

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/13195]

15 SEPTEMBRE 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, les articles 35*bis*, § 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 de 22 juin 2016, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35*ter*, § 1^{er}, modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 13, inséré par la loi du 29 décembre 2010 et modifié par la loi du 17 février 2012;

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 55*bis*, inséré par l'arrêté royal du 16 juin 2005 et remplacé par l'arrêté royal du 12 mars 2012, l'article 55*quater*, inséré par l'arrêté royal du 20 février 2017, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 3 juin 2014, l'article 57, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 28 juillet 2017;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 1^{er} septembre 2017;

Vu la communication au Ministre du Budget le 1^{er} septembre 2017;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 19 septembre 2017;

Vu l'avis n° 62.069/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 septembre 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 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 – 2017/13195]

15 SEPTEMBER 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35*ter*, § 1, laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, dertiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010 en gewijzigd bij de wet van 17 februari 2012;

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 55*bis*, toegevoegd bij het koninklijk besluit van 16 juni 2005 en vervangen bij het koninklijk besluit van 12 maart 2012, artikel 55*quater*, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 20 februari 2017, artikel 56, vervangen bij koninklijk besluit van 23 mei 2005 en laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 3 juni 2014, artikel 57, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 juli 2017;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 1 september 2017;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 1 september 2017;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 19 september 2017;

Gelet op advies nr. 62.069/2 van de Raad van State, gegeven op 13 september 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I:

L'inscription des spécialités suivantes est remplacée
comme suit:

1° in hoofdstuk I:

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 |
| TRANSTEC 35 µg/h | | | GRUNENTHAL | ATC: N02AE01 | | | | |
| B-56 | 1719-723 1719-723 | 5 dispositifs transdermiques, 35 µg/h | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h | R | 23,50 15,04 | 23,50 15,04 | 3,91 | 6,56 |
| B-56 | 2308-443 2308-443 | 10 dispositifs transdermiques, 35 µg/h | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h | R | 36,64 26,64 | 36,64 26,64 | 5,76 | 9,69 |
| B-56 * | 0771-923 | 1 dispositif transdermique, 35 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h | R | 3,4380 | 3,4380 | | |
| B-56 ** | 0771-923 | 1 dispositif transdermique, 35 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h | R | 2,8240 | 2,8240 | | |
| TRANSTEC 52,5 µg/h | | | GRUNENTHAL | ATC: N02AE01 | | | | |
| B-56 | 1719-749 1719-749 | 5 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h | R | 31,30 21,93 | 31,30 21,93 | 5,01 | 8,42 |
| B-56 | 2308-450 2308-450 | 10 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h | R | 50,55 38,91 | 50,55 38,91 | 7,73 | 11,90 |
| B-56 * | 0771-931 | 1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h | R | 4,8350 | 4,8350 | | |
| B-56 ** | 0771-931 | 1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h | R | 4,1240 | 4,1240 | | |
| TRANSTEC 70 µg/h | | | GRUNENTHAL | ATC: N02AE01 | | | | |
| B-56 | 1719-756 1719-756 | 5 dispositifs transdermiques, 70 µg/h | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h | R | 39,33 29,01 | 39,33 29,01 | 6,14 | 10,33 |
| B-56 | 2308-435 2308-435 | 10 dispositifs transdermiques, 70 µg/h | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h | R | 64,94 51,60 | 64,94 51,60 | 7,90 | 11,90 |
| B-56 * | 0771-949 | 1 dispositif transdermique, 70 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h | R | 6,1810 | 6,1810 | | |
| B-56 ** | 0771-949 | 1 dispositif transdermique, 70 µg/h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h | R | 5,4700 | 5,4700 | | |

2° au chapitre IV:

a) Au § 1320101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk IV:

a) In § 1320101, 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 |
| KIVEXA | | | VIIV HEALTHCARE | | | ATC: J05AR02 | | |
| A-20 | 2183-572 | 30 comprimés pelliculés, 600 mg / 300 mg | 30 filmomhulde tabletten, 600 mg / 300 mg | R | 158,64 | 158,64 | 0,00 | 0,00 |
| | 2183-572 | | | | 137,18 | 137,18 | | |
| A-20 * | 0780-320 | 1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg | R | 5,0840 | 5,0840 | | |
| A-20 ** | 0780-320 | 1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg | R | 4,8470 | 4,8470 | | |
| A-20 *** | 0780-320 | 1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg | R | 5,1396 | 5,1396 | 0,0000 | 0,0000 |
| VIREAD 245 mg | | | GILEAD SCIENCES BELGIUM | | | ATC: J05AF07 | | |
| A-20 | 1743-806 | 30 comprimés pelliculés, 245 mg | 30 filmomhulde tabletten, 245 mg | R | 143,76 | 143,76 | 0,00 | 0,00 |
| | 1743-806 | | | | 123,54 | 123,54 | | |
| A-20 * | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,6020 | 4,6020 | | |
| A-20 ** | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,3650 | 4,3650 | | |
| A-20 *** | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,6435 | 4,6435 | 0,0000 | 0,0000 |

