

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/40973]

18 DECEMBRE 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 par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005 et § 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;

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, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30;

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 56, 56*bis*, 56*quater* et 57 tel qu'il ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 29 septembre 2017;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 5 décembre 2017;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 23 novembre 2017;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 24 novembre 2017;

Vu l'avis n° 62.460/2 du Conseil d'Etat, donné le 11 décembre 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

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:

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/40973]

18 DECEMBER 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 gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005 en § 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;

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, tiende, elfde, vijftiende, achttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30;

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 56, 56*bis*, 56*quater* et 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 september 2017;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 5 december 2017;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 23 november 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 november 2017;

Gelet op advies nr. 62.460/2 van de Raad van State, gegeven op 11 december 2017, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

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 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
ABILIFY 7,5 mg/ml		OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE			ATC: N05AX12			
B-72	2567-576	1 flacon injectable 1,3 ml solution injectable, 7,5 mg/ml	1 injectieflacon 1,3 ml oplossing voor injectie, 7,5 mg/ml	r	7,50	7,50	0,62	1,03
	2567-576				2,32	2,32		
B-72 *	0790-766	1 flacon injectable 1,3 mL solution injectable, 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 1,3 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg/mL	r	2,9900	2,9900	+0,0000	+0,0000
B-72 **	0790-766	1 flacon injectable 1,3 mL solution injectable, 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 1,3 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg/mL	r	2,4600	2,4600		
TRACTOCILE 7,5 mg/ml		FERRING			ATC: G02CX01			
	0770-727	1 flacon injectable 0,9 ml solution injectable, 7,5 mg/ml	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor injectie, 7,5 mg/ml		19,56	19,56		
B-94 *	0770-727	1 flacon injectable 0,9 mL solution injectable, 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 0,9 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg/mL		25,2400	25,2400		
B-94 **	0770-727	1 flacon injectable 0,9 mL solution injectable, 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 0,9 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg/mL		20,7300	20,7300		
TRACTOCILE 7,5 mg/ml		FERRING			ATC: G02CX01			
	0770-735	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 7,5 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 7,5 mg/ml		60,67	60,67		
B-94 *	0770-735	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 7,5 mg/mL		71,4200	71,4200		
B-94 **	0770-735	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 7,5 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 7,5 mg/mL		64,3100	64,3100		
VASEXTEN 10 mg		ASTELLAS PHARMA			ATC: C08CA12			
B-20	1719-400	28 gélules à libération modifiée, 10 mg	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg		17,70	17,70	2,72	4,54
	1719-400				10,27	10,27		
B-20	1719-418	56 gélules à libération modifiée, 10 mg	56 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg		25,14	25,14	4,13	6,94
	1719-418				16,43	16,43		
B-20 *	0770-354	1 gélule à libération modifiée, 10 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg		0,3786	0,3786		
B-20 **	0770-354	1 gélule à libération modifiée, 10 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg		0,3111	0,3111		
B-20 ***	0770-354	1 gélule à libération modifiée, 10 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg		0,3682	0,3682	0,0737	0,1239
VASEXTEN 20 mg		ASTELLAS PHARMA			ATC: C08CA12			
B-20	1719-426	28 gélules à libération modifiée, 20 mg	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		25,29	25,29	4,15	6,97
	1719-426				16,56	16,56		

B-20	1719-434	56 gélules à libération modifiée, 20 mg	56 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		36,58	36,58	5,74	9,66
	1719-434				26,52	26,52		
B-20 *	0771-626	1 gélule à libération modifiée, 20 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		0,6111	0,6111		
B-20 **	0771-626	1 gélule à libération modifiée, 20 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		0,5020	0,5020		
B-20 ***	0771-626	1 gélule à libération modifiée, 20 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		0,5724	0,5724	0,1025	0,1725

