

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2015/22555]

16 DECEMBRE 2015. — 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 35bis, § 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, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1<sup>er</sup>, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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, les articles 57, 89 et 95bis, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 décembre 2015;

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> janvier 2016, 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'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 58.593/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 décembre 2015, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>o</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 :

1° au chapitre I :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22555]

16 DECEMBER 2015. — 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 35bis, § 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, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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, artikelen 57, 89 en 95bis, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 december 2015;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 januari 2016, 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 de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 58.593/2 van de Raad van State, gegeven op 9 december 2015 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, 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° in hoofdstuk I :

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 tegemoeftk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
AMLODIPINE APOTEX 10 mg			APOTEX	ATC: C08CA01				
B-20	2367-464	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	9,70	9,70	1,09	1,82
	<del>2367-464</del>				<b>4,1200</b>	<b>4,1200</b>		
B-20	2367-449	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	24,14	24,14	3,96	6,65
	<del>2367-449</del>				<b>15,3800</b>	<b>15,3800</b>		
B-20 *	0785-899	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1985	0,1985		
B-20 **	0785-899	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1630	0,1630		
B-20 ***	0785-899	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1973	0,1973	0,0396	0,0665
AMLODIPINE APOTEX 5 mg			APOTEX	ATC: C08CA01				
B-20	2367-324	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	9,73	9,73	1,10	1,83
	<del>2367-324</del>				<b>4,1500</b>	<b>4,1500</b>		
B-20	2367-357	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	10,48	10,48	1,25	2,09
	<del>2367-357</del>				<b>4,7300</b>	<b>4,7300</b>		
ATORSTATINEG 10 mg			EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2981-751	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,68	9,68	1,09	1,81
	<del>2981-751</del>				<b>4,1000</b>	<b>4,1000</b>		
ATORSTATINEG 20 mg			EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2981-769	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	12,00	12,00	1,57	2,61
	<del>2981-769</del>				<b>5,9100</b>	<b>5,9100</b>		
LATANSOCMYLAN 0,005%-0,5%			MYLAN	ATC: S01ED51				
B-168	2969-897	3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	19,09	19,09	3,03	5,06
	<del>2969-897</del>				<b>11,4400</b>	<b>11,4400</b>		
B-168 *	7700-065	1 flacon compte-gouttes, 50 µg/ml / 5 mg/ml	1 container met druppelpipet, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	4,9200	4,9200		
B-168 **	7700-065	1 flacon compte-gouttes, 50 µg/ml / 5 mg/ml	1 container met druppelpipet, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	4,0433	4,0433		
LEVOCETIRIZINE-RATIO 5 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: R06AE09				
Cs-7 ***	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1943	0,1943	0,1610	0,1610
LOSARTAN EG 50 mg			EUROGENERICS	ATC: C09CA01				
B-224	2573-186	28 comprimés pelliculés, 50 mg	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	13,31	13,31	1,84	3,07
	<del>2573-186</del>				<b>6,9400</b>	<b>6,9400</b>		
PERAMTEVA 10 mg/10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: C09BB04				
B-21	3245-461	30 comprimés, 10 mg / 10 mg	30 tabletten, 10 mg / 10 mg		20,94	20,94	3,42	5,69
	<del>3245-461</del>				<b>12,8800</b>	<b>12,8800</b>		

PERAMTEVA 10 mg/5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09BB04				
B-21	3245-347	30 comprimés, 10 mg / 5 mg	30 tabletten, 10 mg / 5 mg		19,43	19,43	3,10	5,17
	<b>3245-347</b>				<b>11,7000</b>	<b>11,7000</b>		
PERAMTEVA 5 mg/10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09BB04				
B-21	3245-339	120 comprimés, 5 mg / 10 mg	120 tabletten, 5 mg / 10 mg		55,37	55,37	8,37	14,09
	<b>3245-339</b>				<b>42,9400</b>	<b>42,9400</b>		
B-21 *	7712-987	1 comprimé, 5 mg / 10 mg	1 tablet, 5 mg / 10 mg		0,4386	0,4386		
B-21 **	7712-987	1 comprimé, 5 mg / 10 mg	1 tablet, 5 mg / 10 mg		0,3793	0,3793		
B-21 ***	7712-987	1 comprimé, 5 mg / 10 mg	1 tablet, 5 mg / 10 mg		0,4247	0,4247	0,0697	0,1174
PERAMTEVA 5 mg/5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09BB04				
B-21	3245-321	30 comprimés, 5 mg / 5 mg	30 tabletten, 5 mg / 5 mg		16,14	16,14	2,43	4,04
	<b>3245-321</b>				<b>9,1500</b>	<b>9,1500</b>		
B-21	3245-313	120 comprimés, 5 mg / 5 mg	120 tabletten, 5 mg / 5 mg		39,89	39,89	6,18	10,40
	<b>3245-313</b>				<b>29,2700</b>	<b>29,2700</b>		
B-21 *	7712-979	1 comprimé, 5 mg / 5 mg	1 tablet, 5 mg / 5 mg		0,3148	0,3148		
B-21 **	7712-979	1 comprimé, 5 mg / 5 mg	1 tablet, 5 mg / 5 mg		0,2586	0,2586		
B-21 ***	7712-979	1 comprimé, 5 mg / 5 mg	1 tablet, 5 mg / 5 mg		0,2957	0,2957	0,0515	0,0867
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04				
B-220 ***	0750-596	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	G	1,6064	1,6064	0,1300	0,1967
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04				
B-220 ***	7706-302	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	G	0,7681	0,7681	0,1477	0,2480
QUETIAPINE TEVA 25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AH04				
B-220 ***	0750-828	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1401	0,1401	0,0290	0,0482

2° au chapitre II-B:

