

A-34 **	7724-271	1 sachet-dose 8,4 g poudre orale, 8,4 g	1 sachet 8,4 g poeder voor oraal gebruik, 8,4 g	T	11,8463	11,8463		
A-34 ***	7724-271	1 sachet-dose 8,4 g poudre orale, 8,4 g	1 sachet 8,4 g poeder voor oraal gebruik, 8,4 g	T	12,3617	12,3617	0,0000	0,0000

Art. 2. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC libellés comme suit sont ajoutés:

L01XX24 – Pegaspargase

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} février 2019.

Bruxelles, le 11 février 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de als volgt opgestelde ATC codes toegevoegd:

L01XX24 – Pegaspargase

Art. 3. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 februari 2019.

Brussel, 11 februari 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C – 2019/10856]

11 FEVRIER 2019. — 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^{er}, 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 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 12 février 2019;

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} mars 2019, 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 l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 7 février 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^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:

FEDERALE OVERHEIDS DIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/10856]

11 FEBRUARI 2019. — 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 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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 en 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 12 februari 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 maart 2019, 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 hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 7 februari 2019 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^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:

1° au chapitre I:

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk I:

a) 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	
ALENDRONAAT + CALCIUM/VITAMINE D SANDOZ 70 mg / 1 g / 880 UI									
B-230 ***	7705-684	1 filmomhulde tablet (+ 6 bruistabletten), 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé (+ 6 comprimés effervescents), 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	2,1571	2,1571	0,4450	0,7400	
AMLOGAL DIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB									
B-20 ***	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1912	0,1912	0,0394	0,0660	
BISOPROLOL APOTEX 10 mg APOTEX									
B-15	2650-620	100 comprimés pelliculés sécables, 10 mg 2650-620	100 deelbare filmomhulde tabletten, 10 mg	G	14,72 7,92	14,72 7,92	2,10	3,50	
B-15 *	0767-673	1 comprimé pelliculé sécable, 10 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1022	0,1022			
B-15 **	0767-673	1 comprimé pelliculé sécable, 10 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0840	0,0840			
B-15 ***	0767-673	1 comprimé pelliculé sécable, 10 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1020	0,1020	0,0210	0,0350	
DULOXETINE APOTEX 60 mg APOTEX									
B-73 ***	7715-147	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,5005	0,5005	0,1032	0,1718	
DUROGESIC 25 µg/h JANSSEN-CILAG									
B-56	2218-279	10 dispositifs transdermiques, 25 µg/h 2218-279	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	R	33,07 23,34	33,07 23,34	5,23	8,80	
B-56 *	0746-495	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	R	3,0120	3,0120	+0,0000	+0,0000	
B-56 **	0746-495	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	R	2,4740	2,4740			
ELISAMYLAN 35 MYLAN									
EZETIMIBE APOTEX 10 mg APOTEX									
(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)									
B-268	3590-064	98 comprimés, 10 mg 3590-064	98 tabletten, 10 mg	G	41,79 31,00	41,79 31,00	6,46	10,87	
B-268 *	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4079	0,4079			
B-268 **	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3353	0,3353			
B-268 ***	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3802	0,3802	0,0659	0,1109	
GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg SANDOZ									
A-12 ***	0758-235	1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg	1 comprimé à libération modifiée, 30 mg	G	0,0691	0,0691	0,0000	0,0000	

LOSARTAN APOTEX 100 mg APOTEX ATC: C09CA01								
B-224	2626-935	98 comprimés pelliculés, 100 mg 2626-935	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	21,90 13,52	21,90 13,52	3,59	5,98
B-224 *	0793-547	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,1781	0,1781		
B-224 **	0793-547	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,1462	0,1462		
B-224 ***	0793-547	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,1773	0,1773	0,0366	0,0610
LOSARTAN APOTEX 50 mg APOTEX ATC: C09CA01								
B-224	2626-901	98 comprimés pelliculés, 50 mg 2626-901	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	21,90 13,52	21,90 13,52	3,59	5,98
B-224 *	0793-539	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1781	0,1781		
B-224 **	0793-539	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1462	0,1462		
B-224 ***	0793-539	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1773	0,1773	0,0366	0,0610
PAROXETINE EG 20 mg EUROGENERICOS ATC: N06AB05								
B-73	1715-168	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1715-168	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,07 7,41	14,07 7,41	1,97	3,28
PREGABALINE APOTEX 150 mg APOTEX (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16								
B-262	3682-721	56 gélules, 150 mg 3682-721	56 capsules, hard, 150 mg	G	19,03 11,27	19,03 11,27	2,99	4,98
PROGOR 360 mg LABORATOIRES SMB ATC: C08DB01								
B-20 ***	0761-437	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 360 mg	1 gélule à libération prolongée, 360 mg	R	0,3085	0,3085	0,0636	0,1061
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg SANDOZ ATC: N05AH04								
B-220 ***	0750-596	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	G	1,4354	1,4354	0,1333	0,2017
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg SANDOZ ATC: N05AH04								
B-220 ***	7706-302	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,7007	0,7007	0,1440	0,2400
SIMVASTATINE EG 40 mg EUROGENERICOS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01								
B-41 ***	0784-587	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0358	0,0596
SERTRALINE TEVA 50 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB06								
B-73 ***	0792-366	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,1965	0,1965	0,0405	0,0675

2° au chapitre II:

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II:

a) In § 20000, 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
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01								
B-48	2459-659	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2459-659	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	36,12 26,03	36,12 26,03	5,66	9,53
B-48 *	0788-455	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	G	0,5998	0,5998		
B-48 **	0788-455	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927		
B-48 ***	0788-455	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	G	0,5643	0,5643	0,1011	0,1702

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01								
B-48	1767-292	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg 1767-292	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	36,12 26,03	36,12 26,03	5,66	9,53
B-48 *	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5998	0,5998		
B-48 **	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927		
B-48 ***	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5643	0,5643	0,1011	0,1702
OMEPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERICCS ATC: A02BC01								
B-48	2181-642	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2181-642	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	36,12 26,03	36,12 26,03	5,66	9,53
B-48 *	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5998	0,5998		
B-48 **	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927		
B-48 ***	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5643	0,5643	0,1011	0,1702
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
B-48	2568-095	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2568-095	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	22,11 13,71	22,11 13,71	3,64	6,06
B-48 *	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3159	0,3159		
B-48 **	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595		
B-48 ***	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082
PANTOPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERICCS ATC: A02BC02								
B-48	2555-126	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2555-126	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	22,11 13,71	22,11 13,71	3,64	6,06
B-48 *	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3159	0,3159		
B-48 **	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595		
B-48 ***	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, 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
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
C-31 *	0791-525	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	13,71	13,71		
C-31 **	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3159	0,3159		
C-31 ***	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595		
		1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082

PANTOPRAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICs			ATC: A02BC02		
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
C-31 *	0791-996	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	13,71 0,3159	13,71 0,3159		
C-31 **	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595		
C-31 ***	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140 0,0650	0,0650	0,1082

3° au chapitre IV:

a) Au § 1170000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV:

a) In § 1170000, 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
LAMOTRIGINE SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: N03AX09								
A-5	2766-921	90 comprimés dispersibles, 200 mg	90 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	75,59 60,74	75,59 60,74	0,00	0,00
	2766-921							
A-5 *	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7943	0,7943		
A-5 **	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7153	0,7153		
A-5 ***	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7896	0,7896	0,0000	0,0000

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

b) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
EFAVIRENZ SANDOZ 600 mg SANDOZ ATC: J05AG03								
A-20 ***	7706-716	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	2,8355	2,8355	0,0000	0,0000
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200mg/245mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J05AR03								
A-20	3546-710	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	172,28 149,30	172,28 149,30	0,00	0,00
	3546-710							
A-20 *	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9530	2,9530		
A-20 **	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,8261	2,8261		
A-20 ***	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9956	2,9956	0,0000	0,0000

c) Au § 2880000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 2880000, 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	
MEMANTINE SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N06DX01									
B-254	3059-987 3059-987	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	6,91	11,63	
B-254 *	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,4382	0,4382			
B-254 **	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3656	0,3656			
B-254 ***	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,4126	0,4126	0,0705	0,1187	

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

d) In § 3570000, 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	
PREGABALINE APOTEX 150 mg APOTEX (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16									
A-5	3682-721 3682-721	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	19,03 11,27	19,03 11,27	0,00	0,00	

e) Au § 3610000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 3610000, 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	
LAMOTRIGINE SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: N03AX09									
B-278	2766-921 2766-921	90 comprimés dispersibles, 200 mg	90 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	75,59 60,74	75,59 60,74	9,90	15,00	
B-278 *	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7943	0,7943			
B-278 **	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7153	0,7153			
B-278 ***	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	0,7896	0,7896	0,1100	0,1667	

f) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

g) In § 4930000, 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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200mg/245mg	KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)						ATC: J05AR03		
A-20 3546-710	3546-710	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	172,28 149,30	172,28 149,30	0,00	0,00	
A-20 *	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9530	2,9530			
A-20 **	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,8261	2,8261			
A-20 ***	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9956	2,9956	0,0000	0,0000	

h) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 5020000, 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	
CELECOXIB EG 100 mg			EUROGENERICSS				ATC: M01AH01		
B-250 ***	7708-662	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,1949	0,1949	0,0402	0,0670	

i) Au § 8270100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8270100, 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	
IMATINIB EG 400 mg			EUROGENERICST				ATC: L01XE01		

j) Au § 8270200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8270200, 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	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICST ATC: L01XE01									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

k) Au § 8270300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8270300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

I) Au § 8270400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

I) In § 8270400, 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	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICSTM ATC: L01XE01									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

m) Au § 8270500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8270500, 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	
IMATINIB EG 400 mg			EUROGENERICST				ATC: L01XE01		

n) Au § 8270600, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 8270600, 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	
IMATINIB EG 400 mg									
EUROGENERICST									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

o) Au § 8270700, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 8270700, 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	
IMATINIB EG 400 mg									
EUROGENERICST									
ATC: L01XE01									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

p) Au § 8270800, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

p) In § 8270800, 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	
IMATINIB EG 400 mg									
EUROGENERICST									
ATC: L01XE01									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

q) Au § 8270900, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

q) In § 8270900, 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	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICST ATC: L01XE01									
A-65 ***	7716-723	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	32,6699	32,6699	0,0000	0,0000	

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

r) 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	
SIMVASTATINE EG 40 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01	
A-45 ***	0784-587	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0000	0,0000	

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

s) 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 tegем <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
SIMVASTATINE EG 40 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01
A-45 ***	0784-587	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0000	0,0000	

t) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

t) 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	
SIMVASTATINE EG 40 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01	
A-45 ***	0784-587	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0000	0,0000	

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

u) 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	
SIMVASTATINE EG 40 mg				EUROGENERICs				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-45 ***	0784-587	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0000	0,0000	

v) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

v) In § 8310500, 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	
SIMVASTATINE EG 40 mg				EUROGENERICs				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-45 ***	0784-587	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1734	0,1734	0,0000	0,0000	

w) Au § 8330100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

w) In § 8330100, 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	
EZETIMIBE APOTEX 10 mg				APOTEX				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-71	3590-064 3590-064	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	41,79 31,00	41,79 31,00	0,00	0,00	
A-71 *	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4079	0,4079			
A-71 **	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3353	0,3353			
A-71 ***	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3802	0,3802	0,0000	0,0000	

x) Au § 8330200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

x) In § 8330200, 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	
EZETIMIBE APOTEX 10 mg				APOTEX				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-71	3590-064	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	41,79	41,79	0,00	0,00	

	3590-064				31,00	31,00		
A-71 *	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4079	0,4079		
A-71 **	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3353	0,3353		
A-71 ***	7721-327	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,3802	0,3802	0,0000	0,0000

y) Au § 8750000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

y) In § 8750000, 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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200mg/245mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J05AR03									
B-345	3546-710	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	172,28	172,28	8,00	12,10	
	3546-710				149,30	149,30			
B-345 *	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9530	2,9530			
B-345 **	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,8261	2,8261			
B-345 ***	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	2,9956	2,9956	0,1429	0,2161	

z) Au § 9090000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

z) In § 9090000, 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	
KEVZARA 150 mg SANOFI BELGIUM ATC: L04AC14									
B-305	3593-662	2 stylos préremplis 1,14 mL solution injectable, 150 mg	2 voorgevulde pennen 1,14 mL oplossing voor injectie, 150 mg		918,51	918,51	8,00	12,10	
	3593-662				832,65	832,65			
KEVZARA 150mg SANOFI BELGIUM ATC: L04AC14									
B-305	3593-696	2 seringues préremplies 1,14 mL solution injectable, 150 mg	2 voorgevulde spuiten 1,14 mL oplossing voor injectie, 150 mg		918,51	918,51	8,00	12,10	
	3593-696				832,65	832,65			
B-305 *	7721-780	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 150 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 150 mg		444,8600	444,8600			
B-305 **	7721-780	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 150 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 150 mg		441,3050	441,3050			
KEVZARA 200 mg SANOFI BELGIUM ATC: L04AC14									
B-305	3593-670	2 stylos préremplis 1,14 mL solution injectable, 200 mg	2 voorgevulde pennen 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		918,51	918,51	8,00	12,10	
	3593-670				832,65	832,65			
KEVZARA 200 mg SANOFI BELGIUM ATC: L04AC14									
B-305	3593-688	2 seringues préremplies 1,14 mL solution injectable, 200 mg	2 voorgevulde spuiten 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		918,51	918,51	8,00	12,10	
	3593-688				832,65	832,65			

B-305 *	7721-806	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 200 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		444,8600	444,8600	
B-305 **	7721-806	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 200 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		441,3050	441,3050	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mars 2019.

Bruxelles, le 11 février 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 maart 2019.

Brussel, 11 februari 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/10857]

11 FEVRIER 2019. — 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^{er}, 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 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 la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 7 janvier 2019, 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:

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/10857]

11 FEBRUARI 2019. — 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 de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 7 januari 2019 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: