatidosis)
- Echinococcosis door Echinococcus multilocularis (alveolaire Echinococcosis)

De vergoedbare dosering wordt beperkt tot maximum 800 mg per dag.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de infectioloog-internist of kinderarts werkzaam in een dienst infectieziekten of tropische ziekten' stelt een gemotiveerd verslag op met de elementen waardoor de diagnose kan bevestigd worden en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 6 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 6 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Albendazole (Fagron Belgium)	1	5,6682

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 25.

De volgende grondstof is slechts vergoedbaar als ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van de ziekte of het syndroom van Addison (primaire of secundaire bijnierschorsinsufficiëntie).

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist in de inwendige geneeskunde, in de pediatrie of in de endocrinologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de gegevens bevat die de diagnose bevestigen en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 5 jaren.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 5 jaren op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts-specialist in de inwendige geneeskunde of in de endocrinologie of een gedetailleerd voortgangsverslag van de arts-specialist in de inwendige geneeskunde of in de endocrinologie.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Hydrocortison (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	3,4980
A	Hydrocortisonacetaat (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma)	1	3,3348

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 26.

De volgende grondstof is slechts vergoedbaar als ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van de ziekte van Addison. (primaire bijnierschorsinsufficiëntie).

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist in de inwendige geneeskunde, in de pediatrie of in de endocrinologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de gegevens bevat die de diagnose bevestigen en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 5 jaren.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 5 jaren op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Fludrocortisonacetaat (Fagron Belgium - FSA)	1	96,5837

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 27.

De volgende grondstof is enkel terugbetaalbaar onder vorm van gelulen voor de behandeling van endogeen Cushingsyndroom, in afwachting van een chirurgische ingreep.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist in endocrinologie of in de pediatrie stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Ketoconazool (Axone Pharma - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	1,6194 €

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 28.

A.

a) De volgende grondstof is enkel terugbetaalbaar onder vorm van stroop voor de behandeling van prolifererende infantiele hemangiomen waarvoor een systemische therapie vereist is.

b) De terugbetaling wordt toegestaan wanneer de bereiding wordt voorgeschreven door een door een arts-specialist in de pediatrie, een arts-specialist voor plastische heelkunde of door een door een arts-specialist in de dermato-venereologie.

c) Onder deze voorwaarden kan de terugbetaling toegekend worden zonder het akkoord van de arts-adviseur, voor zover de arts specialist, hierboven vermeld, niet op het voorschrift de vermelding "niet terugbetaalbaar" heeft aangebracht. Onder deze voorwaarden kan de apotheker de derdebetalers regeling toepassen. In dit geval engageert de arts specialist, hierboven gespecificeerd, zich ertoe om de bewijzen, die aantonen dat de patiënt zich in de in punt a) bedoelde situatie bevond op het moment van voorschrijven, ter beschikking te houden voor de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Propranolol HCl (Fagron Belgium)	1	2,4141

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B.

a) De volgende grondstof is enkel terugbetaalbaar onder vorm van capsules voor de behandeling van de stoornissen van het hartritme, in de tetralogie van Fallot en in de hypertrofische cardiomyopathie.

b) De terugbetaling wordt toegestaan wanneer de bereiding wordt voorgeschreven door een door een arts - specialist in de pediatrie of door een arts-specialist in cardiologie .

c) Onder deze voorwaarden kan de terugbetaling toegekend worden zonder het akkoord van de adviserend-arts, voor zover de arts specialist, hierboven vermeld, niet op het voorschrift de vermelding “niet terugbetaalbaar” heeft aangebracht. Onder deze voorwaarden kan de apotheker de derdebetalers regeling toepassen.

In dit geval engageert de arts specialist, hierboven gespecificeerd, zich ertoe om de bewijzen, die aantonen dat de patiënt zich in de in punt a) bedoelde situatie bevond op het moment van voorschrijven, ter beschikking te houden voor de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Propranolol HCl (Fagron Belgium)	1	2,4141

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§29.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- het Fanconi renotubulair syndroom
- de urolithiasis te wijten aan minstens 1 episode van cystinuraatsteen ten gevolge van:
 - de cystinurie ;
 - een 2p21 deletie-syndroom
 - een Hypotonie-cystinurie syndroom of een atypisch hypotonie-cystinurie syndroom

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de behandelende arts specialist in de inwendige geneeskunde, of in de pediatrie, of in de neonatalogie of in de urologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de gegevens bevat die de diagnose bevestigen en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgd aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Kalium (citraat) (FSA – Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,1149

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§30.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- ernstige OTCD (Ornithine transcarbamylasedeficiëntie) met hyperammoniëmie tussen 200 et 1000 $\mu\text{mol/l}$ op het moment van de diagnose;
of
- MCAD (Medium-chain acyl CoA dehydrogenase deficiency) bevestigd door een genetische test.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist hetzij in de inwendige geneeskunde, hetzij in de kindergeneeskunde hetzij in de neurologie, en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Eens de diagnose is gesteld en de machtiging afgeleverd, worden de recepten die door de behandelende huisarts worden voorgeschreven, eveneens vergoed.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 5 jaren op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts specialist zoals hierboven vermeld of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts van de arts specialist zoals hierboven vermeld.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgt aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Levocarnitine (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium - Pharma Chemicals)	1	1,0604

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§31.

De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van hyperammoniëmie als gevolg van een erfelijke stofwisselingsziekte veroorzaakt door een ernstige ureumcyclusdeficiëntie.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist hetzij in de inwendige geneeskunde, hetzij in de kindergeneeskunde hetzij in de neurologie, en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Eens de diagnose is gesteld en de machtiging afgeleverd, worden de recepten die door de behandelende huisarts worden voorgeschreven, eveneens vergoed.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 5 jaren op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts specialist zoals hierboven vermeld of een gedetailleerd voortgangsverslag van de arts specialist zoals hierboven vermeld.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgt aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Natriumbenzoaat (FSA – Pharma Chemicals Fagron Belgium)	1	0,0270

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§32.

A. De volgende grondstof worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van een vermoedelijke holocarboxylasesynthetasedeficientie waarvoor een aanvraag tot diagnose lopende is.

De arts specialist, hetzij in de inwendige geneeskunde, hetzij in de kindergeneeskunde, hetzij in de neurologie, en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 4 maanden (periode voor de diagnosestelling).

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgt aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Biotine (Fagron Belgium – FSA – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	43,0630

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

B. De volgende grondstof worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van holocarboxylasesynthetasedeficientie bevestigd door een genetische test of een enzymatische bepaling.

Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts specialist, hetzij in de inwendige geneeskunde, hetzij in de kindergeneeskunde, hetzij in de neurologie, en verbonden aan een centrum voor metabole ziekten dat door het RIZIV erkend is stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt en stuurt dit aan de adviserend-arts.

Het verslag voegt in bijlage het protocol van de genetische test of de enzymatische bepaling.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 5 jaren.

Eens de diagnose is gesteld en de machtiging afgeleverd, worden de recepten die door de behandelende huisarts worden voorgeschreven, eveneens vergoed.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 5 jaren op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de arts specialist zoals hierboven vermeld of een gedetailleerd voortgangsverslag van de arts specialist zoals hierboven vermeld.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de nodige gegevens op vermeldt en terugbezorgt aan de rechthebbende.

De apotheker maakt de gegevens die op de machtiging vermeld zijn en, in alle gevallen waar dit voor de tarifiering onontbeerlijk is, de categorie krachtens dewelke de adviserend-arts de vergoeding van het betrokken middel heeft gemachtigd over aan de tarifieringsdienst.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Biotine (Fagron Belgium – FSA – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	43,0630

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 33.

A. De volgende grondstof wordt vergoed indien ze wordt toegediend voor de orale behandeling van rechthebbenden met een matige tot ernstige, toxine positieve *Clostridioides Difficile* infectie.

Bij het opstarten van de behandeling moet de rechthebbende gelijktijdig aan volgende voorwaarden voldoen:

- Het betreft een matige tot ernstige infectie met ten minste drie episoden met waterige diarree in de voorgaande 24 uur.

EN

- Het betreft een toxine positieve infectie, aangetoond door middel van een NAAT positief voor een toxine producerende C. Diff. Stam, of positieve immuno assay voor C. Diff. toxine A en/of B.

De vergoeding van de betrokken grondstof dient te worden aangevraagd door een arts-specialist in de gastro-enterologie, arts-specialist in infectieziekten, arts-specialist in de geriatrie of arts-specialist in de inwendige geneeskunde, die verantwoordelijk is voor de behandeling.

De hoeveelheid vergoedbare grondstof houdt rekening met maximale dosis van 4 x 500 mg per dag, gedurende een periode van maximaal 90 dagen.

De arts-specialist stelt een rapport op waarin hij bevestigt dat de rechthebbende voldoet aan de voorwaarden vermeld boven en stuurt dit samen met de aanvraag op aan de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

Op basis van dit (deze) document(en), levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 3 maanden.

De machtiging dient te worden voorgelegd aan de apotheker, die er de vereiste gegevens op vermeldt en terugbezorgt aan de rechthebbende.

De apotheker moet de gegevens die op de machtiging vermeld zijn aan de tarifieringsdienst waarbij hij aangesloten is, bezorgen.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Vancomycinehydrochloride (Fagron Belgium)	1	7,6271

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 34.

A.

a) De magistrale bereiding op basis van cannabidiol komt in aanmerking voor vergoeding indien ze wordt toegediend in combinatie met clobazam bij rechthebbenden vanaf 2 jaar met het Syndroom van Dravet (severe myoclonic epilepsy of infancy (SMEI) voor de behandeling van veralgemeende tonisch-clonische convulsies, in één van de volgende situaties:

- na onvoldoende respons van een combinatietherapie van stiripentol en clobazam/ natrium valproaat;
- OF na falen omwille van significante gedocumenteerde nevenwerkingen van de combinatietherapie stiripentol en clobazam/ natriumvalproaat.

b) Het aantal magistrale bereidingen zal rekening houden met een maximale posologie van 10 mg/kg tweemaal daags (20 mg/kg/dag).

c) Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts-specialist in de neuropediatrie, neuroloog met een erkenning in pediatrie of pediatrie, ervaren in de diagnose en behandeling van epilepsie, een gemotiveerd medische verslag op dat de gegevens bevat die de diagnose bevestigen. Dit rapport gaat vergezeld van de protocollen en resultaten van de uitgevoerde onderzoeken, waarin chronologisch de vroegere en recente voorgeschiedenis van de aandoening wordt beschreven (met vermelding van de resultaten van de uitgevoerde technische onderzoeken, de aard van de voorafgaande behandeling(en), de gebruikte doses en de bereikte resultaten). Hij stuurt dit rapport ter attentie van de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

d) Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

e) Indien de frequentie van de convulsieve aanvallen, die elke 6 maanden gecontroleerd wordt, niet verminderd is met tenminste 30% in vergelijking met de frequentie in het begin van de behandeling, dient de vergoeding van deze magistrale bereiding te worden stopgezet.

Na meer dan 2 jaar volledige aanvalsvrijheid moet overwogen worden de anti-epileptische combinatietherapie te vereenvoudigen.

f) Door zo dit verzoek te sturen naar de adviserend-arts, bevestigt de bovenvermelde arts-specialist, gelijktijdig:

1. dat alle in punt a) hierboven vermelde voorwaarden bij de betrokken rechthebbende vervuld zijn, en, indien het een aanvraag tot verlenging van de vergoeding betreft, dat bij de betrokken

rechthebbende een voldoende therapeutisch antwoord werd vastgesteld van de behandeling met deze specialiteit;

2. een medisch verslag bij het aanvraagformulier te hebben gevoegd zoals hierboven voorzien in de eerste alinea van punt c);
3. te weten dat de vergoedbare posologie beperkt is tot een maximum van 20 mg/kg per dag.
4. te weten dat de vergoeding van deze magistrale bereiding stopgezet wordt indien de frequentie van de convulsieve aanvallen, die elke 6 maanden gecontroleerd wordt, niet verminderd is met tenminste 30% in vergelijking met de frequentie in het begin van de behandeling;
5. dat na meer dan 2 jaar volledige aanvalsvrijheid de vereenvoudiging van de anti-epileptische combinatietherapie moet worden overwogen;
6. zich ertoe te verbinden de bewijsstukken die de geattesteerde gegevens ondersteunen ter beschikking te houden van de adviserend-arts;

g) De toestemming moet worden presenteert aan de apotheker, die deze aanvult met de vereiste gegevens en aan de rechthebbende overhandigt. De apotheker stuurt aan de tarifieringsdienst de gegevens door die op de toestemming staan, evenals, in alle gevallen waarin dit essentieel blijkt voor de tarifiering, de categorie waaronder de adviserend-arts de terugbetaling van het betreffende product heeft goedgekeurd.

