

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/11866]

11 AVRIL 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, §1er, 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 2 avril 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} mai 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 tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 4 avril 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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/11866]

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 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 verstrekingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijke 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 2 april 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 mei 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 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 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 4 april 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
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: C08CA01				
B-20 ***	7719-560	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,1130	0,1130	0,0232	0,0387
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA05	
B-41	2795-979	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,01	9,01	0,93	1,54
	2795-979				3,49	3,49		
B-41 ***	0756-452	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1601	0,1601	0,0332	0,0550
ATORVASTATINE SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA05	
B-41	2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,81	10,81	1,30	2,16
	2795-995				4,89	4,89		
CANDESARTAN PLUS HCT EG 16 mg/12,5 mg			EUROGENERICS	ATC: C09DA06				
B-224	2898-294	98 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	98 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	G	22,66	22,66	3,76	6,27
	2898-294				14,19	14,19		
B-224 *	0751-834	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1868	0,1868		
B-224 **	0751-834	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1535	0,1535		
B-224 ***	0751-834	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1851	0,1851	0,0384	0,0640
COVERAM 5 mg/10 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: C09BB04				
B-21 ***	7701-147	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	0,4413	0,4413	0,0910	0,1517
COVERAM 5 mg/5 mg			SERVIER BENELUX	ATC: C09BB04				
B-21	2574-747	30 comprimés, 5 mg / 5 mg	30 tabletten, 5 mg / 5 mg	R	17,45	17,45	2,66	4,44
	2574-747				10,04	10,04		
COVERSYL 5 mg			SERVIER BENELUX	ATC: C09AA04				
B-21	2509-412	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	11,66	11,66	1,47	2,45
	2509-412				5,54	5,54		
DES Loratadin SANDOZ 5 mg			SANDOZ	ATC: R06AX27				
Cs-7	2953-008	10 comprimés pelliculés, 5 mg	10 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	6,52	6,52	1,53	1,53
	2953-008				1,44	1,44		
DULOXETINE SANDOZ 30 mg			SANDOZ	ATC: N06AX21				
B-73	3426-525	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	14,07	14,07	1,97	3,28
	3426-525				7,41	7,41		
EMTHEXATE			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L01BA01				
	0729-079	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 25 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml		36,44	36,44		
A-24 *	0729-079	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 25 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL	R	45,7400	45,7400	+0,0000	+0,0000
A-24 **	0729-079	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 25 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL	R	38,6300	38,6300		

FLUDARABINE TEVA 25 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01BB05				
	0789-065	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion et injection, 25 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/ml		21,80	21,80		
A-24 *	0789-065	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	28,1300	28,1300		
A-24 **	0789-065	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	23,1100	23,1100		
IBUPROFEN SANDOZ 600 mg		SANDOZ		ATC: M01AE01				
B-60	2674-034	50 comprimés pelliculés, 600 mg	50 filmomhulde tabletten, 600 mg	G	7,42	7,42	0,59	0,99
	2674-034				2,24	2,24		
B-60 *	0764-308	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	0,0578	0,0578		
B-60 **	0764-308	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	0,0474	0,0474		
B-60 ***	0764-308	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	0,0579	0,0579	0,0118	0,0198
INSUMAN BASAL 100 IE/ml		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AC01				
A-11	2688-943	5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M	24,83	24,83	0,00	0,00
	2688-943				16,10	16,10		
A-11 *	0797-654	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,1560	4,1560		
A-11 **	0797-654	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		3,4140	3,4140		
INSUMAN BASAL 100 IE/ml (Solostar)		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AC01				
A-11	2692-382	5 stylos préremplis 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 voorgevulde pennen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M	24,83	24,83	0,00	0,00
	2692-382				16,10	16,10		
A-11 *	0797-647	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,1560	4,1560		
A-11 **	0797-647	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		3,4140	3,4140		
INSUMAN RAPID 100 IE/ml		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AB01				
A-11	2688-950	5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M	28,22	28,22	0,00	0,00
	2688-950				19,08	19,08		
A-11 *	0796-896	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,9240	4,9240		
A-11 **	0796-896	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,0440	4,0440		
INSUMAN RAPID 100 IE/ml (Solostar)		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AB01				
A-11	2691-889	5 stylos préremplis 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 voorgevulde pennen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M	28,22	28,22	0,00	0,00
	2691-889				19,08	19,08		
A-11 *	0796-870	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,9240	4,9240		
A-11 **	0796-870	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		4,0440	4,0440		
LERCANIDIPINE TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA13				
B-20	2748-127	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,67	22,67	3,77	6,28
	2748-127				14,20	14,20		
B-20 *	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1870	0,1870		
B-20 **	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1536	0,1536		

