

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14990]

16 OCTOBRE 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 35*bis*, § 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 35*ter*, § 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 et l'article 72*bis*, § 1*bis*, 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 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, les articles 77, 79 et 80;

Vu l'avis n° 66.557/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 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, sont apportées les modifications suivantes:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/14990]

16 OKTOBER 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 35*bis*, § 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 2019, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35*ter*, § 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 en artikel 72*bis*, § 1*bis*, 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 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, zoals tot op heden gewijzigd, artikelen 77, 79 en 80;

Gelet op het advies nr. 66.557/2 van de Raad van State, gegeven op 30 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

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

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
DAKTACORT			JOHNSON & JOHNSON CONSUMER		ATC: D01AC52			
B-155	0103-184	1 tube 30 g crème, 20 mg/g / 10 mg/g	1 tube 30 g crème, 20 mg/g / 10 mg/g	R	8,27	8,27	0,77	1,28
	0103-184				2,90	2,90		
B-155 *	0703-934	1 g crème, 20 mg/g/ 10 mg/g	1 g crème, 20 mg/g/ 10 mg/g	R	0,1247	0,1247	+0,0000	+0,0000
B-155 **	0703-934	1 g crème, 20 mg/g/ 10 mg/g	1 g crème, 20 mg/g/ 10 mg/g	R	0,1023	0,1023		
JEXT 150 µg			ALK-ABELLO		ATC: C01CA24			
B-317	2906-501	1 stylo prérempli 0,15 ml solution injectable, 150 µg	1 voorgevulde pen 0,15 ml oplossing voor injectie, 150 µg	R	46,65	46,65	7,14	12,03
	2906-501				35,28	35,28		
B-317 *	7703-002	1 stylo prérempli 0,15 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 voorgevulde pen 0,15 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	R	44,5100	44,5100	+0,0000	+0,0000
B-317 **	7703-002	1 stylo prérempli 0,15 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 voorgevulde pen 0,15 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	R	37,4000	37,4000		
JEXT 300 µg			ALK-ABELLO		ATC: C01CA24			
B-317	2906-519	1 stylo prérempli 0,3 ml solution injectable, 300 µg	1 voorgevulde pen 0,3 ml oplossing voor injectie, 300 µg	R	46,65	46,65	7,14	12,03
	2906-519				35,28	35,28		
B-317 *	7703-705	1 stylo prérempli 0,3 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 voorgevulde pen 0,3 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	R	44,5100	44,5100	+0,0000	+0,0000
B-317 **	7703-705	1 stylo prérempli 0,3 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 voorgevulde pen 0,3 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	R	37,4000	37,4000		
TERRA-CORTRIL + POLYMICINE B			PFIZER		ATC: S03CA04			
B-166	0132-407	3,5 g pommade ophtalmique et auriculaire	3,5 g oog- en oorzalf	R	6,64	6,64	0,41	0,68
	0132-407				1,54	1,54		
B-166 *	0718-957	1 tube, 10 mg/g/ 5 mg/g/ 10000 IU/g	1 tube, 10 mg/g/ 5 mg/g/ 10000 IU/g	R	1,9900	1,9900	+0,0000	+0,0000
B-166 **	0718-957	1 tube, 10 mg/g/ 5 mg/g/ 10000 IU/g	1 tube, 10 mg/g/ 5 mg/g/ 10000 IU/g	R	1,6300	1,6300		
TERRA-CORTRIL + POLYMYXINE B			PFIZER		ATC: S03CA04			
B-166	0132-423	1 tube 5 ml suspension ophtalmique et auriculaire	1 tube 5 ml oog- en oordruppels, suspensie	R	7,17	7,17	0,53	0,89
	0132-423				2,01	2,01		
B-166 *	0718-940	1 tube 5 mL suspension ophtalmique et auriculaire, 17 mg/g/ 5,7 mg/g/ 11400 IU/g	1 tube 5 mL oog- en oordruppels, suspensie, 17 mg/g/ 5,7 mg/g/ 11400 IU/g	R	2,5900	2,5900	+0,0000	+0,0000
B-166 **	0718-940	1 tube 5 mL suspension ophtalmique et auriculaire, 17 mg/g/ 5,7 mg/g/ 11400 IU/g	1 tube 5 mL oog- en oordruppels, suspensie, 17 mg/g/ 5,7 mg/g/ 11400 IU/g	R	2,1300	2,1300		

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
AZITHROMYCINE MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01FA10	
C-37	2774-016 2774-016	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
C-37 *	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
C-37 **	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
C-37 ***	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
BUPROPION SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: N06AX12	
B-73	3550-670 3550-670	30 comprimés à libération modifiée, 300 mg	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg	G	
B-73	3550-688 3550-688	90 comprimés à libération modifiée, 300 mg	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg	G	
B-73 *	7719-842	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	G	
B-73 **	7719-842	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	G	
B-73 ***	7719-842	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	G	
CLARITHROMYCINE ABBOTT Forte 500 mg		MYLAN EPD		ATC: J01FA09	
C-37	2205-755 2205-755	10 comprimés enrobés, 500 mg	10 omhulde tabletten, 500 mg	G	
C-37 *	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	
C-37 **	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	
C-37 ***	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	
CO-VALSARTAN MYLAN 160 mg/12,5 mg		MYLAN		ATC: C09DA03	
B-224	2899-300 2899-300	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	
B-224	2899-292 2899-292	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	
B-224 *	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	
B-224 **	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	
B-224 ***	0751-982	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	
CO-VALSARTAN MYLAN 160 mg/25 mg		MYLAN		ATC: C09DA03	
B-224	2899-284 2899-284	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	G	
B-224	2899-276 2899-276	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	G	
B-224 *	0751-396	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 25 mg	G	
B-224 **	0751-396	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 25 mg	G	
B-224 ***	0751-396	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 25 mg	G	

CO-VALSARTAN MYLAN 80 mg/12,5 mg		MYLAN		ATC: C09DA03	
B-224	2899-326 2899-326	28 comprimés pelliculés, 80 mg/12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg/12,5 mg	G	
B-224	2899-318 2899-318	98 comprimés pelliculés, 80 mg/12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg/12,5 mg	G	
B-224 *	0751-990	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	0751-990	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	0751-990	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
MOXIFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01MA14	
	7708-720	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg		
C-37 *	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	
C-37 **	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	
PENI-ORAL		VESALE PHARMA		ATC: J01CE02	
C-37	0123-950 0123-950	15 comprimés enrobés, 1000000 IU	15 omhulde tabletten, 1000000 IU		
C-37 *	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		
C-37 **	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		
C-37 ***	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		
SERTRALINE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N06AB06	
B-73	2216-174 2216-174	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
VALSARTAN MYLAN 160 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-814 2926-814	28 comprimés pelliculés, 160 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	
B-224	2926-822 2926-822	98 comprimés pelliculés, 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	
B-224 *	0751-347	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	
B-224 **	0751-347	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	
B-224 ***	0751-347	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	
VALSARTAN MYLAN 320 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-830 2926-830	28 comprimés pelliculés, 320 mg	28 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	
B-224	2926-848 2926-848	98 comprimés pelliculés, 320 mg	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	
B-224 *	0751-339	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	
B-224 **	0751-339	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	
B-224 ***	0751-339	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	
VALSARTAN MYLAN 80 mg		MYLAN		ATC: C09CA03	
B-224	2926-798 2926-798	28 comprimés pelliculés, 80 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	
B-224	2926-806 2926-806	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	
B-224 *	0751-354	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	
B-224 **	0751-354	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	
B-224 ***	0751-354	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	

VOLTAREN		NOVARTIS PHARMA			ATC: M01AB05	
B-60	0098-616 0098-616	100 comprimés gastro-résistants, 25 mg	100 maagsapresistente tabletten, 25 mg	R		
B-60 *	0721-340	1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R		
B-60 **	0721-340	1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R		
B-60 ***	0721-340	1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R		

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

b) 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
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: J01CR05	
B-108 **	0792-655 0792-655	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/ 0,5 g 1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 4 g/ 0,5 g	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g 1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g	G	86,89 9,2100	86,89 9,2100		
VOLTAREN		NOVARTIS PHARMA			ATC: M01AB05			
B-60 *	0721-340 0721-340	30 comprimés gastro-résistants, 25 mg 1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	30 maagsapresistente tabletten, 25 mg 1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R	2,65 0,1140	1,49 0,0640	+0,0500	+0,0500
B-60 **	0721-340	1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R	0,0937	0,0527		
B-60 ***	0721-340	1 comprimé gastro-résistant, 25 mg	1 maagsapresistente tablet, 25 mg	R	0,1138	0,0685	0,0587	0,0673

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

a) au § 440100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

a) in § 440100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: J01CR05	
A-16 *	0792-655 0792-655	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/ 0,5 g 1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 4 g/ 0,5 g	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g 1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g	G	86,89 9,9210	86,89 9,9210		

b) au § 440201, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

b) in § 440201, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01CR05	
B-108 *	0792-655	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/ 0,5 g 1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 4 g/ 0,5 g	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g 1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 4 g/ 0,5 g	G	86,89 9.9210	86,89 9.9210		

c) Au § 9210000, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 9210000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
MOXIFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01MA14	
C-37	3164-464 3164-464	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G				
C-37	3164-472 3164-472	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G				
C-37 ***	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G				

d) Au § 9630000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 9630000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
VICKS ANTI-ALLERGIE 50 µg		TEVA PHARMA BELGIUM					ATC: R01AD08	
C-38	3613-205 3613-205	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G				
C-38 *	7720-063	1 flacon avec pompe doseuse, 50 µg/dose	1 fles met doseerpomp, 50 µg/dosis	G				
C-38 **	7720-063	1 flacon avec pompe doseuse, 50 µg/dose	1 fles met doseerpomp, 50 µg/dosis	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*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 1^o, a), qui produit ses effets le 1^{er} octobre 2019.

Bruxelles, le 16 octobre 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*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 1^o, a), die uitwerking hebben met ingang van 1 oktober 2019.

Brussel, 16 oktober 2019.

M. DE BLOCK