

**Art. 2.** L'organisation mentionnée à l'article 1<sup>er</sup> doit tenir, à tout moment, tous documents et comptes relatifs à ses activités, à la disposition des fonctionnaires et agents désignés à cette fin par le Ministre des Affaires sociales.

**Art. 3.** Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 26 septembre 2013.

**PHILIPPE**

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,  
Mme L. ONKELINX

**Art. 2.** De bij het artikel 1 vernoemde organisatie moet te allen tijde, alle documenten en rekeningen betreffende haar activiteiten ter beschikking houden van de daartoe door de Minister van Sociale Zaken aangewezen ambtenaren en beambten.

**Art. 3.** De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 26 september 2013.

**FILIP**

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,  
Mevr. L. ONKELINX

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C - 2013/22539]

**17 OCTOBRE 2013.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35*bis*, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 octobre 2013;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> novembre 2013, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n° 54.268/2 du Conseil d'Etat, donné le 14 octobre 2013, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>e</sup> de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2013/22539]

**17 OKTOBER 2013.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 oktober 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 2013, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 54.268/2 van de Raad van State, gegeven op 14 oktober 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

- I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
AMLOBEMED 10 mg		3DDD PHARMA		ATC: C08CA01				
B-20	2926-566	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	10,43	10,43	1,25	2,09
	<b>2926-566</b>				<b>4,7300</b>	<b>4,7300</b>		
B-20	2926-574	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	26,85	26,85	4,35	7,31
	<b>2926-574</b>				<b>17,8200</b>	<b>17,8200</b>		
B-20 *	0751-875	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2300	0,2300		
B-20 **	0751-875	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1889	0,1889		
AMLOBEMED 5 mg		3DDD PHARMA		ATC: C08CA01				
B-20	2926-541	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	G	10,92	10,92	1,36	2,26
	<b>2926-541</b>				<b>5,1100</b>	<b>5,1100</b>		
B-20	2926-558	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	G	13,32	13,32	1,85	3,09
	<b>2926-558</b>				<b>6,9900</b>	<b>6,9900</b>		
B-20 *	0750-786	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0902	0,0902		
B-20 **	0750-786	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0741	0,0741		

ATORVASTATIN APOTEX 10 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2839-181	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	24,92	24,92	4,08	6,85
	<b>2839-181</b>				<b>16,1200</b>	<b>16,1200</b>		
B-41 *	0752-741	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2122	0,2122		
B-41 **	0752-741	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1744	0,1744		
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2839-207	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	34,93	34,93	5,49	9,23
	<b>2839-207</b>				<b>24,9400</b>	<b>24,9400</b>		
B-41 *	0752-733	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3285	0,3285		
B-41 **	0752-733	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2698	0,2698		
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 10 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2922-136	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,63	10,63	1,30	2,16
	<b>2922-136</b>				<b>4,8900</b>	<b>4,8900</b>		
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 20 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2922-151	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	13,86	13,86	1,97	3,28
	<b>2922-151</b>				<b>7,4100</b>	<b>7,4100</b>		
CITALOPRAM EG 20 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AB04		
B-73	1770-718	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,59	14,59	2,11	3,52
	<b>1770-718</b>				<b>7,9700</b>	<b>7,9700</b>		
DESLOXATADINE APOTEX 5 mg		APOTEX				ATC: R06AX27		
Cs-7	2970-168	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	9,68	9,68	4,40	4,40
	<b>2970-168</b>				<b>4,1500</b>	<b>4,1500</b>		
Cs-7	2970-176	50 comprimés pelliculés, 5 mg	50 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	12,89	12,89	7,05	7,05
	<b>2970-176</b>				<b>6,6500</b>	<b>6,6500</b>		
Cs-7	2970-283	100 comprimés pelliculés, 5 mg	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	17,99	17,99	11,28	11,28
	<b>2970-283</b>				<b>10,6300</b>	<b>10,6300</b>		
Cs-7 *	7700-016	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1372	0,1372		
Cs-7 **	7700-016	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1127	0,1127		
DOXYCYCLINE KELA 100 mg		KELA PHARMA				ATC: J01AA02		
B-118	1593-920	10 comprimés dispersibles, 100 mg	10 dispergeerbare tabletten, 100 mg	C	6,82	6,82	0,49	0,82
	<b>1593-920</b>				<b>1,8600</b>	<b>1,8600</b>		
B-118 *	0768-531	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	C	0,2400	0,2400		
B-118 **	0768-531	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	C	0,1970	0,1970		
IBANDRONATE APOTEX 150 mg		APOTEX				ATC: M05BA06		
B-230	2866-523	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	29,96	29,96	4,79	8,05
	<b>2866-523</b>				<b>20,5600</b>	<b>20,5600</b>		
B-230 *	0755-553	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	8,8433	8,8433		
B-230 **	0755-553	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,2633	7,2633		
MIRTAZAPINE EG 15 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AX11		
B-73	2526-085	100 comprimés pelliculés, 15 mg	100 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	32,11	32,11	5,09	8,56
	<b>2526-085</b>				<b>22,4600</b>	<b>22,4600</b>		
B-73 *	0779-967	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	G	0,2898	0,2898		
B-73 **	0779-967	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	G	0,2381	0,2381		
NEBIVOLOL APOTEX 5 mg		APOTEX				ATC: C07AB12		
B-15	2726-271	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	14,46	14,46	2,09	3,48
	<b>2726-271</b>				<b>7,8700</b>	<b>7,8700</b>		

OLANZAPINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH03					
B-72	3049-210	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	54,75	54,75	7,70	11,60	
	<b>3049-210</b>				<b>42,4400</b>	<b>42,4400</b>			
B-72	3049-228	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	141,40	141,40	9,60	14,50	
	<b>3049-228</b>				<b>121,1900</b>	<b>121,1900</b>			
B-72 *	7704-380	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	1,3834	1,3834			
B-72 **	7704-380	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	1,3108	1,3108			
OLANZAPINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH03					
B-72	3073-095	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	54,75	54,75	7,70	11,60	
	<b>3073-095</b>				<b>42,4400</b>	<b>42,4400</b>			
B-72	3073-103	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	141,40	141,40	9,60	14,50	
	<b>3073-103</b>				<b>121,1900</b>	<b>121,1900</b>			
B-72 *	7704-406	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	1,3834	1,3834			
B-72 **	7704-406	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	1,3108	1,3108			
OLANZAPINE TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH03					
B-72	3049-186	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	30,21	30,21	4,82	8,11	
	<b>3049-186</b>				<b>20,7800</b>	<b>20,7800</b>			
B-72	3049-194	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	75,27	75,27	9,60	14,50	
	<b>3049-194</b>				<b>60,5500</b>	<b>60,5500</b>			
B-72 *	7704-364	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,7274	0,7274			
B-72 **	7704-364	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,6549	0,6549			
OLANZAPINE TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH03					
B-72	3073-327	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	30,21	30,21	4,82	8,11	
	<b>3073-327</b>				<b>20,7800</b>	<b>20,7800</b>			
B-72	3073-335	98 comprimés orodispersibles, 5 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	75,27	75,27	9,60	14,50	
	<b>3073-335</b>				<b>60,5500</b>	<b>60,5500</b>			
B-72 *	7704-398	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,7274	0,7274			
B-72 **	7704-398	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,6549	0,6549			
OLANZAPINE TEVA 7,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH03					
B-72	3049-202	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	G	76,21	76,21	7,70	11,60	
	<b>3049-202</b>				<b>61,4300</b>	<b>61,4300</b>			
B-72 *	7704-372	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	G	1,2898	1,2898			
B-72 **	7704-372	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	G	1,1629	1,1629			
VALSARTAN TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA03					
B-224	2745-164	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	28,14	28,14	4,53	7,62	
	<b>2745-164</b>				<b>18,9600</b>	<b>18,9600</b>			
B-224 *	0758-920	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2497	0,2497			
B-224 **	0758-920	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2051	0,2051			

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
ATORVASTATIN APOTEX 10 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45	2839-181 <b>2839-181</b>	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	24,92 <b>16,1200</b>	24,92 <b>16,1200</b>	0,00	0,00
A-45 *	0752-741	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2122	0,2122		
A-45 **	0752-741	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1744	0,1744		
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45	2839-207 <b>2839-207</b>	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	34,93 <b>24,9400</b>	34,93 <b>24,9400</b>	0,00	0,00
A-45 *	0752-733	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3285	0,3285		
A-45 **	0752-733	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2698	0,2698		
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 10 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45	2922-136 <b>2922-136</b>	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,63 <b>4,8900</b>	10,63 <b>4,8900</b>	0,00	0,00
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 20 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45	2922-151 <b>2922-151</b>	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	13,86 <b>7,4100</b>	13,86 <b>7,4100</b>	0,00	0,00

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 17 octobre 2013.

Mme L. ONKELINX

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 17 oktober 2013.

Mevr. L. ONKELINX