

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/20819]

14 APRIL 2020. — 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 verzeke-ring 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, eerste en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 20 december 2019, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van 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;

Gelet op het advies nr. 67.076/2 van de Raad van State, gegeven op 30 maart 2020 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° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/20819]

14 AVRIL 2020. — 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, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, première et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 20 décembre 2019, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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;

Vu l'avis n° 67.076/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 mars 2020, 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:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------------------|---|---|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| DOXYCYCLINE KELA 100 mg | | KELA PHARMA | | ATC: J01AA02 | |
| C-37 | 1593-920 1593-920 | 10 comprimés dispersibles, 100 mg | 10 dispergeerbare tabletten, 100 mg | G | |
| C-37 * | 0768-531 | 1 comprimé dispersible, 100 mg | 1 dispergeerbare tablet, 100 mg | G | |
| C-37 ** | 0768-531 | 1 comprimé dispersible, 100 mg | 1 dispergeerbare tablet, 100 mg | G | |
| C-37 *** | 0768-531 | 1 comprimé dispersible, 100 mg | 1 dispergeerbare tablet, 100 mg | G | |
| DOXYCYCLINE KELA 200 mg | | KELA PHARMA | | ATC: J01AA02 | |
| C-37 | 1593-938 1593-938 | 10 comprimés dispersibles, 200 mg | 10 dispergeerbare tabletten, 200 mg | G | |
| C-37 * | 0768-549 | 1 comprimé dispersible, 200 mg | 1 dispergeerbare tablet, 200 mg | G | |
| C-37 ** | 0768-549 | 1 comprimé dispersible, 200 mg | 1 dispergeerbare tablet, 200 mg | G | |
| C-37 *** | 0768-549 | 1 comprimé dispersible, 200 mg | 1 dispergeerbare tablet, 200 mg | G | |
| EMTHEXATE | | AREGA PHARMA | | ATC: L01BA01 | |
| A-24 | 2536-159 2536-159 | 10 flacons injectables 2 ml solution injectable, 2,5 mg/ml | 10 injectieflacons 2 ml oplossing voor injectie, 2,5 mg/ml | R | |
| A-24 * | 0742-676 | 1 flacon injectable 2 mL solution injectable, 2,5 mg/mL | 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor injectie, 2,5 mg/mL | R | |
| A-24 ** | 0742-676 | 1 flacon injectable 2 mL solution injectable, 2,5 mg/mL | 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor injectie, 2,5 mg/mL | R | |
| GLICLAZIDE RETARD MYLAN 30 mg | | MYLAN | | ATC: A10BB09 | |
| A-12 | 2634-491 2634-491 | 180 comprimés à libération modifiée, 30 mg | 180 tabletten met gereguleerde afgifte, 30 mg | G | |
| A-12 * | 0795-823 | 1 comprimé à libération modifiée, 30 mg | 1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg | G | |
| A-12 ** | 0795-823 | 1 comprimé à libération modifiée, 30 mg | 1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg | G | |
| A-12 *** | 0795-823 | 1 comprimé à libération modifiée, 30 mg | 1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg | G | |
| MEROPENEM BRADEX 1 g | | MACO PHARMA BENELUX | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01DH02 | |
| B-114 * | 7724-586 7724-586 | 10 flacons injectables 30 mL poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1000 mg 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion et injection, 1000 mg | 10 injectieflacons 30 mL poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg | G | |
| B-114 ** | 7724-586 | (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10) 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion et injection, 1000 mg | (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10) 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg | G | |
| | | (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10) | (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10) | | |

| MEROPEM BRADEX 500 mg | | MACO PHARMA BENELUX | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | ATC: J01DH02 | |
|---|-----------------------------|--|--|---|--|--------------|--|
| B-114 * | 7724-578 | 10 flacons injectables 20 mL poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg | 10 injectieflacons 20 mL poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg | | | | |
| | 7724-578 | 1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion et injection, 500 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10) | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor infusie en injectie, 500 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10) | G | | | |
| B-114 ** | 7724-578 | 1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion et injection, 500 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10) | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor infusie en injectie, 500 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10) | G | | | |
| NIZORAL | | JOHNSON & JOHNSON CONSUMER | | | | ATC: D01AC08 | |
| B-154 | 0842-153 0842-153 | 1 tube 30 g crème, 20 mg/g | 1 tube 30 g crème, 20 mg/g | | | | |
| B-154 * | 0727-958 | 1 g crème, 20 mg/g | 1 g crème, 20 mg/g | | | | |
| B-154 ** | 0727-958 | 1 g crème, 20 mg/g | 1 g crème, 20 mg/g | | | | |
| PARACETAMOL AB 10 mg/ml | | AUROBINDO PHARMA | | | | ATC: N02BE01 | |
| B-313 * | 0756-742 | 10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml | 10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml | | | | |
| | 0756-742 | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL | G | | | |
| B-313 ** | 0756-742 | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL | G | | | |
| RYTMONORM | | AREGA PHARMA | | | | ATC: C01BC03 | |
| B-8 | 1182-773 1182-773 | 50 comprimés pelliculés, 225 mg | 50 filmomhulde tabletten, 225 mg | | | | |
| B-8 * | 0743-898 | 1 comprimé, 225 mg | 1 tablet, 225 mg | | | | |
| B-8 ** | 0743-898 | 1 comprimé, 225 mg | 1 tablet, 225 mg | | | | |
| B-8 *** | 0743-898 | 1 comprimé, 225 mg | 1 tablet, 225 mg | | | | |
| TIMOPTOL 5,0 mg/ml | | SANTEN | | | | ATC: S01ED01 | |
| B-168 | 1672-203 1672-203 | 1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml | 1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml | R | | | |
| B-168 * | 0771-154 | 1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL | 1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL | R | | | |
| B-168 ** | 0771-154 | 1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL | 1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL | R | | | |
| TRAVOPROST/TIMOLOL EG 40 µg/ml + 50 mg/ml | | EUROGENERICIS | | | | ATC: S01ED51 | |
| B-168 | 3689-312 3689-312 | 1 flacon 2,5 mL solvant pour collyre en solution, 40 µg/mL/ 5 mg/mL | 1 fles 2,5 mL oplosmiddel voor oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL/ 5 mg/mL | G | | | |

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 |
| EMTHEXATE | | | AREGA PHARMA | | | ATC: L01BA01 | | |
| A-24 * | 0742-676 | 1 flacon injectable 2 ml solution injectable, 2,5 mg/ml | 1 injectieflacon 2 ml oplossing voor injectie, 2,5 mg/ml | R | 1,11 1,4300 | 1,11 1,4300 | +0,0000 | +0,0000 |
| A-24 ** | 0742-676 | 1 flacon injectable 2 mL solution injectable, 2,5 mg/mL | 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor injectie, 2,5 mg/mL | R | 1,1800 | 1,1800 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg | | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02 | | |
| B-289 * | 7724-446 | 98 comprimés, 10 mg/ 20 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 20 mg | G | 37,58 0,4790 | 37,58 0,4790 | | |
| B-289 ** | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02 | | |
| B-289 * | 7724-453 | 98 comprimés, 10 mg/ 40 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 40 mg | G | 37,58 0,4790 | 37,58 0,4790 | | |
| B-289 ** | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |

c) wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

| | | | |
|--------------------------|--------|---|--------------|
| COPEGUS 200 mg | ROCHE | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) | ATC: J05AP01 |
| RIBAVIRINE SANDOZ 200 mg | SANDOZ | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) | ATC: J05AP01 |

2° in hoofdstuk IV:

2° au chapitre IV:

a) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|----------|---|---|------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| MEROPENEM BRADEX 1 g | | | MACO PHARMA BENELUX | | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DH02 | | |
| A-16 * | 7724-586 | 10 flacons injectables 30 mL poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1000 mg | 10 injectieflacons 30 mL poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg | G | | | | |
| | 7724-586 | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion et injection, 1000 mg | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg | G | | | | |

| | | | | | | | |
|-------------------------|-----------------|--|--|---|--|--------------|--|
| MEROPENEM BRADEX 500 mg | | MACO PHARMA BENELUX | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: J01DH02 | |
| | 7724-578 | 10 flacons injectables 20 mL poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg | 10 injectieflacons 20 mL poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg | | | | |
| A-16 * | 7724-578 | 1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion et injection, 500 mg | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor infusie en injectie, 500 mg | G | | | |

b) Au § 760000, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 760000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|-----|-----|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs | Opm | | |
| ADVATE 1000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 2165-355 | 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml | 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml | | | | |
| | 2165-355 | | | | | | |
| A-50 * | 0778-142 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL | | | | |
| A-50 ** | 0778-142 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL | | | | |
| ADVATE 1500 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 2165-363 | 1 flacon injectable 1500 IU poudre pour solution injectable, 300 IU/ml | 1 injectieflacon 1500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 300 IU/ml | | | | |
| | 2165-363 | | | | | | |
| A-50 * | 0778-159 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1500 IU solution injectable, 300 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1500 IU oplossing voor injectie, 300 IU/mL | | | | |
| A-50 ** | 0778-159 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1500 IU solution injectable, 300 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1500 IU oplossing voor injectie, 300 IU/mL | | | | |
| ADVATE 2000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 2955-342 | 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 2000 IU | 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 2000 IU | | | | |
| | 2955-342 | | | | | | |
| A-50 * | 0750-265 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL | | | | |
| A-50 ** | 0750-265 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL | | | | |
| ADVATE 250 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 2165-330 | 1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml | 1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml | | | | |
| | 2165-330 | | | | | | |
| A-50 * | 0778-126 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 250 IU solution injectable, 50 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 250 IU oplossing voor injectie, 50 IU/mL | | | | |
| A-50 ** | 0778-126 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 250 IU solution injectable, 50 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 250 IU oplossing voor injectie, 50 IU/mL | | | | |
| ADVATE 3000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 2955-359 | 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 3000 IU | 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 3000 IU | | | | |
| | 2955-359 | | | | | | |
| A-50 * | 0750-257 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL | | | | |
| A-50 ** | 0750-257 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL | | | | |

| ADVATE 500 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
|----------------------------|-----------------------------|---|---|--------------|--|
| A-50 | 2165-348 2165-348 | 1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml | 1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml | | |
| A-50 * | 0778-134 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL | | |
| A-50 ** | 0778-134 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL | | |

c) Au § 2070000, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 2070000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------------------|---|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| VLOEIBARE MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR | | PRAXAIR | | ATC: V03AN01 | |
| CRYOGEEN, VASTE TANK | | | | | |
| A-60 * | 7706-070 7706-070 | 1 m³ gaz pour inhalation, 100 % 1 m ³ , 100 % | 1 m³ inhalatiegas, 100 % 1 m ³ , 100 % | | |

d) Au § 2320000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 2320000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| CASPOFUNGINE NORIDEM 50 mg | | MACO PHARMA BENELUX | | ATC: J02AX04 | |
| B-134 * | 7724-388 7724-388 | 1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 50 mg 1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion, 50 mg | 1 injectieflacon 50 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 50 mg 1 injectieflacon 50 mg oplossing voor infusie, 50 mg | G | |
| B-134 ** | 7724-388 | 1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion, 50 mg | 1 injectieflacon 50 mg oplossing voor infusie, 50 mg | G | |
| CASPOFUNGINE NORIDEM 70 mg | | MACO PHARMA BENELUX | | ATC: J02AX04 | |
| B-134 * | 7724-396 7724-396 | 1 flacon injectable 70 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 70 mg 1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion, 70 mg | 1 injectieflacon 70 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 70 mg 1 injectieflacon 70 mg oplossing voor infusie, 70 mg | G | |
| B-134 ** | 7724-396 | 1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion, 70 mg | 1 injectieflacon 70 mg oplossing voor infusie, 70 mg | G | |

e) in § 2650000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) au § 2650000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

| | | | |
|----------------|-------|---|--------------|
| COPEGUS 200 mg | ROCHE | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | ATC: J05AP01 |
|----------------|-------|---|--------------|

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

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

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|-----------------------------|--------------------------------|---------------------------------|------------|--------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | | |
| MEMANTINE TEVA 10 mg | | AREGA PHARMA | | | ATC: N06DX01 | | | | |
| B-254 | 3128-097 3128-097 | 98 comprimés pelliculés, 10 mg | 98 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | | | | | |
| B-254 * | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | | | | | |
| B-254 ** | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | | | | | |
| B-254 *** | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | | | | | |
| MEMANTINE TEVA 20 mg | | AREGA PHARMA | | | ATC: N06DX01 | | | | |
| B-254 | 3128-105 3128-105 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | | | |
| B-254 * | 7708-233 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | | |
| B-254 ** | 7708-233 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | | |
| B-254 *** | 7708-233 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | | |

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

g) In § 2880000, 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 | |
| MEMANTINE TEVA 10 mg | | AREGA PHARMA | | | ATC: N06DX01 | | | | |
| | 7707-680 | 28 comprimés pelliculés, 10 mg | 28 filmomhulde tabletten, 10 mg | | 9,44 | 9,44 | | | |
| B-254 * | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,4350 | 0,4350 | | | |
| B-254 ** | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,3575 | 0,3575 | | | |
| B-254 *** | 7707-680 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,4346 | 0,4346 | 0,0893 | | 0,1489 |

h) in § 5950000, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

h) au § 9550000, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

| | | | |
|--------------------------|--------|---|--------------|
| RIBAVIRINE SANDOZ 200 mg | SANDOZ | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | ATC: J05AP01 |
|--------------------------|--------|---|--------------|

i) Au § 6370100, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 6370100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|--|-----------------------------|--|---|------------|--------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ | | PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | | | |
| A-60 | 4005-302 4005-302 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | | | | | |
| A-60 * | 7705-981 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | | | | | |

| | | | | | |
|--|-----------------------------|--|---|---|--------------|
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-336 4005-336 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-039 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-310 4005-310 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7705-999 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-369 4005-369 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-047 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-328 4005-328 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-005 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-377 4005-377 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-054 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-344 4005-344 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-013 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-385 4005-385 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-062 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 4,24 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-351 4005-351 | 4,24 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 4,24 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-021 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 10,60 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-930 4005-930 | 10,6 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 10,6 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-637 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 6,36 m ³ PRAXAIR | | | | | ATC: V03AN01 |
| A-60 | 4005-922 4005-922 | 6,36 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 6,36 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-629 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |

j) Au § 6370200, les spécialités suivantes sont supprimées:

j) In § 6370200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|--|-----------------------------|--|---|------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-336 4005-336 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-039 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-302 4005-302 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7705-981 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-369 4005-369 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-047 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-310 4005-310 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7705-999 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-377 4005-377 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-054 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-328 4005-328 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-005 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-385 4005-385 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-062 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-344 4005-344 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-013 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 4,24 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-351 4005-351 | 4,24 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 4,24 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-021 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 10,60 m ³ PRAXAIR | | | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-930 4005-930 | 10,6 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 10,6 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-637 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |

| | | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|---|--|
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 6,36 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-922 4005-922 | 6,36 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 6,36 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-629 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |

k) Au § 6370300, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 6370300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|--|-----------------------------|--|---|------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-336 4005-336 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-039 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,21 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-302 4005-302 | 0,21 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,21 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7705-981 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-369 4005-369 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-047 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 0,42 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-310 4005-310 | 0,42 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,42 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7705-999 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-377 4005-377 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-054 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 1,06 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-328 4005-328 | 1,06 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 1,06 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-005 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-385 4005-385 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-062 | 1 bouteille avec robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder met geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 2,12 m ³ | | PRAXAIR | ATC: V03AN01 | | |
| A-60 | 4005-344 4005-344 | 2,12 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 2,12 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-013 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |

| GASVORMIG MEDISCH ZUURSTOF PRAXAIR 4,24 m ³ PRAXAIR | | | | ATC: V03AN01 | |
|--|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| A-60 | 4005-351 4005-351 | 4,24 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 4,24 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7706-021 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 10,60 m ³ PRAXAIR | | | | ATC: V03AN01 | |
| A-60 | 4005-930 4005-930 | 10,6 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 10,6 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-637 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |
| GASVORMIG MEDISCHE ZUURSTOF PRAXAIR 6,36 m ³ PRAXAIR | | | | ATC: V03AN01 | |
| A-60 | 4005-922 4005-922 | 6,36 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 6,36 m ³ inhalatiegas, 100 % | M | |
| A-60 * | 7709-629 | 1 bouteille sans robinet intégré, 100 % | 1 gascilinder zonder geïntegreerde kraan, 100 % | | |

l) in §§ 7350100 en 7350200, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

l) aux §§ 7350100 et 7350200, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

| SOVALDI 400 mg | GILEAD SCIENCES BELGIUM | ATC: J05AP08 |
|----------------|-------------------------|--------------|
|----------------|-------------------------|--------------|

m) in §§ 7790100 en 7790200, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

m) aux §§ 7790100 et 7790200, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

| HARVONI 90 mg/400 mg | GILEAD SCIENCES BELGIUM | ATC: J05AP51 |
|----------------------|-------------------------|--------------|
|----------------------|-------------------------|--------------|

n) Au § 8350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

n) In § 8350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|--|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02 | | | | | |
| A-89 | 3927-068 3927-068 | 100 comprimés, 20 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 20 mg/ 10 mg | G | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02 | | | | | |
| A-89 | 3927-076 3927-076 | 100 comprimés, 40 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 40 mg/ 10 mg | G | |

o) Au § 8350100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 8350100, 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 |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02 | | | | | | | | |
| A-89 * | 7724-446 | 98 comprimés, 10 mg/ 20 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 20 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| A-89 * | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |

| | | | | | | | | |
|---|-----------------|-----------------------------------|-----------------------------------|---|--------------|--------------|--------------|--|
| A-89 ** | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| A-89 * | 7724-453 | 98 comprimés, 10 mg/ 40 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 40 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| A-89 * | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |
| A-89 ** | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |

p) Au § 8350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

p) In § 8350200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| | | | | | | | | |
|---|-----------------|-----------------------------|-----------------------------|---|--|--|--------------|--|
| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| A-89 | 3927-068 | 100 comprimés, 20 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 20 mg/ 10 mg | G | | | | |
| | 3927-068 | | | | | | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| A-89 | 3927-076 | 100 comprimés, 40 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 40 mg/ 10 mg | G | | | | |
| | 3927-076 | | | | | | | |

q) Au § 8350200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

q) In § 8350200, 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 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| A-89 * | 7724-446 | 98 comprimés, 10 mg/ 20 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 20 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| A-89 * | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |
| A-89 ** | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| A-89 * | 7724-453 | 98 comprimés, 10 mg/ 40 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 40 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| A-89 * | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |
| A-89 ** | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |

r) Au § 8350300, les spécialités suivantes sont supprimées:

r) In § 8350300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| | | | | | | | | |
|---|-----------------|-----------------------------|-----------------------------|---|--|--|--------------|--|
| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10BA02 | |
| B-289 | 3927-068 | 100 comprimés, 20 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 20 mg/ 10 mg | G | | | | |
| | 3927-068 | | | | | | | |

| | | | | | | | |
|---|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|---|--|--------------|--|
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10BA02 | |
| B-289 | 3927-076 3927-076 | 100 comprimés, 40 mg/ 10 mg | 100 tabletten, 40 mg/ 10 mg | G | | | |

s) Au § 8350300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) In § 8350300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|-----------------------------------|-----------------------------------|---|--|---|---|----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | I | II |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10BA02 | | |
| | 7724-446 | 98 comprimés, 10 mg/ 20 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 20 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| B-289 * | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |
| B-289 ** | 7724-446 | 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg | 1 tablet, 10 mg/ 20 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |
| EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10BA02 | | |
| | 7724-453 | 98 comprimés, 10 mg/ 40 mg | 98 tabletten, 10 mg/ 40 mg | | 37,58 | 37,58 | | |
| B-289 * | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4790 | 0,4790 | | |
| B-289 ** | 7724-453 | 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg | 1 tablet, 10 mg/ 40 mg | G | 0,4064 | 0,4064 | | |

t) in §§ 8510000 en 8520000, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

t) aux §§ 8510000 et 8520000, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

| | | |
|-----------------------|-------------|--------------|
| ZEPATIER 50 mg/100 mg | MSD BELGIUM | ATC: J05AP54 |
|-----------------------|-------------|--------------|

u) Au § 9790000, les spécialités suivantes sont supprimées:

u) In § 9790000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|------------|--|--------------|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| ADVATE 1000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | | |
| | 0778-142 | 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml | 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml | | | | | |
| A-50 * | 0778-142 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL | | | | | |
| A-50 ** | 0778-142 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL | | | | | |
| ADVATE 1500 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | | | ATC: B02BD02 | | |
| | 0778-159 | 1 flacon injectable 1500 IU poudre pour solution injectable, 300 IU/ml | 1 injectieflacon 1500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 300 IU/ml | | | | | |
| A-50 * | 0778-159 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1500 IU solution injectable, 300 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1500 IU oplossing voor injectie, 300 IU/mL | | | | | |
| A-50 ** | 0778-159 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1500 IU solution injectable, 300 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1500 IU oplossing voor injectie, 300 IU/mL | | | | | |

| ADVATE 2000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
|-----------------------------|-----------------|--|--|--------------|--|
| | 0750-265 | 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 2000 IU | 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 2000 IU | | |
| A-50 * | 0750-265 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL | | |
| A-50 ** | 0750-265 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL | | |
| ADVATE 250 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
| | 0778-126 | 1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 50 IU/ml | 1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 50 IU/ml | | |
| A-50 * | 0778-126 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 250 IU solution injectable, 50 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 250 IU oplossing voor injectie, 50 IU/mL | | |
| A-50 ** | 0778-126 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 250 IU solution injectable, 50 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 250 IU oplossing voor injectie, 50 IU/mL | | |
| ADVATE 3000 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
| | 0750-257 | 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 3000 IU | 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 3000 IU | | |
| A-50 * | 0750-257 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL | | |
| A-50 ** | 0750-257 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL | | |
| ADVATE 500 IU (BaxJect II) | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
| | 0778-134 | 1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml | 1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml | | |
| A-50 * | 0778-134 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL | | |
| A-50 ** | 0778-134 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL | | |

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

J05AP57 – Glecaprevir en pibrentasvir

Art. 3. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de ATC code N05AK01 vervangen als volgt:

- J05AB04 wordt vervangen door “ J05AP01 – Ribavirine ”
- J05AE11 wordt vervangen door “ J05AP02 – Telaprevir ”
- J05AE12 wordt vervangen door “ J05AP03 – Boceprevir ”
- J05AE14 wordt vervangen door “ J05AP05 – Simeprevir ”
- J05AR10 – Lopinavir en ritonavir
- J05AX wordt vervangen door “ J05AP55 – Sofosbuvir en velpatasvir ”
- J05AX14 wordt vervangen door “ J05AP07 – Daclatasvir ”
- J05AX15 wordt vervangen door “ J05AP08 – Sofosbuvir ”
- J05AX16 wordt vervangen door “ J05AP09 – Dasabuvir ”
- J05AX65 wordt vervangen door “ J05AP51 – Sofosbuvir + Ledipasvir ”
- J05AX67 wordt vervangen door “ J05AP53 – Ombitasvir + Paritaprevir + Ritonavir ”
- J05AX68 wordt vervangen door “ J05AP54 – Elbasvir en grazoprevir ”

Art. 4. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de ATC code J05AB54 geschrapt.

Art. 5. 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, 14 april 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, le code ATC libellé comme suit est ajouté:

J05AP57 – Glécaprévir et pibrentasvir

Art. 3. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC sont modifiés comme suit:

- J05AB04 est remplacé par “ J05AP01 – Ribavirine ”
- J05AE11 est remplacé par “ J05AP02 – Télaprévir ”
- J05AE12 est remplacé par “ J05AP03 – Bocéprévir ”
- J05AE14 est remplacé par “ J05AP05 – Siméprévir ”
- J05AR10 – Lopinavir en ritonavir
- J05AX est remplacé par “ J05AP55 – Sofosbuvir et velpatasvir ”
- J05AX14 est remplacé par “ J05AP07 – Daclatasvir ”
- J05AX15 est remplacé par “ J05AP08 – Sofosbuvir ”
- J05AX16 est remplacé par “ J05AP09 – Dasabuvir ”
- J05AX65 est remplacé par “ J05AP51 – Sofosbuvir + Ledipasvir ”
- J05AX67 est remplacé par “ J05AP53 – Ombitasvir + Paritaprevir + Ritonavir ”
- J05AX68 est remplacé par “ J05AP54 – Elbasvir et grazoprevir ”

Art. 4. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, le code ATC J05AB54 est supprimé.

Art. 5. 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 14 avril 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/20814]

14 APRIL 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 4, derde lid, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, § 10, vijfde lid, ingevoegd bij de wet van 30 oktober 2018 en artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006 ;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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 11,15, 20, 54, 60, 98, 111, 112 en 130;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 10 september 2019, op 19 november 2019, op 17 december 2019, op 7, 21 en 31 januari 2020, op 4, 10, 17, 25, 27 en 28 februari 2020;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 7 januari 2020 ;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C – 2020/20814]

14 AVRIL 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 1981 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, § 10, alinéa 5, inséré par la loi du 30 octobre 2018 et l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 ;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 1981 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 11,15, 20, 54, 60, 98, 111,112 et 130;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 10 septembre 2019, le 19 novembre 2019, le 17 décembre 2019, les 7, 21 et 31 janvier 2020 et les 4, 10, 17, 25, 27 et 28 février 2020;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 7 janvier 2020 ;