

- 4 -

g) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijis	Base de remb. Basis v tegem	I	II
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg				SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	1766-245 1766-245	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,02 4,34	10,02 4,34	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 15 mai 2017.

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, 15 mei 2017.

M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2017/12103]

15 MAI 2017. — 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, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, § 4, alinéa 3, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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 38 et 72, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise les 10 et 24 janvier 2017 et le 22 février 2017;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 16 et 22 février 2017 et le 8 mars 2017;

Vu les notifications aux demandeurs des 1^{er}, 13 et 27 mars 2017;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2017/12103]

15 MEI 2017. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 4, derde lid, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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 38 en 72, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 10 en 24 januari 2017 en op 22 februari 2017;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 16 en 22 februari 2017 en op 8 maart 2017;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 1, 13 en 27 maart 2017;

Vu l'avis n° 61.361/2 du Conseil d'Etat, donné le 15 mai 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} 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, sont apportées les modifications suivantes :

Gelet op het advies nr. 61.361/2 van de Raad van State, gegeven op 15 mei 2017 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ 75 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: B01AC04								
B-243	2692-564 2692-564	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	14,65 7,95	14,65 7,95	2,11	3,51
CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ 75 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: B01AC04								
B-243	3116-324 3116-324	30 comprimés pelliculés, 75 mg	30 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	8,10 2,84	8,10 2,84	0,75	1,26

CLOPIDOGREL SANDOZ 75 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: B01AC04	
B-243	3360-765 3360-765	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	14,65 7,95	14,65 7,95	2,11 3,51
B-243 *	7714-439	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1221	0,1221	
B-243 **	7714-439	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1004	0,1004	
B-243 ***	7714-439	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1214	0,1214	0,0251 0,0418
PLAVIX 75 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: B01AC04	
B-243	3138-435 3138-435	28 comprimés pelliculés, 75 mg	28 filmomhulde tabletten, 75 mg	R	7,85 2,65	7,85 2,65	0,70 1,17
B-243	2955-136 2955-136	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	R	14,65 7,95	14,65 7,95	2,11 3,51
B-243 *	0750-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	R	0,1221	0,1221	+0,0000 +0,0000
B-243 **	0750-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	R	0,1004	0,1004	
B-243 ***	0750-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	R	0,1214	0,1214	0,0251 0,0418

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
AZITHROMYCINE MYLAN 200 mg/5 ml		MYLAN		ATC: J01FA10	
B-119	2704-567 2704-567	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	
B-119	2704-575 2704-575	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	
B-119 **	0759-076	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	
B-119 **	0759-076	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	
FRAGMIN 15.000 I.U.(anti-Xa)/0,6 ml		PFIZER		ATC: B01AB04	
B-33	1486-166 1486-166	5 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		
B-33 *	0762-864	1 seringue prérempli 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		
B-33 **	0762-864	1 seringue prérempli 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		

FRAGMIN 18.000 I.U.(anti-Xa)/0,72 ml		PFIZER		ATC: B01AB04	
B-33	1486-182	5 seringues préremplies 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		
	1486-182				
B-33 *	0762-872	1 seringue prérempli 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		
B-33 **	0762-872	1 seringue prérempli 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		
TRAMADOL/PARACETAMOL MYLAN 37,5 mg/325 mg		MYLAN		ATC: N02AX52	
C-29	3129-236	20 comprimés pelliculés, 37,5 mg / 325 mg	20 filmomhulde tabletten, 37,5 mg / 325 mg	G	
	3129-236				
C-29	3129-244	60 comprimés pelliculés, 37,5 mg / 325 mg	60 filmomhulde tabletten, 37,5 mg / 325 mg	G	
	3129-244				
C-29	3129-251	90 comprimés pelliculés, 37,5 mg / 325 mg	90 filmomhulde tabletten, 37,5 mg / 325 mg	G	
	3129-251				
C-29 *	7707-540	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	G	
C-29 **	7707-540	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	G	
C-29 ***	7707-540	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	G	
VISKEN		NOVARTIS PHARMA		ATC: C07AA03	
B-14	0097-980	100 comprimés, 15 mg	100 tabletten, 15 mg		
	0097-980				
B-14 *	0721-209	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		
B-14 **	0721-209	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		
B-14 ***	0721-209	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		
ZANTAC		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A02BA02	
C-30	1432-863	56 comprimés, 300 mg	56 tabletten, 300 mg	R	
	1432-863				
ZANTAC		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A02BA02	
C-30	0861-344	56 comprimés, 150 mg	56 tabletten, 150 mg	R	
	0861-344				
ZANTAC 150 (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: A02BA02	
C-30	2716-322	30 comprimés enrobés, 150 mg	30 omhulde tabletten, 150 mg	R	
	2716-322				
C-30	2716-330	60 comprimés enrobés, 150 mg	60 omhulde tabletten, 150 mg	R	
	2716-330				
C-30	2716-348	120 comprimés enrobés, 150 mg	120 omhulde tabletten, 150 mg	R	
	2716-348				
C-30 *	0797-613	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	R	
C-30 **	0797-613	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	R	
C-30 ***	0797-613	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	R	

ZANTAC 300 (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: A02BA02	
C-30	2716-355 2716-355	30 comprimés pelliculés, 300 mg	30 filmomhulde tabletten, 300 mg	R	
C-30	2716-363 2716-363	60 comprimés pelliculés, 300 mg	60 filmomhulde tabletten, 300 mg	R	
C-30 *	0797-621	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	
C-30 **	0797-621	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	
C-30 ***	0797-621	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
CLOPIDOGREL TEVA 75 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC04				
B-243	3242-542 3242-542	100 comprimés pelliculés, 75 mg	100 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	16,59 9,46	16,59 9,46	2,51	4,18
B-243 *	7712-664	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1221	0,1221		
B-243 **	7712-664	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1003	0,1003		
B-243 ***	7712-664	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1214	0,1214	0,0251	0,0418
ZANTAC		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A02BA02				
C-30 *	0728-899	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	R	0,1186	0,1186	+0,0000	+0,0000
C-30 **	0728-899	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	R	0,0971	0,0971		
C-30 ***	0728-899	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	R	0,1181	0,1181	0,0811	0,0811

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 330100, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 330100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HBVAXPRO 5 µg/0,5 ml		MSD BELGIUM		ATC: J07BC01	
B-201	1657-907 1657-907	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml	M	
B-201 *	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		
B-201 **	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		

b) Au § 330200, les spécialités suivantes sont supprimées: b) In § 330200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HBVAXPRO 5 µg/0,5 ml		MSD BELGIUM		ATC: J07BC01	
B-201	1657-907	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml	M	
	1657-907				
B-201 *	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		
B-201 **	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		

c) le § 1880000 est supprimé (CLOPIDOGREL);

c) § 1880000 wordt geschrapt (CLOPIDOGREL);

d) Au § 2020000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 2020000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TRILEPTAL 150		NOVARTIS PHARMA		ATC: N03AF02	
A-5	1595-628	50 comprimés pelliculés, 150 mg	50 filmomhulde tabletten, 150 mg	R	
	1595-628				
A-5 *	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
A-5 **	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
A-5 ***	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	

e) Au § 3480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 3480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
TRISENOX 1 mg/ml					TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX27	
	0780-932	10 ampoules 10 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	10 ampullen 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml		3569,94	3569,94		
A-28 *	0780-932	1 ampoule 10 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml	1 ampul 10 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml		379,1250	379,1250		
A-28 **	0780-932	1 ampoule 10 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml	1 ampul 10 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml		378,4140	378,4140		

f) au § 4210000, les modalités de remboursement sont f) in § 4210000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als remplacées par les modalités suivantes: volgt:

Paragraphe 4210000

L'autorisation qui a été délivrée pour la spécialité figurant dans le présent paragraphe avant l'entrée en vigueur de la présente réglementation, conserve sa validité dans sa catégorie de remboursement jusqu'à la fin de la période d'autorisation qui y est mentionnée.

Cette autorisation peut faire l'objet de prolongations par périodes renouvelables de 6 mois, chaque fois sur base d'une demande du médecin traitant, spécialisé en rhumatologie, en médecine interne, ou en gériatrie, attestant qu'il estime, après évaluation, que la prolongation du traitement est médicalement justifiée et en stricte conformité avec des dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) du Protelos et plus spécifiquement en ce qui concerne les mises en gardes spéciales et précautions d'emploi.

Sur base de cette demande de prolongation, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "b" de l'annexe III du présent arrêté, et dont la durée de validité est limitée à 6 mois maximum.

Paragraaf 4210000

De toelating die werd uitgereikt voor de specialiteit beschreven in deze paragraaf vóór de inwerkingtreding van de huidige reglementering, behoudt zijn geldigheid in zijn vergoedingscategorie tot het einde van de toelatingsperiode die daar vermeld werd.

Deze toelating kan het voorwerp zijn van verlengingen voor hernieuwbare perioden van 6 maanden, telkens op basis van een aanvraag van de behandelende arts, gespecialiseerd in reumatologie, inwendige geneeskunde of geriatrie, die attesteert dat hij, na evaluatie, meent dat de verlenging van de behandeling medisch gerechtvaardigd is en in strikte overeenkomst met de bepalingen vermeld in de Samenvatting van de Productkenmerken (SKP) van Protelos en in het bijzonder voor wat betreft bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik.

Op basis van deze aanvraag tot verlenging, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende een machtiging uit waarvan het model is vastgesteld onder "b" van de bijlage III van dit besluit en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 6 maanden.

g) Au § 4980000, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 4980000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg		MYLAN			ATC: N02CC03
B-221	2893-709 2893-709	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	
ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg		MYLAN			ATC: N02CC03
B-221	2893-717 2893-717	12 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	12 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	

h) Au § 5310000, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 5310000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HBVAXPRO 5 µg/0,5 ml		MSD BELGIUM			ATC: J07BC01
B-306	1657-907 1657-907	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml	M	
B-306 *	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		
B-306 **	0772-509	1 flacon injectable 0,5 ml suspension injectable, 10 µg/ml	1 injectieflacon 0,5 ml suspensie voor injectie, 10 µg/ml		

i) au § 6380000, l'inscription de la spécialité suivante est i) in § 6380000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit remplacée comme suit: vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ESBRIET 267 mg		ROCHE			ATC: L04AX05			
	7700-677	252 gélules, 267 mg	252 capsules, hard, 267 mg		2326,16	2326,16		
A-105 *	7700-677	1 gélule, 267 mg	1 capsule, hard, 267 mg	T	9,8129	9,8129		
A-105 **	7700-677	1 gélule, 267 mg	1 capsule, hard, 267 mg	T	9,7846	9,7846		

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 15 mai 2017.

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, 15 mei 2017.

M. DE BLOCK