

ERBITUX 5 mg/ml		MERCK		ATC: L01XC06			
	0796-193	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml		734,55	734,55	
A-28 *	0796-193	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		785,7300	785,7300	
A-28 **	0796-193	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		778,6200	778,6200	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2018.
Brussel, 13 september 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2018.
Bruxelles, le 13 septembre 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/31885]

13 SEPTEMBER 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 18 september 2018;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 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 voorschrift 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 8 augustus 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/31885]

13 SEPTEMBRE 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 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^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

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 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 septembre 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^{er} octobre 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 8 août 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o 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^{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:

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

1° au chapitre I:

a) 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
ATENOLOL SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: C07AB03				
B-15	1541-416 1541-416	56 tabletten, 100 mg	56 comprimés, 100 mg	G	13,15 6,72	13,15 6,72	1,78	2,97
ATENOLOL TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB03				
B-15	1373-372 1373-372	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	G	14,13 7,49	14,13 7,49	1,99	3,31
CONTRAMAL		GRUNENTHAL		ATC: N02AX02				
B-56	1070-358 1070-358	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R	8,20 2,87	6,68 1,58	1,94	2,22
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03				
B-72	2775-708 2775-708	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	G	32,21 22,67	32,21 22,67	5,13	8,62
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	0,4944	0,4944	0,0916	0,1539
PAROXETIN ACTAVIS 20 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: N06AB05				
B-73	3046-877 3046-877	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,38 7,69	14,38 7,69	2,04	3,40
B-73 *	7703-556	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3543	0,3543		
B-73 **	7703-556	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2911	0,2911		
B-73 ***	7703-556	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3521	0,3521	0,0729	0,1214
PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX16		
B-262	3544-483 3544-483	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	G	79,96 64,98	79,96 64,98	9,80	14,80
B-262 *	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3800	0,3800		
B-262 **	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3444	0,3444		
B-262 ***	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3771	0,3771	0,0490	0,0740
PREGABALIN AB 300 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX16		
B-262	3544-509 3544-509	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	114,86 96,98	114,86 96,98	9,80	14,80
B-262 *	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5496	0,5496		
B-262 **	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5140	0,5140		
B-262 ***	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5517	0,5517	0,0490	0,0740

RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08					
B-220	2463-693 2463-693	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	100 comprimés pelliculés, 1 mg	G	27,49 18,49	27,49 18,49	4,46	7,49	
B-220 *	0787-879	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,2386	0,2386			
B-220 **	0787-879	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,1960	0,1960			
B-220 ***	0787-879	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,2296	0,2296	0,0446	0,0749	
SPIRONOLACTONE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: C03DA01					
B-27	1525-583 1525-583	50 filmomhulde tabletten, 100 mg	50 comprimés pelliculés, 100 mg	G	13,50 7,00	13,50 7,00	1,86	3,09	
TRADONAL		MEDA PHARMA		ATC: N02AX02					
B-56	1280-361 1280-361	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R	6,68 1,58	6,68 1,58	0,42	0,70	
TRAMADOL/PARACETAMOL SANDOZ 37,5 mg/325 mg		SANDOZ		ATC: N02AJ13					
C-29	3439-213 3439-213	20 tabletten, 37,5 mg / 325 mg	20 comprimés, 37,5 mg / 325 mg	G	7,02 1,89	7,02 1,89	1,67	1,67	
ZESTRIL -5		ASTRAZENECA		ATC: C09AA03					
B-21	0613-414 0613-414	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg	R	7,03 1,90	5,67 0,69	1,54	1,66	
B-21 *	0731-232	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,0875	0,0318	+0,0557	+0,0557	
B-21 **	0731-232	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,0718	0,0261			
B-21 ***	0731-232	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,0893	0,0409	0,0550	0,0593	
ZYPREXA 7,5 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03					
B-72	1302-900 1302-900	56 omhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés enrobés, 7,5 mg	R	35,49 25,56	32,21 22,67	8,41	11,90	
B-72 *	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,5891	0,5225	+0,0666	+0,0666	
B-72 **	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,4838	0,4291			
B-72 ***	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,5529	0,4944	0,1502	0,2125	

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre II-B:

a) Au § 20000, 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	
ESOMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: A02BC05					
B-48	3000-338 3000-338	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,96 6,57	12,96 6,57	1,74	2,90	
B-48 *	7702-418	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3029	0,3029			
B-48 **	7702-418	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2486	0,2486			
B-48 ***	7702-418	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3013	0,3013	0,0621	0,1036	

ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 40 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
B-48	3094-836	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,96	12,96	1,74	2,90
	3094-836				6,57	6,57		
B-48 *	7706-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3029	0,3029		
B-48 **	7706-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2486	0,2486		
B-48 ***	7706-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3013	0,3013	0,0621	0,1036
ESOMEPRAZOLE MYLAN 40 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
B-48	2880-862	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	12,96	12,96	1,74	2,90
	2880-862				6,57	6,57		
B-48 *	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,3029	0,3029		
B-48 **	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2486	0,2486		
B-48 ***	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,3013	0,3013	0,0621	0,1036

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 3380200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B :

a) Au § 3380200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 40 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC05		
B-48 **	7706-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2486	0,2486		
ESOMEPRAZOLE MYLAN 40 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC05		
B-48 **	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2486	0,2486		

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

b) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N03AX16		
A-5	3544-483	200 capsules, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg	G	79,96	79,96	0,00	0,00
	3544-483				64,98	64,98		
A-5 *	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3800	0,3800		

A-5 **	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3444	0,3444		
A-5 ***	7719-313	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3771	0,3771	0,0000	0,0000
PREGABALIN AB 300 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX16	
A-5	3544-509	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	114,86	114,86	0,00	0,00
	3544-509				96,98	96,98		
A-5 *	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5496	0,5496		
A-5 **	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5140	0,5140		
A-5 ***	7719-321	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,5517	0,5517	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2018.

Brussel, 13 september 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2018.

Bruxelles, le 13 septembre 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/31884]

13 SEPTEMBER 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 22 juni 2016, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 38, 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 59;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 april 2018 en op 3 juli 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 april 2018 en van 4 juli 2018;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 5 en 9 juli 2018;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 augustus 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/31884]

13 SEPTEMBRE 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 du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 38, 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 59;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 19 avril 2018 et le 3 juillet 2018 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 24 avril 2018 et du 4 juillet 2018 ;

Vu la notification au demandeur des 5 et 9 juillet 2018;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 8 août 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° 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^{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: