

LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14509]

10 SEPTEMBRE 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, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 23, et alinéas 30 à 36 insérés par la loi du 1^{er} avril 2019;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30, modifié par la loi du 1^{er} avril 2019;

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, les articles 80, 81, 82 et 83 tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 29 juillet 2019;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 3 septembre 2019;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 26 août 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 3 septembre 2019 ;

Vu l'avis n° 66.531/2 du Conseil d'Etat, donné le 23 septembre 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/14509]

10 SEPTEMBER 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, lid 23 en leden 30 tot 36 ingevoegd bij de wet van 1 april 2019;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30 gewijzigd bij de wet van 1 april 2019;

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, artikelen 80, 81, 82 en 83, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 juli 2019;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 3 september 2019;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 26 augustus 2019 ;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 3 september 2019 ;

Gelet op het advies nr. 66.531/2 van de Raad van State, gegeven op 23 september 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre IV :

1° in hoofdstuk IV :

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

a) 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
TELZIR 700 mg VIIV HEALTHCARE ATC: J05AE07								
A-20	2116-895 2116-895	60 comprimés pelliculés, 700 mg	60 filmomhulde tabletten, 700 mg		304,32 270,20	304,32 270,20	0,00	0,00
A-20 *	0779-322	1 comprimé pelliculé, 700 mg	1 filmomhulde tablet, 700 mg		4,8920	4,8920		
A-20 **	0779-322	1 comprimé pelliculé, 700 mg	1 filmomhulde tablet, 700 mg		4,7735	4,7735		
A-20 ***	0779-322	1 comprimé pelliculé, 700 mg	1 filmomhulde tablet, 700 mg		4,9965	4,9965	0,0000	0,0000

b) Au § 3550000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 3550000, 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
FORSTEO ELI LILLY BENELUX ATC: H05AA02								
B-230	2103-653 2103-653	1 stylo prérempli 2,4 ml solution injectable, 250 µg/ml	1 voorgevulde pen 2,4 ml oplossing voor injectie, 250 µg/ml		299,29 265,60	299,29 265,60	8,00	12,10
B-230 *	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		288,6500	288,6500		
B-230 **	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		281,5400	281,5400		

c) Au § 4270000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 4270000, 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
BARACLUDE		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: J05AF10			
A-73	2425-114	30 comprimés pelliculés, 1 mg	30 filmomhulde tabletten, 1 mg		425,77	425,77	0,00	0,00
	2425-114				381,43	381,43		
A-73 *	0786-319	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg		13,7143	13,7143		
A-73 **	0786-319	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg		13,4773	13,4773		
A-73 ***	0786-319	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg		14,0415	14,0415	0,0000	0,0000

d) Au § 4320000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 4320000, 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
SAVENE		CLINIGEN HEALTHCARE			ATC: V03AF02			
	0786-665	3 poches 3 doses solvant pour solution pour perfusion, 20 mg/ml	3 zakken 3 doses oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml		7628,26	7628,26		
A-90 *	0786-665	10 injectieflacons (+ 3 zakken oplosmiddel) 3 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	10 flacons injectables (+ 3 poches solvant) 3 doses oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/mL		8093,0700	8093,0700		
A-90 **	0786-665	10 injectieflacons (+ 3 zakken oplosmiddel) 3 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	10 flacons injectables (+ 3 poches solvant) 3 doses oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/mL		8085,9600	8085,9600		

e) Au § 5240000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 5240000, 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
BARACLUDE		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: J05AF10			
A-73	2473-957 2473-957	30 comprimés pelliculés, 0,5 mg	30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg		343,30 305,91	343,30 305,91	0,00	0,00
A-73 *	0794-529	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg		11,0457	11,0457		
A-73 **	0794-529	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg		10,8087	10,8087		
A-73 ***	0794-529	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg		11,2925	11,2925	0,0000	0,0000

f) Au § 6130000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 6130000, 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
FORSTEO		ELI LILLY BENELUX			ATC: H05AA02			
B-230	2103-653 2103-653	1 stylo prérempli 2,4 ml solution injectable, 250 µg/ml	1 voorgevulde pen 2,4 ml oplossing voor injectie, 250 µg/ml		299,29 265,60	299,29 265,60	8,00	12,10
B-230 *	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		288,6500	288,6500		
B-230 **	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		281,5400	281,5400		

g) Au § 6140000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 6140000, 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
FORSTEO ELI LILLY BENELUX ATC: H05AA02								
B-230	2103-653	1 stylo prérempli 2,4 ml solution injectable, 250 µg/ml	1 voorgevulde pen 2,4 ml oplossing voor injectie, 250 µg/ml		299,29	299,29	8,00	12,10
	2103-653				265,60	265,60		
B-230 *	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		288,6500	288,6500		
B-230 **	0781-781	1 stylo prérempli 2,4 mL solution injectable, 250 µg/mL	1 voorgevulde pen 2,4 mL oplossing voor injectie, 250 µg/mL		281,5400	281,5400		

h) Au § 7650100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 7650100, 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
SPRYCEL 50 mg ABACUS MEDICINE ATC: L01XE06								
	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		56,9850	56,9850		

i) Au § 7650200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 7650200, 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
SPRYCEL 50 mg ABACUS MEDICINE ATC: L01XE06								
	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		56,9850	56,9850		

j) Au § 7650300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 7650300, 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
SPRYCEL 50 mg		ABACUS MEDICINE			ATC: L01XE06			
	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		56,9850	56,9850		

k) Au § 9110100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 9110100, 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
NEULASTA 6 mg (ANG)		AMGEN			ATC: L03AA13			
	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		618,09	618,09		
A-43 *	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		
NEULASTA 6 mg (ON BODY-INJECTOR)		AMGEN			ATC: L03AA13			
	7723-919	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7723-919	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7723-919	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		
PELGRAZ 6 mg		ACCORD HEALTHCARE			ATC: L03AA13			
	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		

PELMEG 6 mg		MUNDIPHARMA		ATC: L03AA13				
	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		618,09	618,09		
A-43 *	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		662,2900	662,2900		
A-43 **	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		655,1800	655,1800		
ZIENTENZO 6 mg		SANDOZ		ATC: L03AA13				
	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		

l) Au § 9110200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 9110200, 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		
NEULASTA 6 mg (ANG)		AMGEN		ATC: L03AA13				
	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		618,09	618,09		
A-43 *	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	0797-233	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		
NEULASTA 6 mg (ON BODY-INJECTOR)		AMGEN		ATC: L03AA13				
	7723-919	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7723-919	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7723-919	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		
PELGRAZ 6 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L03AA13				
	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7724-545	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		

PELMEG 6 mg		MUNDIPHARMA		ATC: L03AA13				
	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		618,09	618,09		
A-43 *	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		662,2900	662,2900		
A-43 **	7724-677	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 6 mg	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 6 mg		655,1800	655,1800		
ZIENTENZO 6 mg		SANDOZ		ATC: L03AA13				
	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		618,09	618,09		
A-43 *	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		662,2900	662,2900		
A-43 **	7725-393	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 10 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL		655,1800	655,1800		

2° au chapitre VIII :

2° in hoofdstuk VIII :

a) Au § 200108, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) In § 200108, 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
SPRYCEL 100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06				
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		3028,06	3028,06		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		107,2283	107,2283		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		106,9913	106,9913		
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06				
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		1568,99	1568,99		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		27,8373	27,8373		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		27,7188	27,7188		
SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06				
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		56,9850	56,9850		
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06				
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg		56,9850	56,9850		

b) Au § 200208, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 200208, 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
SPRYCEL 100 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		3028,06	3028,06		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		107,2283	107,2283		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		106,9913	106,9913		
SPRYCEL 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		1568,99	1568,99		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		27,8373	27,8373		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		27,7188	27,7188		
SPRYCEL 50 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		56,9850	56,9850		
SPRYCEL 70 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		3225,57	3225,57		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg		57,1035	57,1035		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg		56,9850	56,9850		

c) Au § 200308, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 200308, 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
SPRYCEL 100 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01XE06								
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		3028,06	3028,06		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		107,2283	107,2283		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		106,9913	106,9913		

SPRYCEL 10mg/mL		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	7725-534	1 flacon 990 mg poudre pour suspension buvable, 10 mg/mL	1 fles 990 mg poeder voor orale suspensie, 10 mg/mL		
A-65 *	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor orale gebruik, 10 mg/mL	999,26	999,26
A-65 **	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor orale gebruik, 10 mg/mL	10,7710	10,7710
				10,6992	10,6992
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1568,99	1568,99
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	27,8373	27,8373
				27,7188	27,7188
SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	3225,57	3225,57
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	57,1035	57,1035
				56,9850	56,9850
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	3225,57	3225,57
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	57,1035	57,1035
				56,9850	56,9850

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2019.
Bruxelles, le 10 septembre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2019.
Brussel, 10 september 2019.

M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/14510]

10 SEPTEMBRE 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, les articles 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 2019, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1^{er}, modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et remplacé par les loi du 23 décembre 2009 et 26 décembre 2015 et modifié par la loi du 22 juin 2016, § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013, § 10, inséré par la loi du 19 décembre 2014 et § 13, inséré par la loi du 18 décembre 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 37, inséré par la loi du 1^{er} avril 2019;

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, les articles 77, 79 et 80;

Vu la communication aux demandeurs le 30 juillet 2019;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 22 août 2019;

Vu la communication au Ministre du Budget le 22 août 2019;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14510]

10 SEPTEMBER 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2019, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en vervangen bij de wetten van 23 december 2009 en 26 december 2015 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013, § 10, ingevoegd bij de wet van 19 december 2014 en § 13, ingevoegd bij de wet van 18 december 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, zevenendertigste lid, ingevoegd bij de wet van 1 april 2019;

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, artikelen 77, 79 en 80;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 30 juli 2019;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 22 augustus 2019;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 22 augustus 2019;