B.

a) De magistrale bereiding op basis van cannabidiol komt in aanmerking voor vergoeding indien ze wordt toegediend in combinatie met clobazam als adjuvante therapie bij de behandeling van aanvallen van epilepsie in verband met het syndroom van Lennox-Gastaut bij rechthebbenden van 2 jaar en ouder die gelijktijdig aan de twee volgende voorwaarden beantwoorden:

- de diagnose werd gesteld op basis van een EEG en van de klinische toestand, overeenkomstig de ILEA criteria.
- EN de rechthebbende antwoordt niet of onvoldoende, behalve in geval van intolerantie(s) of contra-indicatie(s), op ten minste drie voorafgaande behandelingen die valproïnezuur (al dan niet geassocieerd aan een benzodiazepine), en topiramaat en/ of lamotrigine, en rufinamide bevatten.

b) Het aantal vergoedbare magistrale bereidingen zal rekening houden met een maximale aanbevolen dosis van 10 mg/kg tweemaal daags (20 mg/kg/dag).

c) Voor de eerste aanvraag tot aanneming stelt de arts-specialist in de neuropediatrie, neuroloog met een erkenning in pediatrie of pediatrie, ervaren in de diagnose en behandeling van epilepsie, een gemotiveerd medische verslag op dat de gegevens bevat die de diagnose bevestigen. Dit rapport gaat vergezeld van de protocollen en resultaten van de uitgevoerde onderzoeken, waarin chronologisch de vroegere en recente voorgeschiedenis van de aandoening wordt beschreven (met vermelding van de resultaten van de uitgevoerde technische onderzoeken, de aard van de voorafgaande behandeling(en), de gebruikte doses en de bereikte resultaten). Hij stuurt dit rapport ter attentie van de adviserend-arts.

Het verslag kan worden aangevuld met de aanvraag conform het model A21 van deel III van de lijst en volgt als bijlage bij dit besluit.

d) Op basis van dit (deze) document(en) levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model is bepaald onder A31 van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van aanvraag conform het model A21 ingevuld door de behandelende arts of een gedetailleerd voortgangsverslag van de behandelende arts.

e) Indien de frequentie van de convulsieve aanvallen, die elke 6 maanden gecontroleerd wordt, niet verminderd is met tenminste 30% in vergelijking met de frequentie in het begin van de behandeling, dient de vergoeding van deze magistrale bereiding te worden stopgezet.

Na meer dan 2 jaar volledige aanvalsvrijheid moet overwogen worden de anti-epileptische combinatietherapie te vereenvoudigen.

f) Door zo dit verzoek te sturen naar de adviserend-arts, bevestigt de bovenvermelde arts-specialist, gelijktijdig:

1. dat alle in punt a) hierboven vermelde voorwaarden bij de betrokken rechthebbende vervuld zijn, en, indien het een aanvraag tot verlenging van de vergoeding betreft, dat er bij de betrokken rechthebbende een voldoende therapeutisch antwoord werd vastgesteld van de combinatiebehandeling met deze specialiteit;
2. een medisch verslag bij het eerste aanvraagformulier of aanvraagformulier van hernieuwing, te hebben gevoegd zoals hierboven voorzien in het punt c);
3. de maximum vergoedbare posologie per dag te kennen;
4. te weten dat de vergoeding van deze specialiteit stopgezet wordt indien de frequentie van de convulsieve aanvallen, die elke 6 maanden gecontroleerd wordt, niet verminderd is met tenminste 30% in vergelijking met de frequentie in het begin van de behandeling;
5. dat na meer dan 2 jaar volledige aanvalsvrijheid de vereenvoudiging van de anti-epileptische combinatietherapie moet worden overwogen;
6. zich ertoe te verbinden de bewijsstukken die de geattesteerde gegevens ondersteunen ter beschikking te houden van de adviserend-arts;

g) De toestemming moet worden presenteert aan de apotheker, die deze aanvult met de vereiste gegevens en aan de rechthebbende overhandigt. De apotheker stuurt aan de tarifieringsdienst de gegevens door die op de toestemming staan, evenals, in alle gevallen waarin dit essentieel blijkt voor de tarifiering, de categorie waaronder de adviserend-arts de terugbetaling van het betreffende product heeft goedgekeurd.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Cannabidiol synthetisch 0,01% THC (Magis Pharma NV)	1	64,4900

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Hoofdstuk V - hulpstoffen

De in dit hoofdstuk ingeschreven producten zijn nooit vergoedbaar als ze worden afgeleverd als dusdanig of onderling vermengd in andere bereidingen dan die welke zijn bedoeld in artikel 7, eerste lid, van dit besluit.