Paragraphe 20000

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraaf 20000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeentk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
OMEPRAZOL APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: A02BC01				
B-48	2227-163	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	13,12	13,12	1,80	3,00
	<b>2227-163</b>				<b>6,7900</b>	<b>6,7900</b>		
B-48 *	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1564	0,1564		
B-48 **	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1286	0,1286		
B-48 ***	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1556	0,1556	0,0321	0,0536
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: A02BC01				
B-48	2227-155	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	19,22	19,22	3,06	5,10
	<b>2227-155</b>				<b>11,5400</b>	<b>11,5400</b>		
B-48	2672-681	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	23,86	23,86	3,93	6,59
	<b>2672-681</b>				<b>15,1600</b>	<b>15,1600</b>		
B-48 *	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1956	0,1956		
B-48 **	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1607	0,1607		
B-48 ***	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1945	0,1945	0,0393	0,0659

PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX		ATC: A02BC02				
B-48	2650-752	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	17,28	17,28	2,66	4,43
	<b>2650-752</b>				<b>10,0300</b>	<b>10,0300</b>		
B-48 *	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1294	0,1294		
B-48 **	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1063	0,1063		
B-48 ***	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1287	0,1287	0,0266	0,0443
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg		APOTEX		ATC: A02BC02				
B-48	2660-876	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	29,26	29,26	4,68	7,87
	<b>2660-876</b>				<b>19,9000</b>	<b>19,9000</b>		
B-48 *	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2568	0,2568		
B-48 **	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2109	0,2109		
B-48 ***	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2485	0,2485	0,0468	0,0787

Paragraphe 30000

Paragraaf 30000

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>		
OMEPRAZOL APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: A02BC01				
C-31	2227-148	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	8,26	8,26	2,65	2,65
	<b>2227-148</b>				<b>3,0000</b>	<b>3,0000</b>		
C-31 *	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1564	0,1564		
C-31 **	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1286	0,1286		
C-31 ***	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1556	0,1556	0,1071	0,1071
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
C-31 *	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1956	0,1956		
C-31 **	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1607	0,1607		
C-31 ***	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1945	0,1945	0,0970	0,1319
PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX		ATC: A02BC02				
C-31 *	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1294	0,1294		
C-31 **	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1063	0,1063		
C-31 ***	0795-104	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1287	0,1287	0,0887	0,0887
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg		APOTEX		ATC: A02BC02				
C-31 *	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2568	0,2568		
C-31 **	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2109	0,2109		
C-31 ***	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2485	0,2485	0,0970	0,1470

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 1670100

Paragraaf 1670100

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>		
VALACICLOVIR APOTEX 500 mg			APOTEX	ATC: J05AB11				
B-135	2680-403	42 comprimés pelliculés, 500 mg	42 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	26,65	26,65	4,32	7,25
	<b>2680-403</b>				<b>17,6000</b>	<b>17,6000</b>		
B-135 *	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5407	0,5407		
B-135 **	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4443	0,4443		
B-135 ***	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5295	0,5295	0,1029	0,1726

Paragraphe 1670200

Paragraaf 1670200

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>		
VALACICLOVIR APOTEX 500 mg			APOTEX	ATC: J05AB11				
B-135	2680-403	42 comprimés pelliculés, 500 mg	42 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	26,65	26,65	4,32	7,25
	<b>2680-403</b>				<b>17,6000</b>	<b>17,6000</b>		
B-135 *	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5407	0,5407		
B-135 **	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4443	0,4443		
B-135 ***	0797-043	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5295	0,5295	0,1029	0,1726

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

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>		
ATORSTATINEG 10 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2981-751 <b>2981-751</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,68 <b>4,1000</b>	9,68 <b>4,1000</b>	0,00	0,00
ATORSTATINEG 20 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2981-769 <b>2981-769</b>	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	12,00 <b>5,9100</b>	12,00 <b>5,9100</b>	0,00	0,00

Paragraphe 3380100

Paragraaf 3380100

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>		
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II) ATC: A02BC01								
	<b>0781-021</b>	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b>	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b>		<b>15,1600</b>	<b>15,1600</b>		
B-48 **	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1607	0,1607		

Paragraphe 6570000

Paragraaf 6570000

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>		
ANASTROZOLE EG 1 mg EUROGENERICS ATC: L02BG03								
A-107	2664-621 <b>2664-621</b>	98 comprimés pelliculés, 1 mg	98 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	110,08 <b>92,4300</b>	110,08 <b>92,4300</b>	0,00	0,00
A-107 *	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	1,0723	1,0723		
A-107 **	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,9998	0,9998		
A-107 ***	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	1,0783	1,0783	0,0000	0,0000

Paragraphe 7520000

Paragraaf 7520000

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>		
ANASTROZOLE EG 1 mg		EUROGENERICs		ATC: L02BG03				
A-115	2664-621	98 comprimés pelliculés, 1 mg	98 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	110,08	110,08	0,00	0,00
	<b>2664-621</b>				<b>92,4300</b>	<b>92,4300</b>		
A-115 *	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	1,0723	1,0723		
A-115 **	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,9998	0,9998		
A-115 ***	0797-670	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	1,0783	1,0783	0,0000	0,0000

**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 16 décembre 2015.

Mme M. DE BLOCK

**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, 16 december 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2015/22550]

26 NOVEMBRE 2015. — Arrêté ministériel modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs. — Erratum

Au *Moniteur belge* n° 315, première édition du 3 décembre 2015, les modifications suivantes sont apportées :

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2015/22550]

26 NOVEMBER 2015. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen. — Erratum

In het *Belgisch Staatsblad* nr. 315, eerste editie van 3 december 2015, worden bij artikel 2 de volgende bijlagen toegevoegd :