2° au chapitre II-B:

a) Au § 10000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 10000, 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	
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf			
CRESTOR 10 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA07		
B-41	2040-418	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		22,91	22,91	3,81	6,40	
	2040-418				14,46	14,46			
B-41	2055-200	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg		57,04	57,04	8,63	14,53	
	2055-200				44,57	44,57			
B-41 *	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5546	0,5546			
B-41 **	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,4820	0,4820			
B-41 ***	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5358	0,5358	0,0881	0,1483	
CRESTOR 20 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA07		
B-41	2040-400	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg		32,19	32,19	5,12	8,62	
	2040-400				22,65	22,65			
B-41	2055-192	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg		86,87	86,87	9,80	14,80	
	2055-192				71,31	71,31			
B-41 *	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8439	0,8439			
B-41 **	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,7713	0,7713			
B-41 ***	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8402	0,8402	0,1000	0,1510	
CRESTOR 40 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA07		
B-41	2040-392	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg		52,70	52,70	7,90	11,90	
	2040-392				40,74	40,74			
B-41	2055-176	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		133,55	133,55	9,80	14,80	
	2055-176				114,10	114,10			
B-41 *	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3067	1,3067			
B-41 **	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,2342	1,2342			
B-41 ***	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3166	1,3166	0,1000	0,1510	

CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA07		
B-41	2630-747 2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		151,63 130,68	151,63 130,68	9,80	14,80
B-41 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4860	1,4860		
B-41 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4135	1,4135		
B-41 ***	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,5011	1,5011	0,1000	0,1510

4° au chapitre IV-B :

4° in hoofdstuk IV-B :

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

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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
EMTRIVA 200 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AF09				
A-20	2247-286 2247-286	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg		171,90 149,27	171,90 149,27	0,00	0,00
A-20 *	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,5113	5,5113		
A-20 **	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,2743	5,2743		
A-20 ***	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,5791	5,5791	0,0000	0,0000

b) Au § 2120100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 2120100, 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
HERCEPTIN 150 mg		ROCHE		ATC: L01XC03				
	7703-713	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg		505,35	505,35		
A-28 *	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		271,3900	271,3900		
A-28 **	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		267,8350	267,8350		

c) Au § 2120200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 2120200, 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
HERCEPTIN 150 mg			ROCHE	ATC: L01XC03				
	7703-713	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg		505,35	505,35		
A-28 *	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		271,3900	271,3900		
A-28 **	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		267,8350	267,8350		

d) Au § 2120300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 2120300, 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
HERCEPTIN 150 mg			ROCHE	ATC: L01XC03				
	7703-713	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg		505,35	505,35		
A-28 *	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		271,3900	271,3900		
A-28 **	7703-713	75 mg 150 mg solution pour perfusion, 150 mg	75 mg 150 mg oplossing voor infusie, 150 mg		267,8350	267,8350		

e) Au § 2330000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 2330000, 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
VENOFER		VIFOR FRANCE			ATC: B03AC			
B-213 *	0741-603	5 ampoules 5 ml solution pour perfusion et injection, 20 mg/ml 1 ampoule 5 mL solution pour perfusion et injection, 20 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3)	5 ampullen 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/ml 1 ampul 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3)		51,59 12,3600	51,59 12,3600		
B-213 **	0741-603	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion et injection, 20 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3)	1 ampul 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3)		10,9380	10,9380		

f) Au § 2780202, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 2780202, 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
CRESTOR 5 mg		ASTRAZENECA			ATC: C10AA07			
B-41	2268-845 2268-845	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		22,09 13,74	22,09 13,74		
B-41 *	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6332	0,6332		
B-41 **	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,5200	0,5200		
B-41 ***	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6273	0,6273	0,1300	0,2168

g) Au § 2850200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 2850200, 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
NEULASTA 6 mg (ANG)			AMGEN	ATC: L03AA13				
	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		810,49	810,49		
A-43 *	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		866,2300	866,2300		
A-43 **	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		859,1200	859,1200		

h) Au § 2850300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 2850300, 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
NEULASTA 6 mg (ANG)			AMGEN	ATC: L03AA13				
	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		810,49	810,49		
A-43 *	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		866,2300	866,2300		
A-43 **	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		859,1200	859,1200		

i) Au § 2850400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 2850400, 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
NEULASTA 6 mg (ANG)		AMGEN		ATC: L03AA13				
	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		810,49	810,49		
A-43 *	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		866,2300	866,2300		
A-43 **	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		859,1200	859,1200		

j) Au § 3030000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 3030000, 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
SOMAVERT 10 mg		PFIZER		ATC: H01AX01				
A-72	2081-644	30 flacons injectables 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/mL	30 injectieflacons 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/mL		2046,04	2046,04	0,00	0,00
	2081-644				1867,50	1867,50		
A-72 *	0776-005	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		66,2220	66,2220		
A-72 **	0776-005	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		65,9850	65,9850		
SOMAVERT 15 mg		PFIZER		ATC: H01AX01				
A-72	2081-636	30 flacons injectables 15 mg poudre pour solution injectable, 15 mg/mL	30 injectieflacons 15 mg poeder voor oplossing voor injectie, 15 mg/mL		3064,52	3064,52	0,00	0,00
	2081-636				2801,25	2801,25		
A-72 *	0776-013	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 15 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 15 mg/mL		99,2147	99,2147		
A-72 **	0776-013	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 15 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 15 mg/mL		98,9777	98,9777		

SOMAVERT 20 mg		PFIZER		ATC: H01AX01				
A-72	2081-651	30 flacons injectables 20 mg poudre pour solution injectable, 20 mg/mL	30 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 20 mg/mL		4083,00	4083,00	0,00	0,00
	2081-651				3735,00	3735,00		
A-72 *	0776-021	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL		132,2070	132,2070		
A-72 **	0776-021	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL		131,9700	131,9700		

k) Au § 3400100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 3400100, 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
FERRIPROX 100 mg/ml		SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM		ATC: V03AC02				
A-77	2550-390	1 flacon 500 ml solution buvable, 100 mg/ml	1 fles 500 ml drank, 100 mg/ml		197,48	197,48	0,00	0,00
	2550-390				172,72	172,72		
A-77 *	0790-220	2,5 mL solution buvable, 100 mg/mL	2,5 mL drank, 100 mg/mL		0,9510	0,9510		
A-77 **	0790-220	2,5 mL solution buvable, 100 mg/mL	2,5 mL drank, 100 mg/mL		0,9154	0,9154		
FERRIPROX 500 mg		SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM		ATC: V03AC02				
A-77	2224-319	100 comprimés pelliculés, 500 mg	100 filmomhulde tabletten, 500 mg		189,95	189,95	0,00	0,00
	2224-319				165,82	165,82		
A-77 *	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,8288	1,8288		
A-77 **	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,7577	1,7577		
A-77 ***	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,8543	1,8543	0,0000	0,0000

l) Au § 3400200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 3400200, 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
FERRIPROX 100 mg/ml SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM ATC: V03AC02								
A-77	2550-390	1 flacon 500 ml solution buvable, 100 mg/ml	1 fles 500 ml drank, 100 mg/ml		197,48	197,48	0,00	0,00
	2550-390				172,72	172,72		
A-77 *	0790-220	2,5 mL solution buvable, 100 mg/mL	2,5 mL drank, 100 mg/mL		0,9510	0,9510		
A-77 **	0790-220	2,5 mL solution buvable, 100 mg/mL	2,5 mL drank, 100 mg/mL		0,9154	0,9154		
FERRIPROX 500 mg SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM ATC: V03AC02								
A-77	2224-319	100 comprimés pelliculés, 500 mg	100 filmomhulde tabletten, 500 mg		189,95	189,95	0,00	0,00
	2224-319				165,82	165,82		
A-77 *	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,8288	1,8288		
A-77 **	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,7577	1,7577		
A-77 ***	0779-942	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,8543	1,8543	0,0000	0,0000

m) Au § 3420000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 3420000, 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
SONOVUE (MiniSpike) BRACCO IMAGING EUROPE ATC: V08DA05								
B-274	1663-798	1 flacon injectable 40 poudre pour suspension injectable, 8 µl/ml	1 injectieflacon 40 poeder voor suspensie voor injectie, 8 µl/ml		66,41	66,41	7,90	11,90
	1663-798				52,83	52,83		
B-274 *	0780-312	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 40 suspension injectable, 8 µL/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 40 suspensie voor injectie, 8 µL/mL		63,1100	63,1100		
B-274 **	0780-312	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 40 suspension injectable, 8 µL/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 40 suspensie voor injectie, 8 µL/mL		56,0000	56,0000		

n) Au § 3430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 3430000, 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
ZAVESCA 100 mg		ACTELION PHARMACEUTICALS BELGIUM			ATC: A16AX06			
	0780-486	84 gélules, 100 mg	84 capsules, hard, 100 mg		5416,45	5416,45		
A-79 *	0780-486	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg		68,4351	68,4351		
A-79 **	0780-486	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg		68,3505	68,3505		

o) Au § 3450000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 3450000, 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
XAGRID 0,5 mg		SHIRE BELGIUM			ATC: L01XX35			
	0780-767	100 gélules, 0,5 mg	100 capsules, hard, 0,5 mg		371,94	371,94		
A-63 *	0780-767	1 gélule, 0,5 mg	1 capsule, hard, 0,5 mg		4,0137	4,0137		
A-63 **	0780-767	1 gélule, 0,5 mg	1 capsule, hard, 0,5 mg		3,9426	3,9426		

p) Au § 3470000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

p) In § 3470000, 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
MUPHORAN		SERVIER BENELUX			ATC: L01AD05			
	0780-890	1 ampoule 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 50 mg/ml	1 ampul 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 50 mg/ml		345,91	345,91		
A-23 *	0780-890	1 ampoule (+ flacon injectable) 200 mg solution pour perfusion	1 ampul (+ injectieflacon) 200 mg oplossing voor intraveneuze		373,7700	373,7700		

A-23 **	0780-890	(intraveineuse), 50 mg/mL 1 ampoule (+ flacon injectable) 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL	infusie, 50 mg/mL 1 ampul (+ injectieflacon) 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL		366,6600	366,6600		
---------	----------	---	--	--	----------	----------	--	--

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

q) In § 3480000, 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
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		2963,05	2963,05		
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		314,7940	314,7940		
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		314,0830	314,0830		

r) Au § 3520000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

r) In § 3520000, 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
ACLASTA 5 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: M05BA08		
B-88	2213-114	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml		299,48	299,48	7,90	11,90
	2213-114				266,23	266,23		
B-88 *	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-88 **	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		
ACLASTA 5 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA			ATC: M05BA08		
B-88	3585-262	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		299,48	299,48	7,90	11,90
	3585-262				266,23	266,23		

B-88 *	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-88 **	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		

s) Au § 3680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) In § 3680000, 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
COSOPT UNIT DOSE 20 mg/ml + 5 mg/ml		SANTEN		ATC: S01ED51				
B-168	2599-637	60 récipients unidose 0,2 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 0,2 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	r	19,16	18,33	3,68	5,59
	2599-637				11,41	10,76		
B-168 *	0796-243	1 récipient unidose 0,2 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,2 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	r	0,2453	0,2315	+0,0138	+0,0138
B-168 **	0796-243	1 récipient unidose 0,2 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,2 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	r	0,2015	0,1902		

t) Au § 4740000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

t) In § 4740000, 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
ACLASTA 5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: M05BA08				
B-230	2213-114	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml		299,48	299,48	7,90	11,90
	2213-114				266,23	266,23		
B-230 *	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-230 **	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		

ACLASTA 5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: M05BA08				
B-230	3585-262	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		299,48	299,48	7,90	11,90
	3585-262				266,23	266,23		
B-230 *	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-230 **	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		

u) Au § 4930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

u) In § 4930000, 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
EMTRIVA 200 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AF09				
A-20	2247-286	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg		171,90	171,90	0,00	0,00
	2247-286				149,27	149,27		
A-20 *	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,5113	5,5113		
A-20 **	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,2743	5,2743		
A-20 ***	0780-676	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,5791	5,5791	0,0000	0,0000

v) Au § 5130000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

v) In § 5130000, 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
ACLASTA 5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: M05BA08				
B-230	2213-114	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml		299,48	299,48	7,90	11,90
	2213-114				266,23	266,23		
B-230 *	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-230 **	0781-773	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		

ACLASTA 5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: M05BA08				
B-230	3585-262	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		299,48	299,48	7,90	11,90
	3585-262				266,23	266,23		
B-230 *	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		289,3100	289,3100		
B-230 **	7719-784	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/mL		282,2000	282,2000		

w) Au § 5160000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

w) In § 5160000, 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	
AZARGA 10 mg/ml + 5 mg/ml		NOVARTIS PHARMA		ATC: S01ED51					
B-168	2565-885	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml / 5 mg/ml	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml / 5 mg/ml	CR	42,04	37,16	10,71	14,68	
	2565-885				31,34	27,04			
B-168 *	0793-422	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 5 mg/mL/ 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 5 mg/mL/ 10 mg/mL	CR	13,4433	11,6333			
B-168 **	0793-422	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 5 mg/mL/ 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 5 mg/mL/ 10 mg/mL	CR	11,0733	9,5533			

x) Au § 7030000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

x) In § 7030000, 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	
HERCEPTIN 600 mg/5 ml		ROCHE		ATC: L01XC03					
	7707-870	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml		1544,12	1544,12			
A-28 *	7707-870	1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 120 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 120 mg/mL		1643,8800	1643,8800			
A-28 **	7707-870	1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 120 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 120 mg/mL		1636,7700	1636,7700			

y) Au § 7040000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

y) In § 7040000, 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
		HERCEPTIN 600 mg/5 ml			ROCHE		ATC: L01XC03	
	7707-870	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml		1544,12	1544,12		
A-28 *	7707-870	1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 120 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 120 mg/mL		1643,8800	1643,8800		
A-28 **	7707-870	1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 120 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 120 mg/mL		1636,7700	1636,7700		

z) Au § 7130000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

z) In § 7130000, 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
		ABILIFY MAINTENA 400 mg			LUNDBECK		ATC: N05AX12	
B-299	3154-887	1 flacon 400 mg poudre pour suspension injectable, 400 mg	1 fles 400 mg poeder voor suspensie voor injectie, 400 mg	r	213,48	213,48	7,90	11,90
	3154-887				187,39	187,39		
B-299 *	7708-423	1 flacon (+ flacon) 2 mL suspension injectable, 200 mg/mL	1 fles (+ fles) 2 mL suspensie voor injectie, 200 mg/mL	r	205,7400	205,7400	+0,0000	+0,0000
B-299 **	7708-423	1 flacon (+ flacon) 2 mL suspension injectable, 200 mg/mL	1 fles (+ fles) 2 mL suspensie voor injectie, 200 mg/mL	r	198,6300	198,6300		

aa) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

aa) In § 8310100, 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
CRESTOR 10 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-418 2040-418	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		22,91 14,46	22,91 14,46	0,00	0,00
A-45	2055-200 2055-200	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg		57,04 44,57	57,04 44,57	0,00	0,00
A-45 *	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5546	0,5546		
A-45 **	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,4820	0,4820		
A-45 ***	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5358	0,5358	0,0000	0,0000
CRESTOR 20 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-400 2040-400	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg		32,19 22,65	32,19 22,65	0,00	0,00
A-45	2055-192 2055-192	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg		86,87 71,31	86,87 71,31	0,00	0,00
A-45 *	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8439	0,8439		
A-45 **	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,7713	0,7713		
A-45 ***	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8402	0,8402	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-392 2040-392	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg		52,70 40,74	52,70 40,74	0,00	0,00
A-45	2055-176 2055-176	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		133,55 114,10	133,55 114,10	0,00	0,00
A-45 *	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3067	1,3067		
A-45 **	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,2342	1,2342		
A-45 ***	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3166	1,3166	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		151,63 130,68	151,63 130,68	0,00	0,00
A-45 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4860	1,4860		
A-45 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4135	1,4135		
A-45 ***	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,5011	1,5011	0,0000	0,0000

ab) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ab) In § 8310200, 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
CRESTOR 10 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-418 2040-418	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		22,91 14,46	22,91 14,46	0,00	0,00
A-45	2055-200 2055-200	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg		57,04 44,57	57,04 44,57	0,00	0,00
A-45 *	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5546	0,5546		
A-45 **	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,4820	0,4820		
A-45 ***	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5358	0,5358	0,0000	0,0000
CRESTOR 20 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-400 2040-400	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg		32,19 22,65	32,19 22,65	0,00	0,00
A-45	2055-192 2055-192	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg		86,87 71,31	86,87 71,31	0,00	0,00
A-45 *	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8439	0,8439		
A-45 **	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,7713	0,7713		
A-45 ***	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8402	0,8402	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-392 2040-392	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg		52,70 40,74	52,70 40,74	0,00	0,00
A-45	2055-176 2055-176	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		133,55 114,10	133,55 114,10	0,00	0,00
A-45 *	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3067	1,3067		
A-45 **	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,2342	1,2342		
A-45 ***	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3166	1,3166	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		151,63 130,68	151,63 130,68	0,00	0,00
A-45 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4860	1,4860		
A-45 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4135	1,4135		
A-45 ***	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,5011	1,5011	0,0000	0,0000

ac) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ac) In § 8310300, 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
CRESTOR 10 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: C10AA07		
A-45	2040-418 2040-418	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		22,91 14,46	22,91 14,46	0,00	0,00
A-45	2055-200 2055-200	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg		57,04 44,57	57,04 44,57	0,00	0,00
A-45 *	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5546	0,5546		
A-45 **	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,4820	0,4820		
A-45 ***	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5358	0,5358	0,0000	0,0000
CRESTOR 20 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: C10AA07		
A-45	2040-400 2040-400	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg		32,19 22,65	32,19 22,65	0,00	0,00
A-45	2055-192 2055-192	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg		86,87 71,31	86,87 71,31	0,00	0,00
A-45 *	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8439	0,8439		
A-45 **	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,7713	0,7713		
A-45 ***	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8402	0,8402	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: C10AA07		
A-45	2040-392 2040-392	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg		52,70 40,74	52,70 40,74	0,00	0,00
A-45	2055-176 2055-176	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		133,55 114,10	133,55 114,10	0,00	0,00
A-45 *	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3067	1,3067		
A-45 **	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,2342	1,2342		
A-45 ***	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3166	1,3166	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: C10AA07		
A-45	2630-747 2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		151,63 130,68	151,63 130,68	0,00	0,00
A-45 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4860	1,4860		
A-45 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4135	1,4135		
A-45 ***	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,5011	1,5011	0,0000	0,0000

ad) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ad) In § 8310400, 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
CRESTOR 10 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-418 2040-418	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		22,91 14,46	22,91 14,46	0,00	0,00
A-45	2055-200 2055-200	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg		57,04 44,57	57,04 44,57	0,00	0,00
A-45 *	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5546	0,5546		
A-45 **	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,4820	0,4820		
A-45 ***	0774-869	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg		0,5358	0,5358	0,0000	0,0000
CRESTOR 20 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-400 2040-400	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg		32,19 22,65	32,19 22,65	0,00	0,00
A-45	2055-192 2055-192	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg		86,87 71,31	86,87 71,31	0,00	0,00
A-45 *	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8439	0,8439		
A-45 **	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,7713	0,7713		
A-45 ***	0774-877	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,8402	0,8402	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg		ASTRAZENECA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2040-392 2040-392	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg		52,70 40,74	52,70 40,74	0,00	0,00
A-45	2055-176 2055-176	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		133,55 114,10	133,55 114,10	0,00	0,00
A-45 *	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3067	1,3067		
A-45 **	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,2342	1,2342		
A-45 ***	0774-885	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,3166	1,3166	0,0000	0,0000
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg		151,63 130,68	151,63 130,68	0,00	0,00
A-45 *	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4860	1,4860		
A-45 **	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,4135	1,4135		
A-45 ***	0794-180	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg		1,5011	1,5011	0,0000	0,0000

ae) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ae) In § 8320100, 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
CRESTOR 5 mg			ASTRAZENECA			ATC: C10AA07		
A-45	2268-845 2268-845	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		22,09 13,74	22,09 13,74	0,00	0,00
A-45 *	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6332	0,6332		
A-45 **	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,5200	0,5200		
A-45 ***	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6273	0,6273	0,0000	0,0000

af) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

af) In § 8320200, 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
CRESTOR 5 mg			ASTRAZENECA			ATC: C10AA07		
A-45	2268-845 2268-845	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		22,09 13,74	22,09 13,74	0,00	0,00
A-45 *	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6332	0,6332		
A-45 **	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,5200	0,5200		
A-45 ***	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6273	0,6273	0,0000	0,0000

ag) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ag) In § 8320300, 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	
CRESTOR 5 mg		ASTRAZENECA			ATC: C10AA07				
A-45	2268-845 2268-845	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		22,09 13,74	22,09 13,74	0,00	0,00	
A-45 *	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6332	0,6332			
A-45 **	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,5200	0,5200			
A-45 ***	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6273	0,6273	0,0000	0,0000	

ah) Au § 8320400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ah) In § 8320400, 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	
CRESTOR 5 mg		ASTRAZENECA			ATC: C10AA07				
A-45	2268-845 2268-845	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		22,09 13,74	22,09 13,74	0,00	0,00	
A-45 *	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6332	0,6332			
A-45 **	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,5200	0,5200			
A-45 ***	0783-050	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6273	0,6273	0,0000	0,0000	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2018.
Bruxelles, le 18 décembre 2017.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2018.
Brussel, 18 december 2017.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2017/40974]

18 DECEMBRE 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 23 décembre 2009, 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 remplacé par les loi du 23 décembre 2009 et 26 décembre 2015, § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013, § 10, inséré par la loi du 19 décembre 2014 et § 13, inséré par la loi du 18 décembre 2016;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2017/40974]

18 DECEMBER 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 23 december 2009, 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 vervangen bij de wetten van 23 december 2009 en 26 december 2015, § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013, § 10, ingevoegd bij de wet van 19 december 2014 en § 13, ingevoegd bij de wet van 18 december 2016;