De bindmiddelen voor crème, gels, zalf en pasta, mogen niet worden aangerekend bovenop de forfaits waarin is voorzien in artikel 113,2°, zelfs als in de hierna opgenomen lijst een prijs is opgegeven.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
▪	Aardappelzetmeel (100 g) (Fagron Belgium)	1	0,0932
	Aceton (Pharma Chemicals – FSA - Fagron Belgium)	1	0,0055
	Adeps Solidus Cum Polysorbatum (Fagron Belgium – Pharma Chemicals – FSA – Axone Pharma – 2Pharma)	1	0,0430
	Agar (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,2835
	Alginezuur (FSA)	1	0,1593
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) (=Vitamine E) (Fagron Belgium – Pharma Chemicals)	1	1,0854
	Aluminiummagnesiumsilicaat (= Veegum) (Fagron Belgium)	1	0,1309
▪	Amandelolie, gezuiverde (50 g) (FSA - Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,0176
	Anethol (Fagron Belgium)	1	0,0674
▪	Anionische hydrofiele creme TMF (FSA – Pharma Chemicals - Conforma)	1	0,0181
	Arabische gom (Pharma Chemicals)	1	0,1079
	Ascorbinezuur [Vitamine C is aangenomen a rato van maximum 1 g per schijf indien ze wordt aangewend als antioxyderend middel] (FSA - Axone Pharma - 2Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0795
	Azijnzuur sterk (Fagron Belgium - FSA)	1	0,0090
	Bananenaroma (Fagron Pharma)	1	0,7428
▪	Beelerbasis met bewaarmiddelen (FSA – Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0173
▪	Benzalkoniumchloride (FSA - Fagron Belgium)	1	0,5853
▪	Benzoëzuur (FSA – Fagron Belgium)	1	0,1087
	Bittere oranje epicap- en mesocarp, sterke tinctuur Fortis (Conforma)	1	0,0700
	Bittere oranje epicap- en mesocarp, tinctuur (FSA)	1	0,1041
▪	Bijenwas, witte (FSA - Fagron Pharma - Pharma Chemicals)	1	0,0672
	Boorzuur (poeder) [Enkel voor oftalmologisch gebruik] (FSA – Pharma Chemicals – 2Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0209
	Borax (250 g) (FSA - Pharma Chemicals - Fagron Belgium – Axone Pharma)	1	0,0241
▪	Butylhydroxytolueen (FSA – Fagron Belgium)	1	1,3979
▪	Carbomeergel TMF (FSA – Pharma Chemicals – Conforma)	1	0,0407
▪	Carbomeren (=Carbomeer 974P - Carbomeer 980) (Fagron Belgium – FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,2291
	Celluloseacetoftalaatoplossing (Axone Pharma - Conforma)	1	0,0916
	Cellulose (microkristallijn) en carmelosenatrium (Fagron Belgium)	1	0,1424
▪	Cetomacrogolwas, emulgerende (= Emulgade 1000 NI = Cera AO) (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0658
▪	Cetostearylalcohol emulgerende type A (= Lanette N) (FSA - Fagron Belgium - Axone Pharma)	1	0,0581
▪	Cetostearylalcohol emulgerende type B (= Lanette SX) (Conforma - Fagron Belgium - Axone Pharma)	1	0,0455
	Cetrimide (FSA - Fagron Belgium)	1	0,3063
▪	Cetylalcohol (FSA – Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,0424
▪	Cetylstearylalcohol (FSA - Fagron Belgium - Axone Pharma)	1	0,0533
	Chloorbutanol hemihydraat (Fagron Belgium)	1	2,2687
	Chloorhexidinediacetaat (Fagron Belgium - Axone Pharma)	1	1,0710
▪	Chloorhexidinedigluconaatoplossing (20%) (Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,0699

