

SENAT DE BELGIQUE**SESSION DE 1993-1994**

21 OCTOBRE 1993

Proposition de loi modifiant l'arrêté royal du 10 octobre 1986 portant exécution de l'article 34*quater*, alinéa 4, de la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité

(Déposée par M. Goossens)

DEVELOPPEMENTS

La présente proposition de loi a pour objet de proscrire la fraude concernant les prescriptions de médicaments. Elle vise plus particulièrement les prescriptions médicales concernant des médicaments qui ne sont pas utilisés par le malade.

Voici quelques explications.

Un patient reçoit deux prescriptions pour un même médicament : une première destinée à un usage immédiat et une seconde en vue d'un éventuel traitement ultérieur de la maladie, pour autant que celle-ci n'ait pas été surmontée après le premier traitement.

Que se passe-t-il dans la pratique ? Le patient s'adresse à un pharmacien ami, muni de sa deuxième prescription médicale, et demande à celui-ci de lui fournir des produits de beauté, des lotions, des produits de protection contre le soleil, etc., pour le montant que l'I.N.A.M.I. lui remboursera.

BELGISCHE SENAAT**ZITTING 1993-1994**

21 OKTOBER 1993

Voorstel van wet tot wijziging van het koninklijk besluit van 10 oktober 1986 tot uitvoering van artikel 34*quater*, vierde lid, van de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering

(Ingediend door de heer Goossens)

TOELICHTING

Dit voorstel heeft tot doel fraude met geneesmiddelvoorschriften te bannen. Het beoogt inzonderheid doktersvoorschriften voor geneesmiddelen die door de zieke niet gebruikt worden.

Ik verklaar me nader.

Een patiënt krijgt voor eenzelfde geneesmiddel twee voorschriften aangeboden: één voor direct gebruik; een tweede voor mogelijke nabehandeling van de ziekte, voor zover die na de eerste ingreep niet overwonnen zou zijn.

Wat gebeurt er nu in de praktijk ? De patiënt wendt zich met zijn tweede doktersvoorschrijf tot een bevriend apotheker en stelt deze voor om als tegenwaarde van de som die de apotheker terugbetaald krijgt door het R.I.Z.I.V., schoonheidsprodukten, lotions, zonnemewerende middelen, enz. te verschaffen.

Cette situation se produit réellement, chaque jour, chez des dizaines, voire des centaines des quelque 5 000 pharmaciens que compte la Belgique. Le montant extorqué ainsi à l'I.N.A.M.I. et au contribuable peut être évalué à environ 1 milliard de francs par an.

Pour combattre cet abus, il suffit que l'I.N.A.M.I. ne rembourse au pharmacien que les prescriptions médicales que celui-ci aura pourvues d'un label qu'il aura retiré du conditionnement du médicament, de sorte que celui-ci ne puisse pas être vendu une seconde fois.

Dans la pratique, il faut imposer à l'industrie pharmaceutique des obligations requises à cet effet. Il faut également prévoir, sur la prescription médicale, un emplacement permettant d'apposer le label en question.

* * *

PROPOSITION DE LOI

Article premier

L'article 6, premier alinéa 1^o, de l'arrêté royal du 10 octobre 1986 portant exécution de l'article 34*quater*, quatrième alinéa, de la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité est complété par la disposition suivante:

« Cette interdiction vaut également pour ce qui est du coût du remboursement partiel des médicaments, des produits pharmaceutiques et des préparations magistrales délivrés, dans la mesure où le conditionnement de ceux-ci n'est pas pourvu d'un label d'authenticité. »

Art. 2

L'article 9*ter*, § 3, premier alinéa, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité est complété par la disposition suivante:

« Cette attestation doit être accompagnée du label d'authenticité prévu à l'annexe 17 B, pour chaque médicament délivré. »

Deze situatie doet zich werkelijk iedere dag voor bij tientallen, zoniet honderden van de nogenoeg 5 000 apothekers in België. Het bedrag waarvoor het R.I.Z.I.V. en de belastingbetalen jaarlijks worden opgelicht, mag op ongeveer 1 miljard frank geschat worden.

Om dit oneigenlijk gebruik tegen te gaan volstaat het dat het R.I.Z.I.V. aan de apotheker alleen die doktersvoorschriften terugbetaalt, die voorzien zijn van een label, genomen uit de verpakking van het geneesmiddel, zodat dit geen tweede maal verkocht kan worden.

Praktisch dienen hiervoor de nodige verplichtingen aan de farmaceutische industrie opgelegd te worden. Tevens moet op het doktersvoorschrijf een ruimte gelaten worden om deze labels toe te voegen.

Willy GOOSSENS.

* * *

VOORSTEL VAN WET

Artikel 1

Artikel 6, eerste lid, 1^o, van het koninklijk besluit van 10 oktober 1986 tot uitvoering van artikel 34*quater*, vierde lid, van de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering wordt aangevuld als volgt:

« Dit geldt tevens voor de kosten in de gedeeltelijke terugbetaling van verstrekte geneesmiddelen, farmaceutische produkten en magistrale bereidingen voor zover deze niet voorzien zijn van een in de verpakking voorkomend echtheidslabel. »

Art. 2

Artikel 9*ter*, § 3, eerste lid, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering wordt aangevuld met de volgende zin:

« Dit getuigschrift dient vergezeld te zijn van een echtheidslabel — zoals vervat in bijlage 17 B — voor ieder uitgereikt geneesmiddel. »

Art. 3

L'annexe 17 de la même nomenclature est complétée par une annexe 17 B, libellée comme suit:

«Annexe 17 B
Label d'authenticité
Type de médicament:
Marque du médicament:
Numéro du lot:

Présentation du médicament:
Nom du producteur:
Adresse du producteur:
Date de fabrication:»

Art. 4

Les producteurs de médicaments pharmaceutiques et de préparations magistrales doivent pourvoir chaque conditionnement du label d'authenticité prévu à l'annexe 17 B à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité.

Art. 5

Les patients doivent, sous peine de perdre le bénéfice de l'application du régime du tiers payant, retirer les labels d'authenticité des conditionnements des médicaments délivrés par le pharmacien et les joindre à la prescription de médicaments délivrée par les dispensateurs de soins.

Art. 3

Bijlage 17 van dezelfde nomenclatuurlijst wordt aangevuld met een bijlage 17 B, luidende:

«Bijlage 17 B
Echtheidslabel
Medicijnsoort:
Medicijnmerknaam:
Lotnummer:

Medicijnvoorkomen:
Producentnaam:
Producentadres:
Fabricagedatum:»

Art. 4

De producenten van farmaceutische geneesmiddelen en magistrale bereidingen moeten bij elke verpakking een echtheidslabel insluiten, zoals vastgesteld in bijlage 17 B van de R.I.Z.I.V.-verordening op de geneeskundige verstrekkingen.

Art. 5

Patiënten moeten — op straffe van niet-toepassing van het derde-betalerssysteem — uit de verpakking van de door de apotheker geleverde geneesmiddelen de bijgeleverde echtheidslabels verwijderen om deze bij het door de zorgenverstrekker uitgereikte geneesmiddelenvoorschrift te voegen.

Willy GOOSSENS.