

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/12031]

15 MEI 2018. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, 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, artikel 39, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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 132;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 2 maart 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 7 maart 2018;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 8 maart 2018;

Gelet op het advies nr. 63.302/2 van de Raad van State, gegeven op 3 mei 2018 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 1 februari 2018 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/12031]

15 MAI 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35*bis*, § 1, 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, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, 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, l'article 39, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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 132;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 2 mars 2018;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 7 mars 2018;

Vu la notification au demandeur du 8 mars 2018;

Vu l'avis n° 63.302/2 du Conseil d'Etat, donné le 3 mai 2018, 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 1^{er} février 2018 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:

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I :

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
ALENDRONATE MYLAN 70 mg		MYLAN		ATC: M05BA04	
B-230	2456-564 2456-564	4 tabletten, 70 mg	4 comprimés, 70 mg	G	
B-230 *	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
B-230 **	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
AMISULPRIDE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N05AL05	
B-72	2234-961 2234-961	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	G	
B-72 *	0783-431	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
B-72 **	0783-431	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
B-72 ***	0783-431	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
AMISULPRIDE MYLAN 200 mg		MYLAN		ATC: N05AL05	
B-72	2234-995 2234-995	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G	
B-72 *	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-72 **	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-72 ***	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
CLARITHROMYCINE MYLAN 250 mg		MYLAN		ATC: J01FA09	
C-37	2164-135 2164-135	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	14 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
CO-OLMESARTAN SANDOZ 20 mg/25mg		SANDOZ		ATC: C09DA08	
B-224	3564-721 3564-721	98 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 25 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg/ 25 mg	G	
B-224 *	7719-172	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	7719-172	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	7719-172	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	G	
FELDENE DISPERSAL		PFIZER		ATC: M01AC01	
B-63	0841-577 0841-577	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	30 comprimés dispersibles, 20 mg	R	
B-63 *	0730-044	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	R	
B-63 **	0730-044	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	R	
B-63 ***	0730-044	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	R	
IBUPROFEN LYSINE MYLAN 400 mg		MYLAN		ATC: M01AE01	
B-60	3075-231 3075-231	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
B-60	3075-249 3075-249	100 filmomhulde tabletten, 400 mg	100 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
B-60 *	7707-441	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
B-60 **	7707-441	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
B-60 ***	7707-441	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

MOCLOBEMIDE MYLAN 150 mg		MYLAN		ATC: N06AG02	
B-212	1670-439 1670-439	100 filmomhulde tabletten, 150 mg	100 comprimés pelliculés, 150 mg	G	
B-212 *	0768-580	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
B-212 **	0768-580	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
B-212 ***	0768-580	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
MOXONIDINE MYLAN 0,2 mg		MYLAN		ATC: C02AC05	
B-240	3012-176 3012-176	98 filmomhulde tabletten, 0,2 mg	98 comprimés pelliculés, 0,2 mg	G	
B-240 *	0777-649	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	
B-240 **	0777-649	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	
B-240 ***	0777-649	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	
OXYBUTININE MYLAN 5 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: G04BD04	
Cx-9	1537-182 1537-182	100 tabletten, 5 mg	100 comprimés, 5 mg	G	
Cx-9 *	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
Cx-9 **	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
Cx-9 ***	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
REMIFENTANIL TEVA 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N01AH06	
A-30 *	0759-605 0759-605	5 injectieflacons 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg 1 injectieflacon 1 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg	5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg 1 flacon injectable 1 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg	G	
A-30 **	0759-605	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg	G	
REMIFENTANIL TEVA 2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N01AH06	
A-30 *	0759-597 0759-597	5 injectieflacons 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg 1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	5 flacons injectables 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg 1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	G	
A-30 **	0759-597	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	G	
REMIFENTANIL TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N01AH06	
A-30 *	0759-522 0759-522	5 injectieflacons 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg 1 injectieflacon 5 mg oplossing voor infusie en injectie, 5 mg	5 flacons injectables 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg 1 flacon injectable 5 mg solution pour perfusion et injection, 5 mg	G	
A-30 **	0759-522	1 injectieflacon 5 mg oplossing voor infusie en injectie, 5 mg	1 flacon injectable 5 mg solution pour perfusion et injection, 5 mg	G	
RISPERIDON MYLAN 3 mg		MYLAN		ATC: N05AX08	
B-220	2445-088 2445-088	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	100 comprimés pelliculés, 3 mg	G	
B-220 *	0750-497	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	
B-220 **	0750-497	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	
B-220 ***	0750-497	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	
SPIRONOLACTON HCTZ MYLAN 25 mg/25 mg		MYLAN		ATC: C03EA01	
B-27	1591-387 1591-387	56 tabletten, 25 mg / 25 mg	56 comprimés, 25 mg / 25 mg		
B-27 *	0720-318	1 tablet, 25 mg/ 25 mg	1 comprimé, 25 mg/ 25 mg		
B-27 **	0720-318	1 tablet, 25 mg/ 25 mg	1 comprimé, 25 mg/ 25 mg		
B-27 ***	0720-318	1 tablet, 25 mg/ 25 mg	1 comprimé, 25 mg/ 25 mg		

VALSARTAN MYLAN 160 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-814 2926-814	28 filmomhulde tabletten, 160 mg	28 comprimés pelliculés, 160 mg	G	
VALSARTAN MYLAN 320 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-830 2926-830	28 filmomhulde tabletten, 320 mg	28 comprimés pelliculés, 320 mg	G	
B-224	2926-848 2926-848	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	98 comprimés pelliculés, 320 mg	G	
B-224 *	0751-339	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
B-224 **	0751-339	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
B-224 ***	0751-339	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
VALSARTAN MYLAN 80 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-798 2926-798	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	28 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
B-224 ***	0751-354	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	

b) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt: b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ALENDRONATE MYLAN 70 mg		MYLAN		ATC: J04AC01					
B-230 *	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	1,6783	1,6783			
B-230 **	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	1,3792	1,3792			
CLARITHROMYCINE MYLAN 250 mg		MYLAN		ATC: J01FA09					
C-37 *	0778-480	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4350	0,4350			
C-37 **	0778-480	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3570	0,3570			
C-37 ***	0778-480	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4325	0,4325	0,2980		0,2980
NICOTIBINE		BEPHARBEL		ATC: J04AC01					
A-19	0061-143 0061-143	30 tabletten, 300 mg	30 comprimés, 300 mg		18,30 10,7300	18,30 10,7300	0,00		0,00
A-19 *	0712-851	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg		0,4617	0,4617			
A-19 **	0712-851	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg		0,3790	0,3790			
A-19 ***	0712-851	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg		0,4590	0,4590	0,0000		0,0000
VALSARTAN MYLAN 80 mg		MYLAN		ATC: C09CA03					
B-224 ***	0751-354	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,1965	0,1965	0,0402		0,0674

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

a) In § 30101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 30101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
ALBUREX 5		CSL BEHRING		ATC: B05AA01	
	0777-490	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-38 *	0777-490	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-38 **	0777-490	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

b) In § 30102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 30102, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
ALBUREX 20		CSL BEHRING		ATC: B05AA01	
	0777-524	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/ml		
B-190 *	0777-524	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/mL		
B-190 **	0777-524	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/mL		

c) In § 30200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 30200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
ALBUREX 20		CSL BEHRING		ATC: B05AA01	
	0777-524	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/ml		
B-190 *	0777-524	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/mL		
B-190 **	0777-524	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg/mL		

d) in § 490000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

d) au § 490000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ULTRAVIST 370 BAYER ATC: V08AB05								
B-178 *	0784-199 0784-199	8 injectieflacons 500 mL oplossing voor injectie, 768,86 mg/mL 10 mL oplossing voor injectie, 768,86 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)	8 flacons injectables 500 mL solution injectable, 768,86 mg/mL 10 mL solution injectable, 768,86 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)		1351,92 3,6004	1351,92 3,6004		
B-178 **	0784-199	10 mL oplossing voor injectie, 768,86 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)	10 mL solution injectable, 768,86 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)		3,5826	3,5826		

e) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm				
NEVIRAPINE MYLAN 200 mg MYLAN ATC: J05AG01								
A-20	3038-551 3038-551	60 tabletten, 200 mg	60 comprimés, 200 mg	G				
A-20 *	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G				
A-20 **	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G				
A-20 ***	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G				

f) In § 1950000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

f) Au § 1950000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm				
OXYBUTININE MYLAN 5 mg MYLAN (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: G04BD04								
B-249	1537-182 1537-182	100 tabletten, 5 mg	100 comprimés, 5 mg	G				
B-249 *	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G				
B-249 **	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G				
B-249 ***	0763-995	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G				

g) In § 4700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) Au § 4700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
ROPINIROLE TEVA RETARD 2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BC04	
B-76	2991-222 2991-222	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	
B-76 *	7700-933	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	
B-76 **	7700-933	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	
B-76 ***	7700-933	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	
ROPINIROLE TEVA RETARD 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BC04	
B-76	2991-230 2991-230	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	G	
B-76 *	7700-727	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	
B-76 **	7700-727	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	
B-76 ***	7700-727	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	
ROPINIROLE TEVA RETARD 8 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BC04	
B-76	2991-255 2991-255	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	G	
B-76 *	7700-735	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	
B-76 **	7700-735	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	
B-76 ***	7700-735	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	

h) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
NEVIRAPINE MYLAN 200 mg		MYLAN		ATC: J05AG01	
A-20	3038-551 3038-551	60 tabletten, 200 mg	60 comprimés, 200 mg	G	
A-20 *	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
A-20 **	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
A-20 ***	7702-673	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	

i) in § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

i) au § 5460000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
PARACETAMOL TEVA 500mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N02BE01			
B-313	3551-157 3551-157	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	R	7,36 2,19	7,36 2,19	0,58	0,97
B-313 *	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0283	0,0283	+0,0000	+0,0000
B-313 **	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0232	0,0232		
B-313 ***	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0283	0,0283	0,0058	0,0097

j) In § 9210000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 9210000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Obs Opm	
OFLOXACINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: J01MA01
C-37	3012-994 3012-994	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	G	
C-37 *	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	
C-37 **	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	
C-37 ***	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	

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*, met uitzondering van de bepaling van artikel 1, 2°, d), die uitwerking heeft met ingang van 1 april 2018.

Brussel, 15 mei 2018.

M. DE BLOCK

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*, à l'exception de la disposition de l'article 1^{er}, 2°, d), qui produit ses effets le 1^{er} avril 2018.

Bruxelles, le 15 mai 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/12037]

15 MEI 2018. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/12037]

15 MAI 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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 du 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 3, huitième alinéa, inséré par la