

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2007 — 2655

[C — 2007/22974]

**3 JUIN 2007.** — Arrêté royal portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>e</sup>, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les analgésiques

ALBERT II, Roi des Belges,  
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment les articles 19, alinéa 1<sup>er</sup>, modifié par l'arrêté royal du 25 avril 1997 et la loi du 24 décembre 1999, 37, § 16bis, alinéas 1<sup>er</sup>, 3<sup>e</sup>, et 4, insérés par la loi-programme (I) du 27 décembre 2006 et 37sexies, dernier alinéa, inséré par la loi du 5 juin 2002;

Vu l'avis du Comité de l'assurance soins de santé, donné le 26 mars 2007;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 28 mars 2007;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget, donné le 30 mars 2007;

Vu l'avis n° 42.754/1 du Conseil d'Etat, donné le 26 avril 2007, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1<sup>o</sup>, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Sur la proposition de Notre Ministre des Affaires Sociales et de la Santé publique et de l'avis de Nos Ministres qui en ont délibéré en Conseil,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**CHAPITRE I<sup>er</sup>. — Intervention dans le coût des analgésiques pour les patients atteints de douleur chronique**

**Article 1<sup>er</sup>.** Les patients atteints de douleur chronique, tels que définis à l'article 2, obtiennent une intervention de l'assurance obligatoire soins de santé dans le coût des analgésiques à base de paracétamol ou à la base de l'association paracétamol et codéine figurant sur la liste reprise en annexe 1, aux conditions fixées au présent arrêté. Cette intervention n'est cependant pas octroyée aux patients susvisés pour des prestations fournis dans un hôpital ou dans un service hospitalier visée à l'article 34, alinéa 1<sup>er</sup>, 6<sup>e</sup>, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, ou pendant un séjour dans une maison de soins psychiatriques, visée à l'article 34, alinéa 1<sup>er</sup>, 11<sup>o</sup> de la loi susvisée.

**Art. 2.** Par «patient atteint de douleur chronique», il faut entendre le bénéficiaire visé aux articles 32 et 33 de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, auquel le médecin-conseil a délivré, à la demande du médecin traitant ou du médecin qui gère le dossier médical global de l'intéressé, une autorisation relative à des douleurs chroniques persistantes, conforme à l'autorisation reprise en annexe 2.

Par douleur chronique persistante, on entend une douleur qui, après un traitement curatif optimal, persiste pendant au moins trois mois, ou qui persiste après le traitement curatif d'un syndrome de douleur chronique maligne.

**Art. 3. § 1<sup>er</sup>.** L'autorisation visée à l'article 2 est délivrée au bénéficiaire qui est atteint d'une des affections mentionnées dans la liste reprise en annexe 3 et pour lequel le médecin traitant ou le médecin gérant le dossier médical global du patient atteste une douleur chronique persistante dans la notification adressée au médecin-conseil.

**§ 2.** L'autorisation susmentionnée a une durée de validité de maximum un an.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes d'un an maximum sur la base du modèle d'autorisation repris à l'annexe 2 dûment complété par le médecin traitant ou du médecin gérant le dossier médical global du patient atteint de douleur chronique et renvoyé au médecin-conseil de l'organisme assureur.

**§ 3.** La notification du médecin traitant ou du médecin gérant le dossier médical global du patient, visée au § 1<sup>er</sup>, est rédigée selon le modèle en annexe 4.

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2007 — 2655

[C — 2007/22974]

**3 JUNI 2007.** — Koninklijk besluit tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3<sup>e</sup>, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wat de analgetica betreft

ALBERT II, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 19, eerste lid, zoals gewijzigd door het koninklijk besluit van 25 april 1997 en de wet van 24 december 1999, 37, § 16bis, eerste lid, 3<sup>e</sup>, en vierde lid, zoals ingevoegd door de Programmawet (I) van 27 december 2006 en 37 sexies, laatste lid, zoals ingevoegd door de wet van 5 juni 2002;

Gelet op het advies van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, gegeven op 26 maart 2007;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 28 maart 2007;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 30 maart 2007;

Gelet op het advies nr. 42.754/1 van de Raad van State, gegeven op 26 april met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1<sup>o</sup>, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State;

Op de voordracht van Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid en op het advies van Onze in Raad vergaderde Ministers,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**HOOFDSTUK I. — Tegemoetkoming in de kostprijs van analgetica voor chronische pijnpatiënten**

**Artikel 1.** Chronische pijnpatiënten, zoals gedefinieerd in artikel 2, verkrijgen een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging in de kostprijs van de analgetica op basis van paracetamol of van de associatie paracetamol en codeïne, die voorkomen op de lijst als bijlage 1, onder de voorwaarden vastgesteld in dit besluit. Deze tegemoetkoming wordt echter niet toegekend aan de voornoemde patiënten voor verstrekkingen verleend in een ziekenhuis of in een ziekenhuisdienst bedoeld in artikel 34, eerste lid, 6<sup>o</sup>, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, of verleend in een psychiatrisch verzorgingstehuis, bedoeld in artikel 34, eerste lid, 11<sup>o</sup> van de bedoelde wet.

**Art. 2.** Onder 'chronisch pijnpatiënt' dient te worden verstaan de rechthebbende, bedoeld in de artikelen 32 en 33 van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging, gecoördineerd op 14 juli 1994, aan wie de adviserend geneesheer, op aanvraag van de behandelende geneesheer of de geneesheer die het globaal medisch dossier van betrokkenen beheert, een machtiging aangaande aanhoudende chronische pijn, conform aan de machtiging als bijlage 2, heeft uitgereikt.

Onder aanhoudende chronische pijn verstaat men pijn die, na een optimale curatieve behandeling, aanhoudt gedurende minstens drie maanden, of die aanhoudt na de curatieve behandeling van een ziektebeeld van maligne chronische pijn.

**Art. 3. § 1.** De machtiging bedoeld in artikel 2 wordt uitgereikt aan de rechthebbende die getroffen is door één van de aandoeningen vermeld in de lijst opgenomen als bijlage 3 en waarvoor de behandelende geneesheer of de geneesheer die het globaal medisch dossier van de patiënt beheert, op de kennisgeving, gericht aan de adviserend geneesheer getuigt van aanhoudende chronische pijn.

**§ 2.** Bovenvernoemde machtiging heeft een geldigheidsduur van maximaal een jaar.

De machtiging kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum een jaar op basis van het model van de machtiging als bijlage 2 behoorlijk ingevuld door de behandelende arts of de geneesheer die het globaal medisch dossier beheert van de chronische pijnpatiënt en teruggestuurd aan de adviserend geneesheer van de verzekeringinstelling.

**§ 3.** De in § 1 bedoelde kennisgeving van de behandelende geneesheer of de geneesheer die het globaal medisch dossier van de patiënt beheert wordt opgemaakt overeenkomstig het model als bijlage 4.

**Art. 4.** L'intervention visée à l'article 1<sup>er</sup> s'élève à 20 % du prix de l'analgésique figurant sur la liste reprise à l'annexe 1<sup>re</sup> du présent arrêté.

On entend par prix, le prix de vente au public qui, conformément aux dispositions de l'arrêté ministériel du 29 décembre 1989 relatif aux prix des médicaments non remboursables, de l'arrêté ministériel du 20 avril 1993 portant dispositions particulières en matière de prix, de l'arrêté ministériel du 2 avril 1996 fixant les prix de vente maxima et les marges maxima pour la distribution en gros et la dispensation des médicaments à usage humain non remboursables dont aucune forme n'est soumise à prescription médicale, ou de l'arrêté ministériel du 5 mai 2006 fixant les prix maxima et les marges maximales pour la distribution en gros et la dispensation des médicaments à usage humain enregistrés comme génériques ou sur la base de la littérature scientifique publiée, est fixé par ou notifié au Ministre qui a les affaires économiques dans ses attributions, le cas échéant augmenté de la hausse de prix qui a été autorisée par ce Ministre ou, à défaut, la confirmation du Service public fédéral Economie, P.M.E., Classes moyennes et Energie, que la hausse de prix demandée peut être appliquée.

**Art. 5. § 1<sup>er</sup>.** Sur la liste des analgésiques reprise à l'annexe 1<sup>re</sup> du présent arrêté, sont mentionnés, à côté de la dénomination de l'analgésique, la forme du conditionnement, la forme galénique, le prix comme visé à l'article 4, le prix par defined daily dose (DDD) et l'intervention personnelle du patient atteint de douleur chronique.

§ 2. Pour être repris sur la liste, le prix par defined daily dose ne peut dépasser 1,20 EUR.

§ 3. Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché d'un analgésique qui estime que l'analgésique, sur la base de la composition et du prix, tels que fixés dans le présent arrêté, entre en considération pour être repris sur la liste, adresse une lettre recommandée au Service des Soins de santé de l'Institut national d'Assurance Maladie-Invalidité.

Les modifications de prix de l'analgésique repris sur la liste doivent être communiquées sans délai à ce Service.

§ 4. La liste susmentionnée peut être adaptée tous les six mois pour tenir compte de l'inscription de nouveaux analgésiques, de modifications de prix et de suppressions d'analgésiques. L'Institut peut publier chaque mois sur le site Internet <http://www.inami.fgov.be> une liste, en attendant l'adaptation semestrielle de la liste reprise en annexe 1.

## CHAPITRE II. — Maximum à facturer

**Art. 6.** A l'article 37<sup>sexies</sup> de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, inséré par la loi du 5 juin 2002 et modifié par les lois des 22 août 2002, 24 décembre 2002 et 27 décembre 2005, et les arrêtés royaux des 3 mars 2003 et 2 février 2004, l'alinéa suivant est inséré entre l'alinéa 5 et l'alinéa 6 :

« Est également considérée comme une intervention personnelle la partie du coût de l'analgésique qui, conformément à l'article 4 de l'arrêté royal du 3 juin 2007, portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les analgésiques, est à charge du bénéficiaire. »

## CHAPITRE III. — Enregistrement par le pharmacien qui délivre

**Art. 7.** Les patients atteints de douleur chronique, visés dans le présent arrêté, ont droit à l'intervention sur présentation de leur carte SIS ou d'une attestation équivalente, d'une prescription de médicaments pour un produit figurant sur la liste reprise en annexe 1<sup>re</sup> au présent arrêté, et de l'autorisation du médecin-conseil qui y est relative.

Toutes les opérations de tarification et tous les paiements des organismes assureurs sont obligatoirement effectués par l'intermédiaire d'offices de tarification agréés par le ministre, conformément aux dispositions de l'article 165.

**Art. 4.** De tegemoetkoming bedoeld in artikel 1, bestaat uit 20 % van de prijs van het analgeticum, dat voorkomt op de lijst als bijlage 1 bij dit besluit.

Met prijs wordt bedoeld de verkoopprijs aan publiek die overeenkomstig de bepalingen van het ministerieel besluit van 29 december 1989 betreffende de prijzen van de niet-terugbetaalbare geneesmiddelen, van het ministerieel besluit van 20 april 1993 houdende bijzondere bepalingen inzake prijzen, van het ministerieel besluit van 2 april 1996 tot vaststelling van de maximumverkoopprijzen en de maximummarges voor de verdeling in het groot en de terhandstelling van de niet-terugbetaalbare geneesmiddelen voor menselijk gebruik waarvan geen enkele vorm aan een medisch voorschrijf is onderworpen of van het ministerieel besluit van 5 mei 2006 tot vaststelling van de maximumverkoopprijzen en de maximummarges voor de verdeling in het groot en de terhandstelling van de geneesmiddelen voor menselijk gebruik geregistreerd als generieken of op basis van de gepubliceerde wetenschappelijke literatuur, is vastgesteld door of gemeld aan de Minister die de Economische zaken onder zijn bevoegdheid heeft, in voorkomend geval te vermeerderen met de prijsverhoging die door deze Minister is toegestaan, of, bij ontstentenis daarvan, de bevestiging van de Federale Overheidsdienst Economie, KMO, Middenstand en Energie om de gevraagde prijsverhoging toe te passen.

**Art. 5. § 1.** Op de lijst van de analgetica die als bijlage 1 bij dit besluit is gevoegd, staan naast de benaming van de analgetica, de verpakingsvorm, de galenische vorm, de prijs zoals bedoeld in artikel 4, de prijs per defined daily dose (DDD) en het persoonlijk aandeel voor de chronisch pijnpatient.

§ 2. Teneinde te worden opgenomen op de lijst, mag de prijs per defined daily dose 1,20 EUR niet overschrijden.

§ 3. De houder van de vergunning voor het in de handel brengen van een analgeticum die meet dat, op grond van samenstelling en prijs, zoals bepaald in dit koninklijk besluit, het analgeticum in aanmerking komt voor opname op de lijst, richt hiertoe een aangetekend schrijven aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging van het Rijksinstituut voor Ziekte en Invaliditeit.

Wijzigingen aan de prijs van het op de lijst opgenomen analgeticum dienen onverwijld aan deze Dienst te worden meegedeeld.

§ 4. Bovenvermelde lijst kan om de zes maanden worden aangepast om rekening te houden met de opname van nieuwe analgetica, prijswijzigingen en schrapping van de analgetica. Maandelijks kan het Instituut een lijst publiceren via het netwerk internet op het adres <http://www.riziv.fgov.be>, in afwachting van de zesmaandelijkse aanpassing van de lijst die volgt als bijlage 1.

## HOOFDSTUK II. — Maximumfactuur

**Art. 6.** In artikel 37<sup>sexies</sup> van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, ingevoegd bij de wet van 5 juni 2002 en gewijzigd bij de wetten van 22 augustus 2002, 24 december 2002 en 27 december 2005 en de koninklijke besluiten van 3 maart 2003 en 2 februari 2004, wordt tussen het vijfde en het zesde lid, het volgende lid ingevoegd :

« Als persoonlijk aandeel wordt eveneens beschouwd het gedeelte van de kostprijs van het analgeticum, dat overeenkomstig het artikel 4 van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37, § 16bis, eerste lid, 3<sup>o</sup>, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wat de analgetica betreft, ten laste van de rechthebbende is. »

## HOOFDSTUK III. — Registratie door de afleverende apotheker

**Art. 7.** De in dit besluit bedoelde chronische pijnpatiënten hebben recht op de tegemoetkoming op voorlegging van hun SIS-kaart of een daarmee gelijkgesteld attest, van een geneesmiddelenvoorschrijf voor een product opgenomen op de lijst die als bijlage 1 gevoegd is bij dit besluit, en van de desbetreffende machtiging van de adviserend geneesheer.

Alle tariferingsverrichtingen en alle betalingen van de verzekeringinstellingen worden verplicht gedaan via door de minister erkende tariferingsdiensten, overeenkomstig de bepalingen van het artikel 165.

CHAPITRE IV. — *Dispositions finales*

**Art. 8.** Le Comité consultatif en matière de dispensation de soins pour des maladies chroniques et pour des pathologies spécifiques, institué auprès du Conseil scientifique du Service des soins de santé de l’Institut national d’assurance maladie-invalidité, est chargé de l’évaluation des mesures prévues dans le présent arrêté, dans une période de 18 mois après leur entrée en vigueur.

**Art. 9.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2007.

**Art. 10.** Notre Ministre des Affaires sociales est chargé de l’exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 3 juin 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE

Annexe 1<sup>re</sup>

## Liste des analgésiques

HOOFDSTUK IV. — *Slotbepalingen*

**Art. 8.** Het Comité voor advies inzake zorgverlening ten aanzien van de chronische ziekten en specifieke aandoeningen, ingesteld bij de Wetenschappelijke Raad van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, is belast met de evaluatie, binnen een periode van 18 maanden na de inwerkingtreding van de in dit besluit voorziene maatregelen.

**Art. 9.** Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2007.

**Art. 10.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 3 juni 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE

Bijlage 1

## Lijst van analgetica

CNK	Nom — Naam	Conditionnement — Verpakking	Forme galénique — Galenische vorm	Prix public — Publieksprijs	Prix par DDD — Prijs per DDD	Intervention pers. — Pers. aandeel
1752-534	ALGOSTASE MONO	20 x 1G	Compr eff/bruistabl	5,50	0,8250	4,40
2169-704	ALGOSTASE MONO	32 x 500 MG	Sachets/zakjes	3,85	0,7219	3,08
0039-347	DAFALGAN	30 x 500 MG	TABL	4,30	0,8600	3,44
1449-834	DAFALGAN FORTE	16 x 1 G	Compr eff/bruistabl	6,10	1,1438	4,88
1449-842	DAFALGAN FORTE	32 x 1 G	Compr eff/bruistabl	10,90	1,0219	8,72
0044-545	DAFALGAN	32 x 500 MG	Compr eff/bruistabl	5,57	1,0444	4,46
1799-147	DAFALGAN FORTE	16 x 1 G	TABL	4,67	0,8756	3,74
1799-139	DAFALGAN FORTE	32 x 1 G	TABL	8,40	0,7875	6,72
1799-121	DAFALGAN FORTE	50 x 1 G	TABL	11,40	0,6840	9,12
0098-962	DOLPRONE	16 x 500 MG	TABL	2,62	0,9825	2,10
1484-211	PANADOL	20 x 1 G	TABL	5,70	0,8550	4,56
1484-229	PANADOL	50 x 1 G	TABL	11,40	0,6840	9,12
0056-481	PANADOL	20 x 500 MG	TABL	3,12	0,9360	2,50
0897-074	PANADOL	30 x 500 MG	TABL	3,99	0,7980	3,19
0605-832	PANADOL	60 x 500 MG	TABL	7,37	0,7370	5,90
1745-348	PARACETAMOL EG	30 x 500 MG	TABL	3,54	0,7080	2,83
2179-604	PARACETAMOL TEVA	30 x 500 MG	TABL	3,20	0,6400	2,56
1563-154	PERDOLAN	30 x 500 MG	TABL	4,62	0,9240	3,70
0128-868	SANICOPYRINE	20 x 500 MG	TABL	2,63	0,7890	2,10
0617-167	WITTE KRUIS	20 x 500 MG	TABL	2,25	0,6750	1,80
0601-138	WITTE KRUIS MONO	20 x 500 MG	Sachets/zakjes	2,45	0,7350	1,96
2271-278	ALGOCOD	32	Compr eff/bruistabl	6,35	1,1906	5,08
1482-223	DAFALGAN CODEINE	30	TABL	5,70	1,1400	4,56
1524-040	DOCPARACOD	30	TABL	4,96	0,9920	3,97

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 3 juin 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 3 juni 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE

## Annexe 2

Autorisation sur base de l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les analgésiques

MUTUALITE, OFFICE REGIONAL OU CAISSE DES SOINS DE SANTE:

Numéro d'ordre de l'autorisation:

Le soussigné, médecin-conseil, déclare que

- Nom et prénom du bénéficiaire:.....
- Adresse:.....
- Numéro NISS.....

est un patient atteint de douleur chronique

et autorise par conséquent, conformément aux dispositions de l'AR du 3 juin 2007 l'intervention dans les coûts des analgésiques pour la période du .....au.....(maximum 12 mois)

Le bénéficiaire est obligé de montrer cette autorisation au pharmacien qui délivre, lequel inscrit le numéro d'ordre de l'autorisation sur la prescription

Date:

Signature et cachet du médecin-conseil:

---

Le soussigné, docteur en médecine, certifie que le traitement de ..... (nom, prénom) doit être poursuivi pour la même affection que l'autorisation n°

Pour un patient

atteint de douleur chronique devrait être renouvelée pour une période de ..... mois (maximum 12 mois)

Date :

Signature et cachet du médecin traitant,

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 3 juin 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE

## Bijlage 2

Machtiging in het kader van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37,§ 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wat de analgetica betreft

ZIEKENFONDS, GEWESTELIJKE DIENST OF KAS DER GENEESKUNDIGE VERZORGING:.....  
.....

Volgnummer van de machtiging:

De ondergetekende, adviserend geneesheer, verklaart dat

- Naam en voornaam van de rechthebbende:.....
- Adres:.....
- Nummer INSZ.:.....

een chronische pijnpatiënt is

en machtigt bijgevolg de tegemoetkoming overeenkomstig de bepalingen van bovengenoemd KB van 3 juni 2007 in de kosten van analgetica van .....tot..... (maximum 12 maanden)

De rechthebbende is verplicht om deze machtiging te tonen aan de afleverende apotheker die het volgnummer van de machtiging aanbrengt op het geneesmiddelenvoorschrift

Datum:

Handtekening en stempel van de adviserend geneesheer,

---

De ondergetekende, dokter in de geneeskunde, verklaart dat de behandeling van ..... (naam, voornaam) moet worden voortgezet voor dezelfde aandoening dan de machtiging nr.

Voor een patiënt met  
chronische pijn zou moeten worden vernieuwd voor een tijdvak van ..... maand (en) (maximum 12 maanden)

Datum:

Handtekening en stempel van de behandelende geneesheer,

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 3 juni 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
R. DEMOTTE

## Annexe 3

## Bijlage 3

**Liste des affections**

Type d'affections chroniques qui peuvent entraîner des douleurs chroniques

cancers;

arthrose/arthrite chronique;

douleurs neurogènes ou neuropathiques, d'origine centrale ou périphérique (y compris sclérose en plaque);

douleurs vasculaires périphériques;

douleurs post-chirurgicales (y compris membres fantômes);

fibromyalgie.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 3 juin 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

R. DEMOTTE

**Lijst van aandoeningen**

Type van chronische aandoeningen die chronische pijn kunnen veroorzaken

Kankerpijn;

Chronische arthritis/artrosepijn;

Neurogene of neuropatische pijn van centrale of perifere oorsprong (inbegrepen multiple sclerose);

Perifere vasculaire pijn;

Postchirurgische pijn (inbegrepen fantoompijn);

Fibromyalgie.

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 3 juni 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

R. DEMOTTE

## Annexe 4

## Notification de douleur chronique

Modèle de notification à adresser au médecin-conseil sur base de l'arrêté royal du 3 juin 2007 portant exécution de l'article 37, § 16bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup> et alinéa 4, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, en ce qui concerne les analgésiques.

**I – Identification du bénéficiaire (nom, prénom, n° NISS.) :**

.....  
.....  
.....

**II – Eléments à attester par le médecin traitant :**

Je soussigné, docteur en médecine, certifie que le patient mentionné ci-dessus présente une affection chronique qui entraîne des douleurs chroniques (douleur persistante pendant au moins trois mois après un traitement curatif optimal ou persistante après le traitement curatif d'un syndrome de douleur chronique maligne), du type suivant :

- cancers;
- arthrose/arthrite chronique ;
- douleurs neurogènes ou neuropathiques, d'origine centrale ou périphérique (y compris sclérose en plaque)
- douleurs vasculaires périphériques ;
- douleurs post-chirurgicales (y compris membres fantômes)
- fibromyalgie.

Je tiens à la disposition du médecin-conseil et du service d' évaluation et de contrôle medicaux les éléments de preuve établissant que le patient concerné se trouve dans la situation attestée.

**III– Identification du médecin traitant (nom, prénom, adresse, N°INAMI) :**

□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□ (nom)  
□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□ (prénom)  
1-□□□□□-□□-□□□ (N° INAMI)  
□□ / □□ / □□□□ (DATE)

(CACHET) ..... (SIGNATURE DU MEDECIN)

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 3 juin 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires Sociales et de la Santé publique,  
R. DEMOTTE

Bijlage 4  
Kennisgeving van chronische pijn

Model van kennisgeving te richten aan de adviserend geneesheer op basis van het koninklijk besluit van 3 juni 2007 tot uitvoering van het artikel 37,§ 16bis, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, wat de analgetica betreft

**I – Identificatie van de rechthebbende (naam, voornaam, INSZ-nr.):**

.....  
.....  
.....

**II – Door de behandelende arts te staven elementen:**

Ik ondergetekende, arts, verklaar dat voornoemde rechthebbende lijdt aan een chronische aandoening die chronische pijn (pijn, die na een optimale curatieve behandeling, aanhoudt gedurende minstens drie maanden, of aanhoudt na de curatieve behandeling van een ziektebeeld van maligne chronische pijn) van het volgende type veroorzaakt:

- kankerpijn;
- chronische artritis/artrosepijn;
- Neurogene of neuropatische pijn van centrale of perifere oorsprong ( inbegrepen multiple sclerose);
- Perifere vasculaire pijn;
- Postchirurgische pijn (inbegrepen fantoompijn);
- fibromyalgie

Ik houd de nodige stukken waaruit blijkt dat de rechthebbende zich in de voornoemde situatie bevindt ter beschikking van de adviserend geneesheer en de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle.

**III – Identificatie van de behandelende arts (naam, voornaam, adres, RIZIV-nr.):**

□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□ (naam)  
□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□ (voornaam)  
1-□□□□□-□□-□□□ (RIZIV nr)  
□□ / □□ / □□□□ (datum)



(STEMPEL)

.....

(HANDTEKENING VAN DE ARTS)

Gezien om gevoegd te worden bij Ons besluit van 3 juni 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

R. DEMOTTE