B-20 ***	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1852	0,1852	0,0385	0,0641
LIOSANNE 30		SANDOZ		ATC: G03AA10				
Cx-2 ***	0758-136	1 comprimé enrobé, 0,075 mg/ 0,03 mg	1 omhulde tablet, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	0,1068	0,1068	0,1068	0,1068
ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: A04AA01				
	0788-240	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		4,75	4,75		
B-200 *	0788-240	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	6,1300	6,1300		
B-200 **	0788-240	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	5,0400	5,0400		
PACLITAXEL FRESENIUS KABI 6 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: L01CD01				
	0756-049	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		160,30	160,30		
A-28 *	0756-049	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 6 mg/mL	G	177,0300	177,0300		
A-28 **	0756-049	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 6 mg/mL	G	169,9200	169,9200		
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: C10AA03
B-41	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,85	1,42
	2202-323				3,21	3,21		
PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16
B-332 ***	7714-546	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2894	0,2894	0,0596	0,0993
PREGABALINE EG 300 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16
B-262	3376-696	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	G	36,12	36,12	5,66	9,53
	3376-696				26,03	26,03		
PREGABALINE MYLAN 75 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16
B-262 ***	7720-378	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1671	0,1671	0,0345	0,0573
PREGABALINE TEVA 300 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16
B-262	3360-419	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	G	36,12	36,12	5,66	9,53
	3360-419				26,03	26,03		
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220 ***	0789-131	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,3551	0,3551	0,0732	0,1218
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: C10AA07
B-41 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0913	0,0913	0,0188	0,0313
SERLAIN 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB06				
B-73 ***	7709-421	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,3286	0,3286	0,0677	0,1130
SERTRALINE EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB06				
B-73	2224-301	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	17,25	17,25	2,62	4,37
	2224-301				9,89	9,89		
SERTRALINE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N06AB06				
B-73	2216-182	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	17,25	17,25	2,62	4,37
	2216-182				9,89	9,89		
SERTRALINE MYLAN 50 mg		MYLAN		ATC: N06AB06				
B-73 ***	0780-817	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2063	0,2063	0,0425	0,0708

SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA01		
B-41	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	1,47	2,45
	3562-352				5,54	5,54		
SPIRONOLACTONE SANDOZ 25 mg		SANDOZ				ATC: C03DA01		
B-27	1525-567	50 comprimés pelliculés, 25 mg	50 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	7,42	7,42	0,59	0,99
	1525-567				2,24	2,24		
B-27 *	0762-898	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,0578	0,0578		
B-27 **	0762-898	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,0474	0,0474		
B-27 ***	0762-898	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,0579	0,0579	0,0118	0,0198
TERBINAFINE EG 250 mg		EUROGENERICS				ATC: D01BA02		
B-134	2528-693	56 comprimés, 250 mg	56 tabletten, 250 mg	G	41,86	41,86	6,47	10,89
	2528-693				31,07	31,07		
TRITACE 10 mg		SANOFI BELGIUM				ATC: C09AA05		
B-21 ***	0777-425	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,3949	0,3271	0,1359	0,1811
ZALDIAR 37,5 mg/325 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N02AJ13		
C-29 ***	7717-077	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	R	0,1560	0,1132	0,1207	0,1207
ZANTAC 150 SOLUBLE		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: A02BA02		
C-30 ***	0729-582	1 comprimé effervescent, 150 mg	1 bruistablet, 150 mg	R	0,1772	0,1772	0,1216	0,1216

2° au chapitre II:

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

1° in hoofdstuk I:

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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf		
ESOMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ				ATC: A02BC05		
B-48	3000-338	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	12,61	12,61	1,67	2,78
	3000-338				6,29	6,29		
B-48 *	7702-418	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2900	0,2900		
B-48 **	7702-418	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2382	0,2382		
B-48 ***	7702-418	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2889	0,2889	0,0596	0,0993
LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg		MYLAN				ATC: A02BC03		
B-48	2256-501	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	24,66	24,66	4,05	6,81
	2256-501				15,95	15,95		
B-48 *	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3675	0,3675		
B-48 **	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3020	0,3020		
B-48 ***	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3595	0,3595	0,0723	0,1216

LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03				
B-48	2328-557 2328-557	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	24,66 15,95	24,66 15,95	4,05	6,81
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03				
B-48	2222-933 2222-933	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	24,66 15,95	24,66 15,95	4,05	6,81
OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				
B-48 ***	0793-307	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5769	0,5769	0,1189	0,1982
PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
B-48 ***	0799-361	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1382	0,1382	0,0286	0,0475
PANTOMED 40 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A02BC02				
B-48	2557-163 2557-163	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	3,19	5,32
B-48 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2771	0,2771		
B-48 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2277	0,2277		
B-48 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2764	0,2764	0,0570	0,0950
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
B-48 ***	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2832	0,2832	0,0582	0,0971
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg		MYLAN		ATC: A02BC02				
B-48	2575-538 2575-538	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	3,19	5,32
B-48 *	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2771	0,2771		
B-48 **	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2277	0,2277		
B-48 ***	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2764	0,2764	0,0570	0,0950

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
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: A02BC03				
C-31	2341-485 2341-485	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	9,74 4,05	9,74 4,05	3,58	3,58
PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
C-31 ***	0799-361	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1382	0,1382	0,0286	0,0475

PANTOMED 40 mg		TAKEDA BELGIUM				ATC: A02BC02			
	0791-194	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg		12,03	12,03			
C-31 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2771	0,2771			
C-31 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2277	0,2277			
C-31 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2764	0,2764	0,0570	0,0950	
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: A02BC02			
C-31 ***	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2832	0,2832	0,0582	0,0971	
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg		MYLAN				ATC: A02BC02			
	0792-903	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg		12,03	12,03			
C-31 *	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2771	0,2771			
C-31 **	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2277	0,2277			
C-31 ***	0792-903	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2764	0,2764	0,0570	0,0950	

c) Au § 40000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 40000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II	
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf			
LIPANTHYLNANO 145 mg		MYLAN EPD				ATC: C10AB05			
B-39 ***	0785-568	1 comprimé pelliculé, 145 mg	1 filmomhulde tablet, 145 mg	R	0,2258	0,1519	0,1053	0,1260	

d) Au § 51000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 51000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II	
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf			
MONTELUKAST EUROGENERICS 5 mg		EUROGENERICS				ATC: R03DC03			
B-241	3117-322	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	17,56	17,56	2,69	4,48	
	3117-322				10,13	10,13			
B-241 *	7706-583	1 comprimé à croquer, 5 mg	1 kauwtablet, 5 mg	G	0,4668	0,4668			
B-241 **	7706-583	1 comprimé à croquer, 5 mg	1 kauwtablet, 5 mg	G	0,3836	0,3836			
B-241 ***	7706-583	1 comprimé à croquer, 5 mg	1 kauwtablet, 5 mg	G	0,4656	0,4656	0,0961	0,1600	
MONTELUKAST SANDOZ 4 mg		SANDOZ				ATC: R03DC03			
B-241	2666-345	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	18,75	18,75	2,93	4,88	
	2666-345				11,05	11,05			

MONTELUKAST SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: R03DC03					
B-241	2666-360 2666-360	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	18,75 11,05	18,75 11,05	2,93	4,88	
MONTELUKAST TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03					
B-241	3046-380 3046-380	28 doses granulés, 4 mg	28 doses granulaat, 4 mg	G	18,39 10,77	18,39 10,77	2,86	4,76	
MONTELUKAST TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03					
B-241	2576-585 2576-585	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	18,39 10,77	18,39 10,77	2,86	4,76	
MONTELUKAST TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03					
B-241	2576-569 2576-569	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	18,39 10,77	18,39 10,77	2,86	4,76	

3° au chapitre IV:

a) Au § 510100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV:

a) In § 510100, 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	
ZOVIRAX 800 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J05AB01					
A-55	0458-133 0458-133	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	R	21,41 13,12	21,41 13,12	0,00	0,00	
A-55 *	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4837	0,4837	+0,0000	+0,0000	
A-55 **	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,3974	0,3974			
A-55 ***	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4825	0,4825	0,0000	0,0000	

b) Au § 510201, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 510201, 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	
ZOVIRAX 800 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J05AB01					
B-135	0458-133 0458-133	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	R	21,41 13,12	21,41 13,12	3,48	5,80	
B-135 *	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4837	0,4837	+0,0000	+0,0000	
B-135 **	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,3974	0,3974			
B-135 ***	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4825	0,4825	0,0994	0,1657	

c) Au § 510202, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 510202, 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
ZOVIRAX 800 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: J05AB01		
B-135	0458-133 0458-133	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	R	21,41 13,12	21,41 13,12	3,48	5,80
B-135 *	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4837	0,4837	+0,0000	+0,0000
B-135 **	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,3974	0,3974		
B-135 ***	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4825	0,4825	0,0994	0,1657

d) Au § 510203, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 510203, 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
ZOVIRAX 800 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: J05AB01		
B-135	0458-133 0458-133	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	R	21,41 13,12	21,41 13,12	3,48	5,80
B-135 *	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4837	0,4837	+0,0000	+0,0000
B-135 **	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,3974	0,3974		
B-135 ***	0735-167	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	R	0,4825	0,4825	0,0994	0,1657

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

e) 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
PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5 ***	7714-546	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2894	0,2894	0,0000	0,0000
PREGABALINE EG 300 mg			EUROGENERICS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5	3376-696 3376-696	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	G	36,12 26,03	36,12 26,03	0,00	0,00
PREGABALINE MYLAN 75 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5 ***	7720-378	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1671	0,1671	0,0000	0,0000

PREGABALINE TEVA 300 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16	
A-5	3360-419 3360-419	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	G	36,12 26,03	36,12 26,03	0,00	0,00

f) Au § 3720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 3720000, 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
AZILECT 1 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N04BD02				
B-77 ***	7717-044	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	1,5533	1,5533	0,2621	0,4321

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

i) In § 4010000, 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 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250	3147-352 3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,42 6,14	12,42 6,14	1,63	2,71
B-250	3195-625 3195-625	100 gélules, 200 mg	100 capsules, hard, 200 mg	G	26,40 17,48	26,40 17,48	4,30	7,22
B-250 *	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2256	0,2256		
B-250 **	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1853	0,1853		
B-250 ***	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2188	0,2188	0,0430	0,0722

j) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 4980000, 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
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-558 2318-558	6 comprimés, 50 mg	6 tabletten, 50 mg	G	11,66 5,54	11,66 5,54	1,47	2,45
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-541 2318-541	2 comprimés, 50 mg	2 tabletten, 50 mg	G	8,80 3,32	8,80 3,32	0,88	1,47

ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg		SANDOZ		ATC: N02CC03				
B-221	2889-665 2889-665	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	11,66 5,54	11,66 5,54	1,47	2,45

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

k) 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 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250	3147-352 3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,42 6,14	12,42 6,14	1,63	2,71
B-250	3195-625 3195-625	100 gélules, 200 mg	100 capsules, hard, 200 mg	G	26,40 17,48	26,40 17,48	4,30	7,22
B-250 *	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2256	0,2256		
B-250 **	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1853	0,1853		
B-250 ***	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2188	0,2188	0,0430	0,0722

l) Au § 5270000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 5270000, 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/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: J05AR06				
KRKA 600 mg/200 mg/245 mg								
A-20	3761-020 3761-020	1 flacon 30 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 fles 30 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	230,17 202,30	230,17 202,30	0,00	0,00
A-20 *	7723-448	1 comprimé pelliculé 30 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet 30 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,3850	7,3850		
A-20 **	7723-448	1 comprimé pelliculé 30 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet 30 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,1480	7,1480		
A-20 ***	7723-448	1 comprimé pelliculé 30 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet 30 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,5214	7,5214	0,0000	0,0000

m) Au § 5590000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 5590000, 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
EFIENT 5 mg			DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: B01AC22		
B-243 ***	0797-399	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		1,8913	1,8913	0,2857	0,4321

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

n) 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
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45	2795-979	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,01	9,01	0,00	0,00
	2795-979				3,49	3,49		
A-45 ***	0756-452	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1601	0,1601	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE SANDOZ 20 mg			SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45	2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,81	10,81	0,00	0,00
	2795-995				4,89	4,89		
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg			SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03		
A-45	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,00	0,00
	2202-323				3,21	3,21		
SIMVASTATINE EG 40 mg			EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01		
A-45	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	0,00	0,00
	3562-352				5,54	5,54		

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

o) 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 tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45	2795-979	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,01	9,01	0,00	0,00
	2795-979				3,49	3,49		

A-45 ***	0756-452	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1601	0,1601	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45	2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,81	10,81	0,00	0,00
	2795-995				4,89	4,89		
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,00	0,00
	2202-323				3,21	3,21		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	0,00	0,00
	3562-352				5,54	5,54		

p) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

p) 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	
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45	2795-979	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,01	9,01	0,00	0,00	
	2795-979				3,49	3,49			
A-45 ***	0756-452	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1601	0,1601	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45	2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,81	10,81	0,00	0,00	
	2795-995				4,89	4,89			
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03		
A-45	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,00	0,00	
	2202-323				3,21	3,21			
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01		
A-45	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	0,00	0,00	
	3562-352				5,54	5,54			

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

q) 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
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45	2795-979	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	9,01	9,01	0,00	0,00
	2795-979				3,49	3,49		
A-45 ***	0756-452	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1601	0,1601	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45	2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,81	10,81	0,00	0,00
	2795-995				4,89	4,89		
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,00	0,00
	2202-323				3,21	3,21		
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0913	0,0913	0,0000	0,0000
SIMVASTATINE EG 40 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01								
A-45	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	0,00	0,00
	3562-352				5,54	5,54		

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

r) 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
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	2202-323	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	8,66	8,66	0,00	0,00
	2202-323				3,21	3,21		
SIMVASTATINE EG 40 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01								
A-45	3562-352	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	11,66	11,66	0,00	0,00
	3562-352				5,54	5,54		

s) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0913	0,0913	0,0000	0,0000

t) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

t) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0913	0,0913	0,0000	0,0000

u) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

u) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0913	0,0913	0,0000	0,0000

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mai 2019.
Bruxelles, le 11 avril 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2019.
Brussel, 11 april 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL ECONOMIE,
P.M.E., CLASSES MOYENNES ET ENERGIE

[C – 2019/11951]

13 AVRIL 2019. — Arrêté royal relatif à la dénomination
et aux caractéristiques des carburants alternatifs

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 21 décembre 1998 relative aux normes de produits ayant pour but la promotion de modes de production et de consommation durables et la protection de l'environnement, de la santé et des travailleurs, l'article 5, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, 3^o et 6^o;

Vu le Code de Droit économique, l'article VI.9, § 1^{er}, 2^o et 3^o;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 30 mai 2018;

Vu l'avis du Conseil supérieur des Indépendants et des Petites et Moyennes Entreprises, donné le 29 août 2018;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST ECONOMIE,
K.M.O., MIDDENSTAND EN ENERGIE

[C – 2019/11951]

13 APRIL 2019. — Koninklijk besluit betreffende de benaming
en de kenmerken van de alternatieve brandstoffen

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 21 december 1998 betreffende de productnormen ter bevordering van duurzame productie- en consumptiepatronen en ter bescherming van het leefmilieu, de volksgezondheid en de werknemers, artikel 5, § 1, eerste lid, 1^o, 3^o en 6^o;

Gelet op het Wetboek van economisch Recht, artikel VI.9, § 1, 2^o en 3^o;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 30 mei 2018;

Gelet op het advies van de Hoge Raad voor de Zelfstandigen en de Kleine en Middelgrote Ondernemingen, gegeven op 29 augustus 2018;