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Cineol (= Eucalyptol) [Enkel voor inwendig gebruik, behalve voor zepillen] (FSA – Fagron Belgium – Axone Pharma – 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,0655
	Citroenvlugholie (Fagron Belgium)	1	0,3612
	Citroenzuur monohydraat (kristallen) (Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0259
	Citroenzuur monohydraat (poeder) (FSA – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,0132
	Citroenzuur watervrij (FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0153
	Citronellevlugholie (Fagron Belgium)	1	0,1184
▪	Decyloleaat (50g) (=Cetiol V) (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0409
	Dimethylsulfide (FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,1062
▪	Dimeticon 1000 ((FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,1436
▪	Edetaatdinatrium (FSA – Fagron Belgium)	1	1,0723
	Enkelvoudige zalf [De prijs van de enkelvoudige zalf mag alleen worden aangerekend indien de zalf als zodanig is afgeleverd] (FSA – Pharma Chemicals - Conforma)	1	0,0199
	Ethanol 96 % (60 g) [Dit product mag slechts worden aangerekend tot een hoeveelheid van 10 g per module zonder rekening te houden met de ethanol vervat in de producten ingeschreven in hoofdstuk III of in de formules van de geldende uitgaven van de Belgische farmacopee, van de Europese farmacopee en van het Therapeutisch Magistraal Formularium]] (Conforma)	1	0,0547
	Ethanol 96%, gedenatureerd (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals - Conforma)	1	0,0043
	Ether (100 g) (FSA) (Fagron Belgium)	1	0,0121
▪	Fosforzuur sterk (Fagron Belgium)	1	0,2847
	Frambozensiroop natuurlijk (Conforma)	1	0,0215
	Fructose (25 g) (Fagron Belgium)	1	0,0508
▪	Gebufferde cetomacrogolcreme TMF (FSA – Conforma – Axone Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,0192
	Geconserveerde suikersiroop (FSA – Conforma - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,0056
	Gelatine (Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0896
▪	Glycerol (150 g) (FSA – Fagron Belgium – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,0105
	Guar (Fagron Belgium - Axone Pharma - 2Pharma – Pharma Chemicals)	1	0,0650
▪	Hydroxypropylcellulose (FSA - Fagron Belgium)	1	0,4494
	Hypromellose (FSA – Pharma Chemicals – Axone Pharma – 2Pharma – Fagron Belgium)	1	0,3342
	Isopropylalcohol (FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,0082
	Isopropylmyristaat (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,0667
	Kaliumdiwaterstoffsfaat (Fagron Belgium - FSA)	1	0,1819
	Kaliummonowaterstoffsfaat (Fagron Belgium - FSA)	1	0,1668
▪	Kaliumsorbitaat (FSA - Fagron Belgium)	1	0,3077
	Kalkwater (Conforma)	1	0,0112
▪	Kaolien (zwaar) (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0280
	Klaproosbloem, vloeibaar extract (FSA - Conforma)	1	0,1504
	Lactose monohydraat (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,0119
▪	Lavendelvlugholie (Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,1738
▪	Levertraanolie type A (100 g) (Fagron Belgium - Pharma Chemicals Axone Pharma)	1	0,0138
▪	Lipo creme (FSA – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,0165
	Macrogol 400 (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0232
	Macrogol 4000 (FSA – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,0250
▪	Macrogolcetostearylether (= Cetomacrogol 1000) (FSA – Axone Pharma)	1	0,0683
	Macrogolglycerolcocoaten (50g) (= Cetiol HE) (FSA)	1	0,1529

