

**Art. 7.** De tegemoetkoming zoals bedoeld in artikel 2 wordt aan het ziekenhuis betaald onder de vorm van maandelijkse twaalfden en via een bedrag per dag. Het bedrag per dag is gelijk aan het bedrag per dag dat voor het ziekenhuis zoals bedoeld in artikel 1 is vastgelegd in uitvoering van de bepalingen van het bovenvermelde koninklijk besluit van 25 april 2002. Het bedrag van de maandelijkse twaalfden wordt vastgelegd volgens de bepalingen van datzelfde koninklijk besluit van 25 april 2002, uitgaande van de prijs per parameter zoals bedoeld in artikel 2 en een bezettingsgraad in de 209 bedden van 90 %.

**Art. 8.** Dit besluit heeft uitwerking op 1 januari 2018.

**Art. 9.** De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 15 juli 2018.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSVERZORGING  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/40385]

**12 JULI 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 gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 17 juli 2018;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 2018, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 3 juli 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 :

**Art. 7.** L'intervention visée à l'article 2 est payée à l'hôpital sous la forme de douzième provisoire et via un montant par jour. Le montant par jour est égal au montant par jour qui est fixé pour l'hôpital visé à l'article 1<sup>er</sup> en exécution de l'arrêté royal du 25 avril 2002 susvisé. Le montant des douzièmes provisoires est fixé selon les dispositions de l'arrêté royal du 25 avril 2002, partant du prix par paramètre visé à l'article 2 et un taux d'occupation dans les 209 lits de 90 %.

**Art. 8.** Cet arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2018.

**Art. 9.** Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 15 juillet 2018.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/40385]

**12 JUILLET 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 17 juillet 2018;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> août 2018, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 3 juillet 2018, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 ingevoegd:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
<b>AMLOGAL DIVULE 10 mg</b> LABORATOIRES SMB ATC: C08CA01								
B-20	2215-861 <b>2215-861</b>	98 omhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés enrobés, 10 mg	G	23,20 <b>14,72</b>	23,20 <b>14,72</b>	3,86	6,47
B-20 *	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1939	0,1939		
B-20 **	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1592	0,1592		
B-20 ***	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1906	0,1906	0,0394	0,0660
<b>ESCIDIVULE 10 mg</b> LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73	3164-522 <b>3164-522</b>	30 omhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés enrobés, 10 mg	G	11,90 <b>5,75</b>	11,90 <b>5,75</b>	1,52	2,54
<b>ESCIDIVULE 20 mg</b> LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73	3164-514 <b>3164-514</b>	30 omhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés enrobés, 20 mg	G	11,90 <b>5,75</b>	11,90 <b>5,75</b>	1,52	2,54
<b>KREDEX 25 mg</b> CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL ATC: C07AG02								
B-16	0482-554 <b>0482-554</b>	56 tabletten, 25 mg	56 comprimés, 25 mg	R	17,09 <b>9,79</b>	17,09 <b>9,79</b>	2,60	4,33
B-16 *	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	0,2255	0,2255	+0,0000	+0,0000
B-16 **	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	0,1854	0,1854		
B-16 ***	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	0,2243	0,2243	0,0464	0,0773
<b>KREDEX 6,25 mg</b> CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL ATC: C07AG02								
B-16	1251-917 <b>1251-917</b>	56 tabletten, 6,25 mg	56 comprimés, 6,25 mg	R	7,92 <b>2,64</b>	7,92 <b>2,64</b>	0,70	1,17
B-16 *	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	0,0609	0,0609	+0,0000	+0,0000
B-16 **	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	0,0500	0,0500		
B-16 ***	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	0,0606	0,0606	0,0125	0,0209
<b>TRAMIUM 100 mg</b> LABORATOIRES SMB ATC: N02AX02								
B-56	2044-949 <b>2044-949</b>	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	30 gélules à libération prolongée, 100 mg	G	10,48 <b>4,64</b>	10,48 <b>4,64</b>	1,23	2,05
B-56 *	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	0,1997	0,1997		
B-56 **	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	0,1640	0,1640		
B-56 ***	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	0,1986	0,1986	0,0410	0,0683

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	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
<b>PAROXETINE MYLAN 20 mg</b> <b>MYLAN</b> ATC: N06AB05									
B-73	2654-952 <b>2654-952</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg (blisterverpakking)	28 comprimés pelliculés, 20 mg (plaquette thermoformée)	G	14,38 <b>7,69</b>	14,38 <b>7,69</b>	2,04	3,40	
<b>PAROXETINE SANDOZ 20 mg</b> <b>SANDOZ</b> ATC: N06AB05									
B-73	2162-915 <b>2162-915</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,10 <b>6,69</b>	13,10 <b>6,69</b>	1,77	2,96	
<b>PREGABALINE APOTEX 150 mg</b> <b>APOTEX</b> (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX16									
B-262	3682-713 <b>3682-713</b>	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	G	66,91 <b>53,27</b>	66,91 <b>53,27</b>	9,80	14,80	
B-262 *	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3179	0,3179			
B-262 **	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,2824	0,2824			
B-262 ***	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3119	0,3119	0,0490	0,0740	
<b>PREGABALINE APOTEX 300 mg</b> <b>APOTEX</b> (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX16									
B-262	3682-689 <b>3682-689</b>	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	96,30 <b>79,96</b>	96,30 <b>79,96</b>	9,80	14,80	
B-262 *	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4594	0,4594			
B-262 **	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4238	0,4238			
B-262 ***	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4589	0,4589	0,0490	0,0740	
<b>QUETIAPIN SANDOZ 200 mg</b> <b>SANDOZ</b> ATC: N05AH04									
B-220	2871-887 <b>2871-887</b>	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg	G	76,15 <b>61,49</b>	76,15 <b>61,49</b>	9,80	14,80	
<b>QUETIAPIN SANDOZ 300 mg</b> <b>SANDOZ</b> ATC: N05AH04									
B-220	2871-929 <b>2871-929</b>	100 filmomhulde tabletten, 300 mg	100 comprimés pelliculés, 300 mg	G	104,52 <b>87,49</b>	104,52 <b>87,49</b>	9,80	14,80	
<b>QUETIAPINE MYLAN 200 mg</b> <b>MYLAN</b> ATC: N05AH04									
B-220	2893-808 <b>2893-808</b>	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg	G	76,15 <b>61,49</b>	76,15 <b>61,49</b>	9,80	14,80	
B-220 *	0752-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,7229	0,7229			
B-220 **	0752-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,6518	0,6518			
B-220 ***	0752-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,7162	0,7162	0,0980	0,1480	
<b>QUETIAPINE MYLAN 300 mg</b> <b>MYLAN</b> ATC: N05AH04									
B-220	2893-832 <b>2893-832</b>	100 filmomhulde tabletten, 300 mg	100 comprimés pelliculés, 300 mg	G	104,52 <b>87,49</b>	104,52 <b>87,49</b>	9,80	14,80	
B-220 *	0752-469	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	0,9985	0,9985			
B-220 **	0752-469	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	0,9274	0,9274			
B-220 ***	0752-469	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	0,9999	0,9999	0,0980	0,1480	
<b>ROUVASTATINE APOTEX 10 mg</b> <b>APOTEX</b> (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07									
B-41	3667-003 <b>3667-003</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,25 <b>4,46</b>	10,25 <b>4,46</b>	1,18	1,97	
B-41	3667-011 <b>3667-011</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,64 <b>14,22</b>	22,64 <b>14,22</b>	3,77	6,29	
B-41 *	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1872	0,1872			

B-41 **	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1538	0,1538		
B-41 ***	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1849	0,1849	0,0385	0,0642
<b>ROSUVASTATINE APOTEX 20 mg</b> APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41	3667-037 <b>3667-037</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,87 <b>14,43</b>	22,87 <b>14,43</b>	3,81	6,40
B-41 *	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1900	0,1900		
B-41 **	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1561	0,1561		
B-41 ***	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1872	0,1872	0,0389	0,0653
<b>ROSUVASTATINE APOTEX 40 mg</b> APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41	3667-052 <b>3667-052</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	23,36 <b>14,86</b>	23,36 <b>14,86</b>	3,88	6,51
B-41 *	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1957	0,1957		
B-41 **	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1607	0,1607		
B-41 ***	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1922	0,1922	0,0396	0,0664

2° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes 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
<b>PREGABALINE APOTEX 150 mg</b> APOTEX (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16								
A-5	3682-713 <b>3682-713</b>	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	G	66,91 <b>53,27</b>	66,91 <b>53,27</b>	0,00	0,00
A-5 *	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3179	0,3179		
A-5 **	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,2824	0,2824		
A-5 ***	7721-905	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3119	0,3119	0,0000	0,0000
<b>PREGABALINE APOTEX 300 mg</b> APOTEX (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16								
A-5	3682-689 <b>3682-689</b>	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	96,30 <b>79,96</b>	96,30 <b>79,96</b>	0,00	0,00
A-5 *	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4594	0,4594		
A-5 **	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4238	0,4238		
A-5 ***	7721-913	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,4589	0,4589	0,0000	0,0000

b) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ROSVASTATINE APOTEX 10 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	3667-003 <b>3667-003</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,25 <b>4,46</b>	10,25 <b>4,46</b>	0,00	0,00	
A-45	3667-011 <b>3667-011</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,64 <b>14,22</b>	22,64 <b>14,22</b>	0,00	0,00	
A-45 *	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1872	0,1872			
A-45 **	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1538	0,1538			
A-45 ***	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1849	0,1849	0,0000	0,0000	
ROSVASTATINE APOTEX 20 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	3667-037 <b>3667-037</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,87 <b>14,43</b>	22,87 <b>14,43</b>	0,00	0,00	
A-45 *	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1900	0,1900			
A-45 **	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1561	0,1561			
A-45 ***	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1872	0,1872	0,0000	0,0000	
ROSVASTATINE APOTEX 40 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	3667-052 <b>3667-052</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	23,36 <b>14,86</b>	23,36 <b>14,86</b>	0,00	0,00	
A-45 *	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1957	0,1957			
A-45 **	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1607	0,1607			
A-45 ***	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1922	0,1922	0,0000	0,0000	

c) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ROSVASTATINE APOTEX 10 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	3667-003 <b>3667-003</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,25 <b>4,46</b>	10,25 <b>4,46</b>	0,00	0,00	
A-45	3667-011 <b>3667-011</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,64 <b>14,22</b>	22,64 <b>14,22</b>	0,00	0,00	
A-45 *	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1872	0,1872			
A-45 **	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1538	0,1538			
A-45 ***	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1849	0,1849	0,0000	0,0000	

ROSVASTATINE APOTEX 20 mg			APOTEX			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3667-037 <b>3667-037</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,87 <b>14,43</b>	22,87 <b>14,43</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1900	0,1900				
A-45 **	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1561	0,1561				
A-45 ***	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1872	0,1872	0,0000	0,0000		
ROSVASTATINE APOTEX 40 mg			APOTEX			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3667-052 <b>3667-052</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	23,36 <b>14,86</b>	23,36 <b>14,86</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1957	0,1957				
A-45 **	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1607	0,1607				
A-45 ***	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1922	0,1922	0,0000	0,0000		

d) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes 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		
ROSVASTATINE APOTEX 10 mg			APOTEX			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3667-003 <b>3667-003</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,25 <b>4,46</b>	10,25 <b>4,46</b>	0,00	0,00		
A-45	3667-011 <b>3667-011</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,64 <b>14,22</b>	22,64 <b>14,22</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1872	0,1872				
A-45 **	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1538	0,1538				
A-45 ***	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1849	0,1849	0,0000	0,0000		
ROSVASTATINE APOTEX 20 mg			APOTEX			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3667-037 <b>3667-037</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,87 <b>14,43</b>	22,87 <b>14,43</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1900	0,1900				
A-45 **	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1561	0,1561				
A-45 ***	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1872	0,1872	0,0000	0,0000		
ROSVASTATINE APOTEX 40 mg			APOTEX			(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3667-052 <b>3667-052</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	23,36 <b>14,86</b>	23,36 <b>14,86</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1957	0,1957				
A-45 **	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1607	0,1607				
A-45 ***	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1922	0,1922	0,0000	0,0000		

e) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes 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		
ROSUVASTATINE APOTEX 10 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3667-003 <b>3667-003</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,25 <b>4,46</b>	10,25 <b>4,46</b>	0,00	0,00		
A-45	3667-011 <b>3667-011</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,64 <b>14,22</b>	22,64 <b>14,22</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1872	0,1872				
A-45 **	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1538	0,1538				
A-45 ***	7720-667	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1849	0,1849	0,0000	0,0000		
ROSUVASTATINE APOTEX 20 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3667-037 <b>3667-037</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,87 <b>14,43</b>	22,87 <b>14,43</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1900	0,1900				
A-45 **	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1561	0,1561				
A-45 ***	7720-675	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1872	0,1872	0,0000	0,0000		
ROSUVASTATINE APOTEX 40 mg				APOTEX				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3667-052 <b>3667-052</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	23,36 <b>14,86</b>	23,36 <b>14,86</b>	0,00	0,00		
A-45 *	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1957	0,1957				
A-45 **	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1607	0,1607				
A-45 ***	7720-659	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1922	0,1922	0,0000	0,0000		

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2018.

Brussel, 12 juli 2018.

M. DE BLOCK

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> août 2018.

Bruxelles, le 12 juillet 2018.

M. DE BLOCK