

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/31548]

13 OKTOBER 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 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 2016, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, 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;

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. 67.994/2 van de Raad van State, gegeven op 30 september 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/31548]

13 OCTOBRE 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 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 2016, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, 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;

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° 67.994/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 septembre 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° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALENDRONATE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: M05BA04					
B-230	2456-556 2456-556	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	
B-230 *	0784-652	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
B-230 **	0784-652	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
B-230 ***	0784-652	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
ALENDRONATE MYLAN 70 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: M05BA04					
B-230	2612-828 2612-828	12 tabletten, 70 mg	12 comprimés, 70 mg	G	
B-230 *	0792-721	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
B-230 **	0792-721	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
B-230 ***	0792-721	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
BUPRENORFINE SANDOZ 35 µg/h SANDOZ ATC: N02AE01					
B-56	3491-099 3491-099	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	10 dispositifs transdermiques, 35 µg/h	G	
B-56 *	7717-374	1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	1 dispositif transdermique, 35 µg/h	G	
B-56 **	7717-374	1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	1 dispositif transdermique, 35 µg/h	G	
BUPRENORFINE SANDOZ 52,5 µg/h SANDOZ ATC: N02AE01					
B-56	3491-107 3491-107	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	10 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h	G	
B-56 *	7717-382	1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h	G	
B-56 **	7717-382	1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h	G	
BUPRENORFINE SANDOZ 70 µg/h SANDOZ ATC: N02AE01					
B-56	3491-115 3491-115	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	10 dispositifs transdermiques, 70 µg/h	G	
B-56 *	7717-390	1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	1 dispositif transdermique, 70 µg/h	G	
B-56 **	7717-390	1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	1 dispositif transdermique, 70 µg/h	G	
CAPTOPRIL SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: C09AA01					
B-21	2380-517 2380-517	90 tabletten, 100 mg	90 comprimés, 100 mg	G	
CAPTOPRIL SANDOZ 25 mg SANDOZ ATC: C09AA01					
B-21	2393-007 2393-007	90 tabletten, 25 mg	90 comprimés, 25 mg	G	
CEDOCARD 40 TAKEDA BELGIUM ATC: C01DA08					
B-3	0603-092 0603-092	100 tabletten, 40 mg	100 comprimés, 40 mg		
B-3 *	0730-614	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		
B-3 **	0730-614	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		
B-3 ***	0730-614	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		

CETIRIZIN AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA			ATC: R06AE07	
Cs-7	3612-298 3612-298	20 filmomhulde tabletten, 10 mg	20 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
Cs-7	3612-314 3612-314	50 filmomhulde tabletten, 10 mg	50 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
Cs-7	3612-322 3612-322	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
Cs-7 *	7720-451	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
Cs-7 **	7720-451	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
Cs-7 ***	7720-451	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
COLITOFALK		DR FALK PHARMA BENELUX			ATC: A07EC02	
B-55	0079-194 0079-194	30 zetpillen, 250 mg	30 suppositoires, 250 mg	r		
B-55 *	0728-246	1 zetpil, 250 mg	1 suppositoire, 250 mg	r		
B-55 **	0728-246	1 zetpil, 250 mg	1 suppositoire, 250 mg	r		
COLITOFALK		DR FALK PHARMA BENELUX			ATC: A07EC02	
B-55	0305-870 0305-870	100 maagsapresistente tabletten, 500 mg	100 comprimés gastro-résistants, 500 mg	R		
B-55 *	0739-177	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R		
B-55 **	0739-177	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R		
B-55 ***	0739-177	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R		
COLITOFALK		DR FALK PHARMA BENELUX			ATC: A07EC02	
B-55	0664-086 0664-086	100 maagsapresistente tabletten, 250 mg	100 comprimés gastro-résistants, 250 mg	R		
B-55 *	0732-248	1 maagsapresistente tablet, 250 mg	1 comprimé gastro-résistant, 250 mg	R		
B-55 **	0732-248	1 maagsapresistente tablet, 250 mg	1 comprimé gastro-résistant, 250 mg	R		
B-55 ***	0732-248	1 maagsapresistente tablet, 250 mg	1 comprimé gastro-résistant, 250 mg	R		
COLITOFALK LAVEMENT		DR FALK PHARMA BENELUX			ATC: A07EC02	
B-55	0430-983 0430-983	420 g suspensie voor rectaal gebruik, 66,67 mg/g	420 g suspension rectale, 66,67 mg/g	r		
B-55 *	0733-980	1 verpakking voor éénmalig gebruik, 66,67 mg/g	1 récipient unidose, 66,67 mg/g	r		
B-55 **	0733-980	1 verpakking voor éénmalig gebruik, 66,67 mg/g	1 récipient unidose, 66,67 mg/g	r		
DENISE 20		AREGA PHARMA			ATC: G03AA09	
Cx-2	2991-214 2991-214	63 tabletten, 150 µg / 20 µg	63 comprimés, 150 µg / 20 µg	G		
Cx-2 *	7700-917	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	G		
Cx-2 **	7700-917	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	G		
Cx-2 ***	7700-917	1 tabletten, 150 µg/ 20 µg	1 comprimés, 150 µg/ 20 µg	G		

DENISE 30		AREGA PHARMA			ATC: G03AA09	
Cx-2	3067-931 3067-931	63 tabletten, 150 µg / 30 µg	63 comprimés, 150 µg / 30 µg	G		
Cx-2 *	7705-825	21 tabletten, 150 µg/ 30 µg	21 comprimés, 150 µg/ 30 µg	G		
Cx-2 **	7705-825	21 tabletten, 150 µg/ 30 µg	21 comprimés, 150 µg/ 30 µg	G		
Cx-2 ***	7705-825	1 tablet, 150 µg/ 30 µg	1 comprimé, 150 µg/ 30 µg	G		
FLUACORT 0,1 %		MEDA PHARMA			ATC: S01BA07	
B-165	2231-215 2231-215	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 1 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 1 mg/ml	G		
B-165 *	0780-064	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 1 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 1 mg/mL	G		
B-165 **	0780-064	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 1 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 1 mg/mL	G		
IBUPROFEN AB 600 mg		AUROBINDO PHARMA			ATC: M01AE01	
B-60	3044-633 3044-633	30 filmomhulde tabletten, 600 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg	G		
B-60 *	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G		
B-60 **	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G		
B-60 ***	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G		
LETROZOL ACTAVIS 2,5 mg		AUROBINDO PHARMA			ATC: L02BG04	
A-27	3044-542 3044-542	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G		
A-27 *	7703-515	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G		
A-27 **	7703-515	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G		
A-27 ***	7703-515	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	G		
MINIPRESS 1 mg		PFIZER			ATC: C02CA01	
B-13	0057-257 0057-257	100 tabletten, 1 mg	100 comprimés, 1 mg			
B-13 *	0711-846	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg			
B-13 **	0711-846	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg			
B-13 ***	0711-846	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg			
RANITIDINE MYLAN 150 mg		MYLAN			ATC: A02BA02	
C-30	1639-772 1639-772	100 filmomhulde tabletten, 150 mg	100 comprimés pelliculés, 150 mg	G		
C-30 *	0763-367	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G		
C-30 **	0763-367	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G		
C-30 ***	0763-367	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G		
RANITIDINE MYLAN 150 mg		MYLAN			ATC: A02BA02	
C-30	1517-580 1517-580	28 tabletten, 150 mg	28 comprimés, 150 mg	G		
C-30 *	0754-952	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	G		
C-30 **	0754-952	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	G		
C-30 ***	0754-952	1 tablet, 150 mg	1 comprimé, 150 mg	G		

RANITIDINE MYLAN 300 mg		MYLAN		ATC: A02BA02	
C-30	1639-780 1639-780	100 filmomhulde tabletten, 300 mg	100 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
C-30 *	0763-565	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
C-30 **	0763-565	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
C-30 ***	0763-565	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
RANITIDINE MYLAN 300 mg		MYLAN		ATC: A02BA02	
C-30	1517-564 1517-564	28 tabletten, 300 mg	28 comprimés, 300 mg	G	
C-30 *	0754-945	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	G	
C-30 **	0754-945	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	G	
C-30 ***	0754-945	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	G	
RANITIDINE SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: A02BA02	
C-30	2071-538 2071-538	30 filmomhulde tabletten, 150 mg	30 comprimés pelliculés, 150 mg	G	
C-30	1525-534 1525-534	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	60 comprimés pelliculés, 150 mg	G	
C-30	1544-261 1544-261	120 filmomhulde tabletten, 150 mg	120 comprimés pelliculés, 150 mg	G	
C-30 *	0762-955	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
C-30 **	0762-955	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
C-30 ***	0762-955	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
RANITIDINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: A02BA02	
C-30	1525-542 1525-542	30 filmomhulde tabletten, 300 mg	30 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
C-30	1525-559 1525-559	60 filmomhulde tabletten, 300 mg	60 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
C-30	2071-496 2071-496	90 filmomhulde tabletten, 300 mg	90 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
C-30 *	0762-963	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
C-30 **	0762-963	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
C-30 ***	0762-963	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	
SOLU-CORTEF 100 mg		PFIZER		ATC: H02AB09	
B-83	0130-302 0130-302	1 tweekamerflacon 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 50 mg/ml	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses poudre et solvant pour solution pour perfusion et injection, 50 mg/ml	R	
B-83 *	0717-280	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 50 mg/mL	R	
B-83 **	0717-280	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 50 mg/mL	R	

SOLU-CORTEF 250 mg		PFIZER		ATC: H02AB09	
B-83	0130-294	1 tweekamerflacon 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses poudre et solvant pour solution pour perfusion et injection, 125 mg/ml	R	
	0130-294				
B-83 *	0717-298	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 125 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 125 mg/mL	R	
B-83 **	0717-298	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 125 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 125 mg/mL	R	
SOLU-CORTEF 500 mg		PFIZER		ATC: H02AB09	
	0717-306	1 tweekamerflacon 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses poudre et solvant pour solution pour perfusion et injection, 125 mg/ml		
B-83 *	0717-306	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 125 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 125 mg/mL	R	
B-83 **	0717-306	1 tweekamerflacon 1 doses oplossing voor injectie, 125 mg/mL	1 flacon injectable à deux compartiments 1 doses solution injectable, 125 mg/mL	R	

b) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

CAPTOPRIL SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: C09AA01				
B-21 *	0776-906	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,1197	0,1197		
B-21 **	0776-906	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,0982	0,0982		
B-21 ***	0776-906	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,1193	0,1193	0,0245	0,0410
CAPTOPRIL SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: C09AA01				
B-21 *	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	0,0447	0,0447		
B-21 **	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	0,0367	0,0367		
B-21 ***	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	0,0454	0,0454	0,0092	0,0153

2° in hoofdstuk III-A:

2° au chapitre III-A:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EF 1250 mL	B BRAUN MEDICAL	ATC: B05BA10	
	7725-989	5 driekamerzakken 1250 mL emulsie voor infusie, 1250 mL	5 poches à trois compartiments 1250 mL émulsion pour perfusion, 1250 mL		
B-184 *	7725-989	1 driekamerzak 1250 mL emulsie voor infusie, 1250 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à trois compartiments 1250 mL émulsion pour perfusion, 1250 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		
B-184 **	7725-989	1 driekamerzak 1250 mL emulsie voor infusie, 1250 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à trois compartiments 1250 mL émulsion pour perfusion, 1250 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		
		NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EF 1875 mL	B BRAUN MEDICAL	ATC: B05BA10	
	7725-971	5 driekamerzakken 1875 mL emulsie voor infusie, 1875 mL	5 poches à trois compartiments 1875 mL émulsion pour perfusion, 1875 mL		
B-184 *	7725-971	1 driekamerzak 1875 mL emulsie voor infusie, 1875 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à trois compartiments 1875 mL émulsion pour perfusion, 1875 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		
B-184 **	7725-971	1 driekamerzak 1875 mL emulsie voor infusie, 1875 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à trois compartiments 1875 mL émulsion pour perfusion, 1875 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		
		NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL EF 625 mL	B BRAUN MEDICAL	ATC: B05BA10	
	7725-997	5 driekamerzakken 625 mL emulsie voor infusie, 625 mL	5 poches à trois compartiments 625 mL émulsion pour perfusion, 625 mL		
B-184 *	7725-997	1 driekamerzak 625 mL emulsie voor infusie, 625 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à 3 compartiments 625 mL émulsion pour perfusion, 625 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		
B-184 **	7725-997	1 driekamerzak 625 mL emulsie voor infusie, 625 mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5)	1 poche à 3 compartiments 625 mL émulsion pour perfusion, 625 mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5)		

CHLORURE DE SODIUM MACO PHARMA 0,9 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05XA03	
	0756-239	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 *	0756-239	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
B-181 **	0756-239	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
CHLORURE DE SODIUM MACO PHARMA 0,9 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05XA03	
	0756-213	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 *	0756-213	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
B-181 **	0756-213	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
CHLORURE DE SODIUM MACO PHARMA 0,9 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05XA03	
	0756-205	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 *	0756-205	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
B-181 **	0756-205	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
GLUCOSE MACO PHARMA 5 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05BA03	
	0756-189	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/l		
B-182 *	0756-189	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		
B-182 **	0756-189	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		
GLUCOSE MACO PHARMA 5 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05BA03	
	0756-171	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/l		
B-182 *	0756-171	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		
B-182 **	0756-171	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		
GLUCOSE MACO PHARMA 5 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05BA03	
	0756-163	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/l		
B-182 *	0756-163	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		
B-182 **	0756-163	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 470101, worden de volgende specialiteiten geschrapt: a) Au § 470101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SUPREFACT NASAL		SANOFI BELGIUM		ATC: L02AE01	
A-27	0432-971	100 doses neusspray, oplossing, 0,105 mg/dosis	100 doses solution pour pulvérisation nasale, 0,105 mg/dose		
	0432-971				
A-27	0895-946	400 doses neusspray, oplossing, 0,105 mg/dosis	400 doses solution pour pulvérisation nasale, 0,105 mg/dose		
	0895-946				
A-27 *	0727-990	1 spraypomp, 0,105 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 0,105 mg/dose		
A-27 **	0727-990	1 spraypomp, 0,105 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 0,105 mg/dose		

b) In § 470200, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 470200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SUPREFACT NASAL		SANOFI BELGIUM		ATC: L02AE01	
B-92	0432-971	100 doses neusspray, oplossing, 0,105 mg/dosis	100 doses solution pour pulvérisation nasale, 0,105 mg/dose		
	0432-971				
B-92	0895-946	400 doses neusspray, oplossing, 0,105 mg/dosis	400 doses solution pour pulvérisation nasale, 0,105 mg/dose		
	0895-946				
B-92 *	0727-990	1 spraypomp, 0,105 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 0,105 mg/dose		
B-92 **	0727-990	1 spraypomp, 0,105 mg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 0,105 mg/dose		

c) In § 1310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 1310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GLATAXON 20 mg/mL		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L03AX13	
B-227	3816-899	28 voorgevulde spuiten 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	28 seringues préremplies 1 mL solution injectable, 20 mg/mL		
	3816-899				
B-227 *	7726-045	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 20 mg/mL		

B-227 **	7726-045	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 20 mg/mL		
----------	----------	--	--	--	--

d) In § 2150000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 2150000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EPTIFIBATIDE ACCORD 0,75 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: B01AC16	
	7715-477	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie, 0,75 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion, 0,75 mg/ml		
B-237 *	7715-477	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,75 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,75 mg/mL	G	
B-237 **	7715-477	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,75 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,75 mg/mL	G	
EPTIFIBATIDE ACCORD 2 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: B01AC16	
	7715-485	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion, 2 mg/ml		
B-237 *	7715-485	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 2 mg/mL	G	
B-237 **	7715-485	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 2 mg/mL	G	

e) In § 2680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 2680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMSELEX 15 mg		NORGINE		ATC: G04BD10	
B-265	2190-973	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg		
	2190-973				
B-265 *	0785-535	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		
B-265 **	0785-535	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		
B-265 ***	0785-535	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		

f) In § 3990000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

f) Au § 3990000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
KIVIZIDIALE 40 µg/mL - 5 mg/mL		BAUSCH & LOMB PHARMA		ATC: S01ED51	
B-168	3917-325 3917-325	3 containers met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	3 flacons compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	G	

g) In § 3990000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 3990000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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
KIVIZIDIALE 40 µg/mL - 5 mg/mL		BAUSCH & LOMB PHARMA		ATC: S01ED51				
B-168 *	7725-963	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	G	10,1900	10,1900		
B-168 **	7725-963	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL/ 5 mg/mL	G	8,3700	8,3700		

h) In § 4280000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

h) Au § 4280000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg		MYLAN		ATC: N04BC05	
B-290	2789-501 2789-501	100 tabletten, 0,18 mg	100 comprimés, 0,18 mg	G	
B-290 *	0757-385	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	
B-290 **	0757-385	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	
B-290 ***	0757-385	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	

l) In § 7260000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

l) Au § 7260000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AMELUZ 78 mg/g		BIOFRONTERA BIOSCIENCE GMG		ATC: L01XD04	
A-36	3188-455 3188-455	1 tube 2 g gel, 78 mg/g	1 tube 2 g gel, 78 mg/g		
A-36 *	7708-654	0,2 gel, 78 mg/g	0,2 gel, 78 mg/g		
A-36 **	7708-654	0,2 gel, 78 mg/g	0,2 gel, 78 mg/g		

m) In § 7880000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

m) Au § 7880000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GLATAXON 40 mg/mL		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L03AX13	
B-227	3816-881 3816-881	12 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 40 mg/mL	12 seringues préremplies 1 mL solution injectable, 40 mg/mL		
B-227 *	7726-052	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 40 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 40 mg/mL		
B-227 **	7726-052	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 40 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 40 mg/mL		

n) In § 9210000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AVELOX 400 mg		BAYER		ATC: J01MA14	
C-37	1657-667 1657-667	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	R	

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

B02BD10 - von Willebrand factor

Art. 3. 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, 13 oktober 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

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:

B02BD10 – Facteur von Willebrand

Art. 3. 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 13 octobre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE