

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/11865]

**11 AVRIL 2019.** — 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 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<sup>er</sup>, 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 12 mars 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup> 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 :

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/11865]

**11 APRIL 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 12 maart 2019 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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) les spécialités suivantes sont supprimées:

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) |                             |   |  |            |              |
|---|-----------------------------|---|--|------------|--------------|
| Cat.  | Code                        | Conditionnements  | Verpakkingen   | Obs<br>Opm |              |
| CIQORIN 10 mg                                 |                             |   | TEVA PHARMA BELGIUM                                      |            | ATC: L04AD01 |
| A-29  | 3111-440<br><b>3111-440</b> | 50 capsules molles, 10 mg                               | 50 capsules, zacht, 10 mg                                | G          |              |
| A-29 *  | 7706-435                    | 1 capsule molle, 10 mg                                  | 1 capsule, zacht, 10 mg                                  | G          |              |
| A-29 **                                       | 7706-435                    | 1 capsule molle, 10 mg                                  | 1 capsule, zacht, 10 mg                                  | G          |              |
| A-29 ***                                      | 7706-435                    | 1 capsule molle, 10 mg                                  | 1 capsule, zacht, 10 mg                                  | G          |              |
| CIQORIN 100 mg                                |                             |   | TEVA PHARMA BELGIUM                                      |            | ATC: L04AD01 |
| A-29  | 3111-481<br><b>3111-481</b> | 50 capsules molles, 100 mg                              | 50 capsules, zacht, 100 mg                               | G          |              |
| A-29 *  | 7706-468                    | 1 capsule molle, 100 mg                                 | 1 capsule, zacht, 100 mg                                 | G          |              |
| A-29 **                                       | 7706-468                    | 1 capsule molle, 100 mg                                 | 1 capsule, zacht, 100 mg                                 | G          |              |
| A-29 ***                                      | 7706-468                    | 1 capsule molle, 100 mg                                 | 1 capsule, zacht, 100 mg                                 | G          |              |
| CIQORIN 25 mg                                 |                             |   | TEVA PHARMA BELGIUM                                      |            | ATC: L04AD01 |
| A-29  | 3111-465<br><b>3111-465</b> | 50 capsules molles, 25 mg                               | 50 capsules, zacht, 25 mg                                | G          |              |
| A-29 *  | 7706-443                    | 1 capsule molle, 25 mg                                  | 1 capsule, zacht, 25 mg                                  | G          |              |
| A-29 **                                       | 7706-443                    | 1 capsule molle, 25 mg                                  | 1 capsule, zacht, 25 mg                                  | G          |              |
| A-29 ***                                      | 7706-443                    | 1 capsule molle, 25 mg                                  | 1 capsule, zacht, 25 mg                                  | G          |              |
| CIQORIN 50 mg                                 |                             |   | TEVA PHARMA BELGIUM                                      |            | ATC: L04AD01 |
| A-29  | 3111-473<br><b>3111-473</b> | 50 capsules molles, 50 mg                               | 50 capsules, zacht, 50 mg                                | G          |              |
| A-29 *  | 7706-450                    | 1 capsule molle, 50 mg                                  | 1 capsule, zacht, 50 mg                                  | G          |              |
| A-29 **                                       | 7706-450                    | 1 capsule molle, 50 mg                                  | 1 capsule, zacht, 50 mg                                  | G          |              |
| A-29 ***                                      | 7706-450                    | 1 capsule molle, 50 mg                                  | 1 capsule, zacht, 50 mg                                  | G          |              |
| DURAPROX 600 mg                               |                             |   | TRAMEDICO  |            | ATC: M01AE12 |
| B-60  | 1754-720<br><b>1754-720</b> | 60 comprimés, 600 mg                                    | 60 tabletten, 600 mg                                     |            |              |
| B-60 *  | 0772-012                    | 1 comprimé, 600 mg                                      | 1 tablet, 600 mg   |            |              |
| B-60 **                                       | 0772-012                    | 1 comprimé, 600 mg                                      | 1 tablet, 600 mg   |            |              |
| B-60 ***                                      | 0772-012                    | 1 comprimé, 600 mg                                      | 1 tablet, 600 mg   |            |              |
| ESCITALOPRAM MYLAN 10 mg                      |                             |   | MYLAN  |            | ATC: N06AB10 |
| B-73  | 3129-434<br><b>3129-434</b> | 28 comprimés pelliculés, 10 mg                          | 28 filmomhulde tabletten, 10 mg                          | G          |              |
| LEDERTREXATE 5 mg/2 ml                        |                             |   | PFIZER   |            | ATC: L01BA01 |
| A-24  | 0053-314<br><b>0053-314</b> | 1 flacon injectable 2 ml solution injectable, 2,5 mg/ml | 1 injectieflacon 2 ml oplossing voor injectie, 2,5 mg/ml | R          |              |
| LEVO CETIRIZINE-RATIO 5 mg                    |                             |   | TEVA PHARMA BELGIUM                                      |            | ATC: R06AE09 |
| Cs-7  | 2672-624<br><b>2672-624</b> | 90 comprimés pelliculés, 5 mg                           | 90 filmomhulde tabletten, 5 mg                           | G          |              |
| Cs-7 *  | 0797-332                    | 1 comprimé pelliculé, 5 mg                              | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                               | G          |              |
| Cs-7 **                                       | 0797-332                    | 1 comprimé pelliculé, 5 mg                              | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                               | G          |              |
| Cs-7 ***                                      | 0797-332                    | 1 comprimé pelliculé, 5 mg                              | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                               | G          |              |

2° au chapitre IV:

a) Au § 920000, les spécialités suivantes sont supprimées:

2° in hoofdstuk IV:

a) In § 920000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) |          |   |  |              |  |
|---|----------|---|--|--------------|--|
| Cat.  | Code     | Conditionnements  | Verpakkingen   | Obs<br>Opm   |  |
| ZAVEDOS 10 mg PFIZER                          |          |   |  | ATC: L01DB06 |  |
| A-25 *  | 0737-668 | <b>1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg</b> | <b>1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg</b> | R            |  |
| A-25 **                                       | 0737-668 | 1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg                    | 1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg                    | R            |  |
|   |          | 1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg                    | 1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg                    |              |  |

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

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

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) |                             |                                 |                                  |              |  |
|---|-----------------------------|---------------------------------|----------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Conditionnements                | Verpakkingen                     | Obs<br>Opm   |  |
| EFAVIRENZ SANDOZ 600 mg SANDOZ                |                             |                                 |                                  | ATC: J05AG03 |  |
| A-20  | 3086-279<br><b>3086-279</b> | 30 comprimés pelliculés, 600 mg | 30 filmomhulde tabletten, 600 mg | G            |  |
| A-20  | 3086-287<br><b>3086-287</b> | 60 comprimés pelliculés, 600 mg | 60 filmomhulde tabletten, 600 mg | G            |  |
| A-20 *  | 7706-716                    | 1 comprimé pelliculé, 600 mg    | 1 filmomhulde tablet, 600 mg     | G            |  |
| A-20 **                                       | 7706-716                    | 1 comprimé pelliculé, 600 mg    | 1 filmomhulde tablet, 600 mg     | G            |  |
| A-20 ***                                      | 7706-716                    | 1 comprimé pelliculé, 600 mg    | 1 filmomhulde tablet, 600 mg     | G            |  |

c) Au § 2880000, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 2880000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) |                             |                                |                                 |              |  |
|---|-----------------------------|--------------------------------|---------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Conditionnements               | Verpakkingen                    | Obs<br>Opm   |  |
| MEMANTINE TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM      |                             |                                |                                 | ATC: N06DX01 |  |
| B-254   | 3128-089<br><b>3128-089</b> | 56 comprimés pelliculés, 10 mg | 56 filmomhulde tabletten, 10 mg | G            |  |

**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*.

Bruxelles, le 11 avril 2019.

M. DE BLOCK

**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*.

Brussel, 11 april 2019.

M. DE BLOCK