b) Au § 2310000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 2310000, 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 |
| TRAVATAN 40 µg/ml | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: S01EE04 | | |
| B-168 | 2730-521 | 3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 40 µg/ml | 3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 40 µg/ml | R | 31,84 | 26,85 | 9,37 | 12,35 |
| | 2730-521 | | | | 22,41 | 18,00 | | |
| B-168 * | 0771-055 | 1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL | 1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL | R | 9,6400 | 7,7433 | | |
| B-168 ** | 0771-055 | 1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL | 1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL | R | 7,9167 | 6,3600 | | |

c) Au § 2320000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 2320000, 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 | |
| CANCIDAS 50 mg MSD BELGIUM ATC: J02AX04 | | | | | | | | | |
| | 0771-063 | 1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 50 mg | 1 injectieflacon 50 mg poeder voor concentraat voor infusie, 50 mg | | 208,39 | 208,39 | | | |
| B-134 * | 0771-063 | 1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion, 50 mg | 1 injectieflacon 50 mg oplossing voor infusie, 50 mg | R | 228,0000 | 228,0000 | | | |
| B-134 ** | 0771-063 | 1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion, 50 mg | 1 injectieflacon 50 mg oplossing voor infusie, 50 mg | R | 220,8900 | 220,8900 | | | |
| CANCIDAS 70 mg MSD BELGIUM ATC: J02AX04 | | | | | | | | | |
| | 0771-089 | 1 flacon injectable 70 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 70 mg | 1 injectieflacon 70 mg poeder voor concentraat voor infusie, 70 mg | | 265,06 | 265,06 | | | |
| B-134 * | 0771-089 | 1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion, 70 mg | 1 injectieflacon 70 mg oplossing voor infusie, 70 mg | R | 288,0700 | 288,0700 | | | |
| B-134 ** | 0771-089 | 1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion, 70 mg | 1 injectieflacon 70 mg oplossing voor infusie, 70 mg | R | 280,9600 | 280,9600 | | | |

d) Au § 2450100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 2450100, 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 | |
| VALCYTE 450 mg ROCHE ATC: J05AB14 | | | | | | | | | |
| A-54 | 1663-939 1663-939 | 60 comprimés pelliculés, 450 mg | 60 filmomhulde tabletten, 450 mg | R | 597,07 539,13 | 597,07 539,13 | | | |
| A-54 * | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,6432 | 9,6432 | | | |
| A-54 ** | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,5247 | 9,5247 | | | |
| A-54 *** | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,8769 | 9,8769 | 0,0000 | 0,0000 | |

e) Au § 2450200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 2450200, 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 | |
| VALCYTE 450 mg ROCHE ATC: J05AB14 | | | | | | | | | |
| B-270 | 1663-939 1663-939 | 60 comprimés pelliculés, 450 mg | 60 filmomhulde tabletten, 450 mg | R | 597,07 539,13 | 597,07 539,13 | 7,90 | 11,90 | |
| B-270 * | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,6432 | 9,6432 | | | |
| B-270 ** | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,5247 | 9,5247 | | | |
| B-270 *** | 0772-467 | 1 comprimé pelliculé, 450 mg | 1 filmomhulde tablet, 450 mg | R | 9,8769 | 9,8769 | 0,1317 | 0,1983 | |

f) Au § 2920000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 2920000, 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 | |
| ARCOXIA 90 mg MSD BELGIUM ATC: M01AH05 | | | | | | | | | |
| B-250 | 2152-569 2152-569 | 28 comprimés pelliculés, 90 mg | 28 filmomhulde tabletten, 90 mg | R | 21,98 13,71 | 21,98 13,71 | 3,64 | 6,06 | |
| B-250 | 1765-452 1765-452 | 98 comprimés pelliculés, 90 mg | 98 filmomhulde tabletten, 90 mg | R | 43,44 32,64 | 43,44 32,64 | 6,72 | 11,31 | |
| B-250 * | 0775-676 | 1 comprimé pelliculé, 90 mg | 1 filmomhulde tablet, 90 mg | R | 0,4256 | 0,4256 | | | |
| B-250 ** | 0775-676 | 1 comprimé pelliculé, 90 mg | 1 filmomhulde tablet, 90 mg | R | 0,3531 | 0,3531 | | | |
| B-250 *** | 0775-676 | 1 comprimé pelliculé, 90 mg | 1 filmomhulde tablet, 90 mg | R | 0,3978 | 0,3978 | 0,0686 | 0,1154 | |

g) Au § 3720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 3720000, 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 | |
| AZILECT 1 mg (Pi-Pharma) | | PI-PHARMA | | | ATC: N04BD02 | | | | |
| B-77 | 3452-034 3452-034 | 28 comprimés, 1 mg | 28 tabletten, 1 mg | R | 48,84 37,40 | 48,84 37,40 | 7,48 | 11,90 | |

h) Au § 3990000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 3990000, 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 | |
| DUOTRAV | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: S01ED51 | | | | |
| B-168 | 2321-990 | 3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 40 µg/ml | 3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 40 µg/ml | R | 37,90 | 32,90 | 10,23 | 13,80 | |
| | 2321-990 | | | | 27,74 | 23,34 | | | |
| B-168 * | 0784-728 | 1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 40 µg/mL | 1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 40 µg/mL | R | 11,9333 | 10,0400 | | | |
| B-168 ** | 0784-728 | 1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 40 µg/mL | 1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 40 µg/mL | R | 9,8000 | 8,2467 | | | |

i) Au § 5290000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 5290000, 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 |
| VIREAD 245 mg | | | GILEAD SCIENCES BELGIUM | | | ATC: J05AF07 | | |
| A-73 | 1743-806 1743-806 | 30 comprimés pelliculés, 245 mg | 30 filmomhulde tabletten, 245 mg | R | 143,76 123,54 | 143,76 123,54 | 0,00 | 0,00 |
| A-73 * | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,6020 | 4,6020 | | |
| A-73 ** | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,3650 | 4,3650 | | |
| A-73 *** | 0773-184 | 1 comprimé pelliculé, 245 mg | 1 filmomhulde tablet, 245 mg | R | 4,6435 | 4,6435 | 0,0000 | 0,0000 |

j) Au § 5380000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 5380000, 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 |
| ARCOXIA 30 mg | | | MSD BELGIUM | | | ATC: M01AH05 | | |
| B-250 | 2485-506 2485-506 | 28 comprimés pelliculés, 30 mg | 28 filmomhulde tabletten, 30 mg | R | 12,77 6,49 | 12,77 6,49 | 1,72 | 2,87 |
| B-250 | 2638-674 2638-674 | 98 comprimés pelliculés, 30 mg | 98 filmomhulde tabletten, 30 mg | R | 29,71 20,53 | 29,71 20,53 | 4,78 | 8,04 |
| B-250 * | 0795-930 | 1 comprimé pelliculé, 30 mg | 1 filmomhulde tablet, 30 mg | R | 0,2703 | 0,2703 | | |
| B-250 ** | 0795-930 | 1 comprimé pelliculé, 30 mg | 1 filmomhulde tablet, 30 mg | R | 0,2220 | 0,2220 | | |
| B-250 *** | 0795-930 | 1 comprimé pelliculé, 30 mg | 1 filmomhulde tablet, 30 mg | R | 0,2578 | 0,2578 | 0,0488 | 0,0820 |
| ARCOXIA 60 mg | | | MSD BELGIUM | | | ATC: M01AH05 | | |
| B-250 | 1765-445 1765-445 | 98 comprimés pelliculés, 60 mg | 98 filmomhulde tabletten, 60 mg | R | 41,44 30,87 | 41,44 30,87 | 6,44 | 10,83 |
| B-250 * | 0775-668 | 1 comprimé pelliculé, 60 mg | 1 filmomhulde tablet, 60 mg | R | 0,4064 | 0,4064 | | |
| B-250 ** | 0775-668 | 1 comprimé pelliculé, 60 mg | 1 filmomhulde tablet, 60 mg | R | 0,3339 | 0,3339 | | |
| B-250 *** | 0775-668 | 1 comprimé pelliculé, 60 mg | 1 filmomhulde tablet, 60 mg | R | 0,3774 | 0,3774 | 0,0657 | 0,1105 |

k) Au § 7230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 7230000, 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 | |
| LUMIGAN 0,3 mg/ml | | | ALLERGAN | | | | | | ATC: S01EE03 |
| B-168 | 3057-429 | 30 récipients unidose 0,4 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml | 30 verpakkingen voor éénmalig gebruik 0,4 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml | r | 21,62 | 17,62 | 6,72 | 8,53 | |
| | 3057-429 | | | | 13,39 | 10,26 | | | |
| B-168 | 3182-565 | 90 récipients unidose 0,4 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml | 90 verpakkingen voor éénmalig gebruik 0,4 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml | r | 41,33 | 41,33 | 6,42 | 10,81 | |
| | 3182-565 | | | | 30,7700 | 30,7700 | | | |
| B-168 * | 7708-597 | 1 récipient unidose 0,4 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,4 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL | r | 0,4412 | 0,4412 | | | |
| B-168 ** | 7708-597 | 1 récipient unidose 0,4 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,4 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL | r | 0,3624 | 0,3624 | | | |

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2017.
Bruxelles, le 15 septembre 2017.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2017.
Brussel, 15 september 2017.

M. DE BLOCK