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Macrogolglycerolricinoleaat (= Cremophor EL 35) (Fagron Belgium)	1	0,3049
	Magnesiumcarbonaat (FSA – Fagron Belgium - Pharma Chemicals – 2Pharma – Axone Pharma)	1	0,0476
	Magnesiumstearaat (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0637
	Magnesiumtrisilicaat (Fagron Belgium)	1	0,0801
▪	Maïszetmeel (100 g) (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0286
	Mannitol (FSA - Fagron Belgium - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,0444
	Melkzuur (FSA - Axone Pharma – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,0714
	Methylcellulose (FSA - Fagron Belgium)	1	0,1487
▪	Methylparahydroxybenzoaat (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,3243
▪	Natriumbenzoaat (FSA – Pharma Chemicals – Fagron Belgium)	1	0,0270
	Natriumcarmellose (= Copagel) (FSA – Fagron Belgium)	1	0,0694
	Natriumcitraat (FSA) (Fagron Belgium)	1	0,0355
	Natriumcyclamaat (Fagron Belgium)	1	0,2328
	Natriumdiwaterstoffosfaatdihydraat (FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - Fagron Belgium)	1	0,1625
▪	Natriumlaurylsulfaat (kristallen) (=Texapon K12) (Fagron Belgium)	1	0,0787
▪	Natriumlaurylsulfaat (poeder) (Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0730
▪	Natriummetabisulfiet (Fagron Belgium)	1	0,0836
	Natriumwaterstofcarbonaat [enkel voor bereidingen uit het TMF] (FSA – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0127
▪	Natriummonowaterstoffosfaatdihydraat (Axone Pharma – Fagron Belgium)	1	0,1476
▪	Oleyloleaat (= Cetiol) (50g) (Fagron Belgium)	1	0,1058
	Olijfolie, fijne (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,0311
▪	Paraffine vloeibare (FSA - Fagron Belgium – Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,0090
	Paraffine vloeibare licht (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0235
	Pectine (Fagron Belgium)	1	0,5941
	Pepermuntvlugolie (FSA - Fagron Belgium)	1	0,3716
	Polysorbaat 20 (= Tween 20) (Fagron Belgium)	1	0,0683
▪	Polysorbaat 80 (= Tween 80) (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals - Axone Pharma)	1	0,0911
	Povidone [Enkel in oogdruppels] (FSA - Fagron Belgium)	1	0,2442
▪	Propyleenglycol (FSA – Fagron Belgium – Axone Pharma – Pharma Chemicals – 2Pharma)	1	0,0112
▪	Propylparahydroxybenzoaat (= Propylparaben) (FSA – Fagron Belgium)	1	0,7030
	Riboflavine [A rato van maximum 1 mg per gelule] (Fagron Belgium – FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma)	1	0,3738
▪	Ricinusolie, fijne (100 g) (FSA - Fagron Belgium – Pharma Chemicals – Axone Pharma)	1	0,0143
▪	Rijstzetmeel (100 g) (Fagron Belgium)	1	0,0378
	Rozenwater, synthetisch (600 g) (FSA - Axone Pharma - Conforma)	1	0,0099
	Saccharinenatrium (FSA – Fagron Belgium)	1	0,2795
	Saccharose (FSA)	1	0,0322
▪	Sesamolie, gezuiverde (Fagron Belgium)	1	0,0391
	Siliciumdioxide, colloïdaal, watervrij (=Aerosil) (Fagron Belgium - Axone Pharma)	1	0,2079
▪	Sorbinezuur (FSA - Fagron Belgium)	1	0,4143
▪	Sorbitanesesquinoleaat (=Arlacel 83) (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,0719
	Sorbitol (FSA) (Fagron Belgium)	1	0,0142
	Sorbitol vloeibaar niet-kristalliseerbaar (FSA - Axone Pharma - Pharma Chemicals - 2Pharma – Fagron Belgium)	1	0,0081

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
▪	Talk (FSA - Fagron Belgium - Pharma Chemicals - 2Pharma - Axone Pharma)	1	0,0138
▪	Tarwezetmeel (100 g) (Fagron Belgium)	1	0,0237
	Titaandioxide (FSA) (Fagron Belgium)	1	0,1226
	Tricalciumfosfaat (Fagron Pharma)	1	0,0330
▪	Trometamol (FSA - Fagron Belgium)	1	0,5800
	Vanilline (FSA)	1	0,5580
	Vaseline gele (Fagron Belgium)	1	0,0203
▪	Vaseline witte (Pharma Chemicals – FSA – Pannoc - Conforma)	1	0,0079
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 15 (FSA)	1	0,0136
▪	Verzadigde triglyceriden met middelmatige ketenlengte (=Mygliol 812) (Fagron Belgium – Pannoc - FSA)	1	0,0949
▪	Was van cetylesters (= Walschot) (Fagron Belgium)	1	0,1105
▪	Water gezuiverd (Axone Pharma – Pharma Chemicals - FSA – Fagron Belgium)	1	0,0016
▪	Waterhoudende vaseline met sobitansesquioleaat TMF (FSA - Axone Pharma - Conforma)	1	0,0262
	Wijnsteenzuur (FSA - Fagron Belgium)	1	0,0994
	Wolvet (FSA) (Fagron Belgium)	1	0,0296
	Wolvetalcoholenzalf (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,2890
	Wolvetalcoholenzalf, waterhoudend (= Paneucerine cum aqua) (FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	-	-
	Xantaangom (Pharma Chemicals – FSA - Axone Pharma - Fagron Belgium)	1	0,3153

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Hoofdstuk VI: passieve verbandmiddelen

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Cambric:		
*	<i>windsel 5 cm</i> (II x 3) ** Bde cambric L Cello 5cmx5m (Lohmann & Rauscher)	STUK	0,3099
*	<i>windsel 7 cm</i> (II x 3) ** Bde cambric L Cello 7cmx5m (Lohmann & Rauscher)	STUK	0,4090
*	<i>windsel 10 cm</i> (II x 3) ** Bde cambric L Cello 10cmx5m (Lohmann & Rauscher)	STUK	0,5702
	Niet klevende adsorberende steriele compressen:		
	doos met minimum 5 compressen waarvan de totale oppervlakte minimum 625 cm ² bedraagt (I x 3) ** [De volgende merken beantwoorden aan deze beschrijving: FEBELCARE MED2 STERIELE GAASKOMPRESSEN: 10x(10x10cm) - 25x(5x5cm) (Axone Pharma) MELOLIN: 25 compr. 5 x 5 cm (Smith & Nephew) MELOLIN: 10 compr. 10 x 10 cm (Smith & Nephew) MELOLIN: 5 compr. 10 x 20 cm (Smith & Nephew) METALLINE cp.ster.: 10 compr. 8 x 10 cm (Lohmann & Rauscher) STELLALINE 1 cp.ster.: 26 compr. 5 x 5 cm (Lohmann & Rauscher) STELLALINE 3 cp.ster.: 12 compr. 7,5 x 7,5 cm (Lohmann & Rauscher) STELLALINE 5 cp.ster.: 10 compr. 10 x 10 cm (Lohmann & Rauscher) STELLALINE 6 cp.ster.: 5 compr. 10 x 20 cm (Lohmann & Rauscher) ZETUVIT E : 10 compr. 10 x 10 cm (P. Hartmann) ZETUVIT E : 5 compr. 10 x 20 cm (P. Hartmann)	DOOS	3,6440
	Rek:		
	<i>windsel 5 cm</i> (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 5 cm x 4 m (Multipharma) STELLACREPE Bde Cello 5cmx4m (Lohmann & Rauscher) TENSOCRÊPE 85gr 5cmx4m (P. Hartmann)	STUK	0,6941
	<i>windsel 7 cm</i> (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 7 cm x 4 m (Multipharma) STELLACREPE Bde Cello 7cmx4m (Lohmann & Rauscher) TENSOCRÊPE 85gr 7cmx4m (P. Hartmann)	STUK	0,8676
	<i>windsel 10 cm</i> (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 10 cm x 4 m (Multipharma) STELLACREPE Bde Cello 10cmx4m (Lohmann & Rauscher) TENSOCRÊPE 85gr 10cmx4m (P. Hartmann)	STUK	1,2147
	<i>windsel 15 cm</i> (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]. TENSOCRÊPE 85 g 15 cm x 4 m (P. Hartmann)	STUK	1,7491
	<i>windsel 20 cm</i> (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]. TENSOCRÊPE 85 g 20 cm x 4 m (P. Hartmann)	STUK	2,2211
	Gaas:		
	<i>windsel 4 cm</i> (II x 3) ** PEHA LASTOTEL cellofaan 4cmx4m (P. Hartmann)	STUK	0,3223

*	STERIGAAS ster. compr. (5x5 cm) x 40 (2Pharma)		
*	STERIGAAS ster. compr. (7,5x7,5 cm) x 20 (2Pharma)		
*	STERIGAAS ster. compr. (10x10 cm) x 12 (2Pharma)		
*	STERILUX ES1 5x5x40 (P. Hartmann)		
*	STERILUX ES3 7,5x7,5x20 (P. Hartmann)		
*	STERILUX ES5 10x10x12 (P. Hartmann)		
*	STERILUX ES6 10x20x5 (P. Hartmann)		
*	STERIPAD 1 5x5x40 (ID Phar)		
*	STERIPAD 3 7,5x7,5x20 (ID Phar)		
*	STERIPAD 5 10x10x12 (ID Phar)		

(**)De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept