

Artikel 1. In hoofdstuk I van 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:

Article 1^{er}. Au chapitre I à 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 :

- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
 I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
 II = Aandeel van de andere rechthebbenden.
 II = Intervention des autres bénéficiaires.

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
AACIDEXAM			ASPEN PHARMA IRELAND LTD			ATC: H02AB02		
B-83	1750-132	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 5 mg/ml		6,30	6,30	0,31	0,52
	1750-132				1,18	1,18		
B-83	4102-968	10 injectieflacons 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	10 flacons injectables 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		19,79	19,79	3,13	5,22
	4102-968				11,80	11,80		
B-83 *	0700-013	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		1,5230	1,5230		
B-83 **	0700-013	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 5 mg/mL		1,2510	1,2510		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2020.
Brussel, 12 juli 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} août 2020.
Bruxelles, le 12 juillet 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/42229]

12 JULI 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 verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/42229]

12 JUILLET 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}, troisième et dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008 ;

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;

Gelet op het advies nr.67.587/2 van de Raad van State, gegeven op 29 juni 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:

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 ;

Vu l'avis n°67.587/2 du Conseil d'Etat, donné le 29 juin 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 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° in hoofdstuk I, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

1° au chapitre I, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACT-HIB		SANOFI BELGIUM		ATC: J07AG01	
B-201	0320-879	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 1 dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 1 dose	M	
	0320-879				
B-201 *	0739-995	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 0,5 mL oplossing voor injectie, 1 dosis	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 0,5 mL solution injectable, 1 dose		
B-201 **	0739-995	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 0,5 mL oplossing voor injectie, 1 dosis	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 0,5 mL solution injectable, 1 dose		
BESPRES 80 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09CA03	
B-224	2745-164	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
	2745-164				
B-224 *	0758-920	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-224 **	0758-920	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-224 ***	0758-920	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
DOLZAM UNO 300		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	1575-372	14 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg	14 comprimés à libération prolongée, 300 mg	R	
	1575-372				
B-56 *	0766-832	1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 300 mg	1 capsule molle à libération prolongée, 300 mg	R	
B-56 **	0766-832	1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 300 mg	1 capsule molle à libération prolongée, 300 mg	R	
B-56 ***	0766-832	1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 300 mg	1 capsule molle à libération prolongée, 300 mg	R	
DOZURSO 250 mg		A.C.P (APPLICATIONS CHIMIQUES ET PHYTOTHERAPEUTIQUES)		ATC: A05AA02	
B-52	3494-622	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	R	
	3494-622				
B-52 *	7719-735	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
B-52 **	7719-735	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
B-52 ***	7719-735	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
ETOPOSIDE ACCORD HEALTHCARE 20 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CB01	
	7712-490	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml		
A-28 *	7712-490	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	
A-28 **	7712-490	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	
ETOPOSIDE ACCORD HEALTHCARE 20 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CB01	
	7712-508	1 injectieflacon 12,5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	1 flacon injectable 12,5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml		
A-28 *	7712-508	1 injectieflacon 12,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 12,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	
A-28 **	7712-508	1 injectieflacon 12,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 12,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	

ETOPOSIDE ACCORD HEALTHCARE 20 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CB01	
	7715-022	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml		
A-28 *	7715-022	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	
A-28 **	7715-022	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	G	
EXEMESTANE ACCORD HEALTHCARE 25 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG06	
A-27	2955-250	30 filmomhulde tabletten, 25 mg	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
	2955-250				
A-27	2976-348	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
	2976-348				
A-27 *	0750-380	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
A-27 **	0750-380	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
A-27 ***	0750-380	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
GEMCITABINE ACCORD HEALTHCARE 1 g		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01BC05	
	7700-107	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 1 g	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 1 g		
A-24 *	7700-107	1 injectieflacon 1 g oplossing voor intraveneuze infusie, 1 g	1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion (intraveineuse), 1 g	G	
A-24 **	7700-107	1 injectieflacon 1 g oplossing voor intraveneuze infusie, 1 g	1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion (intraveineuse), 1 g	G	
GEMCITABINE ACCORD HEALTHCARE 200 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01BC05	
	7700-099	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg		
A-24 *	7700-099	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg	G	
A-24 **	7700-099	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg	G	
LETROZOLE ACCORD HEALTHCARE 2,5 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG04	
A-27	2926-921	100 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	100 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	
	2926-921				
A-27 *	0751-602	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G	
A-27 **	0751-602	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G	
A-27 ***	0751-602	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G	
MYCOPHENOLATE MOFETIL ACCORD HEALTHCARE 500 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L04AA06	
A-29	2950-780	150 tabletten, 500 mg	150 comprimés, 500 mg	G	
	2950-780				
A-29 *	0750-125	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	
A-29 **	0750-125	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	
A-29 ***	0750-125	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	
PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml		SANDOZ		ATC: L01CD01	
	0788-620	5 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	5 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml		
A-28 *	0788-620	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G	
A-28 **	0788-620	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G	

VALTRAN		PFIZER		ATC: N02AX01	
B-56	0097-188 0097-188	1 container met druppelpipet 20 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 4 mg/20 druppels / 50 mg/20 druppels	1 flacon compte-gouttes 20 ml solution buvable en gouttes, 4 mg/20 gouttes / 50 mg/20 gouttes	R	
VALTRAN		PFIZER		ATC: N02AX01	
B-56	0097-170 0097-170	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 4 mg/20 druppels / 50 mg/20 druppels	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 4 mg/20 gouttes / 50 mg/20 gouttes	R	

2° in hoofdstuk IV :

2° au chapitre IV :

a) In § 2030000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 2030000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CAPECITABINE ACCORD 300 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01BC06	
A-28	3054-368 3054-368	60 filmomhulde tabletten, 300 mg	60 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
A-28 *	7706-567	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
A-28 **	7706-567	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
A-28 ***	7706-567	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	

b) In § 2250000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 2250000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LEVETIRACETAM ACCORD 1000 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: N03AX14	
A-5	3383-874 3383-874	200 filmomhulde tabletten, 1000 mg	200 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	
A-5 *	7715-360	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	
A-5 **	7715-360	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	
A-5 ***	7715-360	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	
LEVETIRACETAM ACCORD 500 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: N03AX14	
A-5	3383-866 3383-866	200 filmomhulde tabletten, 500 mg	200 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
A-5 *	7715-352	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
A-5 **	7715-352	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
A-5 ***	7715-352	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	

c) In § 2320000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CASPOFUNGINE ACCORD 50 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: J02AX04	
	7717-283	1 injectieflacon 50 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 50 mg		
B-134 *	7717-283	1 injectieflacon 50 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg	G	
B-134 **	7717-283	1 injectieflacon 50 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg	G	
CASPOFUNGINE ACCORD 70 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: J02AX04	
	7717-291	1 injectieflacon 70 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 70 mg	1 flacon injectable 70 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 70 mg		
B-134 *	7717-291	1 injectieflacon 70 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 70 mg	1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 70 mg	G	
B-134 **	7717-291	1 injectieflacon 70 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 70 mg	1 flacon injectable 70 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 70 mg	G	

d) In § 4530100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

d) Au § 4530100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BICALUTAMIDE ACCORD HEALTHCARE 50 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BB03	
A-27	2883-478 2883-478	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
A-27 *	0754-358	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	
A-27 **	0754-358	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	
A-27 ***	0754-358	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	

e) In § 8810000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

e) Au § 8810000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HUMIRA 40 mg/0,8 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04	
B-281	2831-089 2831-089	2 injectieflacons 0,8 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	2 flacons injectables 0,8 ml solution injectable, 50 mg/ml		
B-281 *	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 **	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

f) In § 8820000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

f) Au § 8820000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HUMIRA 40 mg/0,8 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04	
B-248	2831-089	2 injectieflacons 0,8 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	2 flacons injectables 0,8 ml solution injectable, 50 mg/ml		
	2831-089				
B-248 *	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

g) In § 8830000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

g) Au § 8830000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HUMIRA 40 mg/0,8 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04	
B-255	2831-089	2 injectieflacons 0,8 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	2 flacons injectables 0,8 ml solution injectable, 50 mg/ml		
	2831-089				
B-255 *	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

h) In § 9480000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

h) Au § 9480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HUMIRA 40 mg/0,8 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04	
B-255	2831-089	2 injectieflacons 0,8 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	2 flacons injectables 0,8 ml solution injectable, 50 mg/ml		
	2831-089				
B-255 *	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7701-808	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

i) In § 9630000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
RHINOCORT TURBOHALER		ASTRAZENECA		ATC: R01AD05	
C-38	1236-694	200 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	200 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose	R	
	1236-694				
C-38 *	0745-661	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	
C-38 **	0745-661	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	

3° in hoofdstuk VIII :

3° au chapitre VIII :

a) In § 110008, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 110008, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZELBORAF 240 mg		ABACUS MEDICINE		ATC: L01XE15	
	7724-958	56 filmomhulde tabletten, 240 mg	56 comprimés pelliculés, 240 mg		
A-28 *	7724-958	1 filmomhulde tablet, 240 mg	1 comprimé pelliculé, 240 mg		
A-28 **	7724-958	1 filmomhulde tablet, 240 mg	1 comprimé pelliculé, 240 mg		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 12 juli 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur Belge*.

Bruxelles, le 12 juillet 2020.

M. DE BLOCK