

## KAPITEL 4 - Inkrafttreten

**Art. 9** - Vorliegendes Gesetz tritt an einem vom König festzulegenden Datum und spätestens am 1. September 2020 in Kraft.

Wir fertigen das vorliegende Gesetz aus und ordnen an, dass es mit dem Staatssiegel versehen und durch das *Belgische Staatsblatt* veröffentlicht wird.

Gegeben zu Brüssel, den 5. Mai 2019

PHILIPPE

Von Königs wegen:

Der Minister der Justiz

K. GEENS

Mit dem Staatssiegel versehen:

Der Minister der Justiz

K. GEENS

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/43373]

**23 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 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 2020;

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, vooral artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 13 oktober 2020;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 2020, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 68.164/2 van de Raad van State, gegeven op 19 oktober 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, 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 – 2020/43373]

**23 OCTOBRE 2020.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1<sup>er</sup>, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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, notamment les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 13 octobre 2020;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> novembre 2020, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n°68.164/2 du Conseil d'Etat, donné le 19 octobre 2020, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 :

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

1° au chapitre I :

a) 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
BISOPROLOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: C07AB07								
B-15 ***	<b>0769-224</b> 0769-224	<b>56 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>56 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	<b>3,94</b> 0,0907	<b>3,94</b> 0,0907	0,0186	0,0311
BUPROPION TEVA 150 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX12								
B-73	4130-209 <b>4130-209</b>	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg	30 comprimés à libération modifiée, 150 mg	G	17,15 <b>9,75</b>	17,15 <b>9,75</b>	2,59	4,31
B-73	4130-217 <b>4130-217</b>	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg	90 comprimés à libération modifiée, 150 mg	G	33,22 <b>23,39</b>	33,22 <b>23,39</b>	5,24	8,82
B-73 *	7727-548	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	0,3353	0,3353		
B-73 **	7727-548	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	0,2754	0,2754		
B-73 ***	7727-548	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	0,3181	0,3181	0,0582	0,0980
BUPROPION TEVA 300 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX12								
B-73	4135-737 <b>4135-737</b>	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg	30 comprimés à libération modifiée, 300 mg	G	26,56 <b>17,54</b>	26,56 <b>17,54</b>	4,31	7,24
B-73	4135-745 <b>4135-745</b>	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg	90 comprimés à libération modifiée, 300 mg	G	54,53 <b>42,09</b>	54,53 <b>42,09</b>	8,23	13,86
B-73 *	7727-555	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	G	0,5748	0,5748		
B-73 **	7727-555	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	G	0,4958	0,4958		
B-73 ***	7727-555	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	G	0,5549	0,5549	0,0914	0,1540
CANDESARTAN SANDOZ 16 mg SANDOZ ATC: C09CA06								
B-224 ***	<b>0752-311</b> 0752-311	<b>98 tabletten, 16 mg</b> 1 tablet, 16 mg	<b>98 comprimés, 16 mg</b> 1 comprimé, 16 mg	G	<b>14,84</b> 0,1927	<b>14,84</b> 0,1927	0,0395	0,0664
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg SANDOZ ATC: C09CA06								
B-224 ***	<b>0752-329</b> 0752-329	<b>56 tabletten, 8 mg</b> 1 tablet, 8 mg	<b>56 comprimés, 8 mg</b> 1 comprimé, 8 mg	G	<b>9,79</b> 0,2253	<b>9,79</b> 0,2253	0,0464	0,0773
CHOLEMED 20 AMOPHAR (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01								
B-41	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	1,89	3,15
B-41 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
B-41 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
B-41 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0225	0,0375

CITALOPRAM SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: N06AB04				
B-73 ***	<b>0777-052</b> 0777-052	<b>100 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	<b>20,78</b> 0,2566	<b>20,78</b> 0,2566	0,0482	0,0811
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: J01FA09				
C-37 ***	<b>7719-487</b> 7719-487	<b>21 filmomhulde tabletten, 500 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 500 mg	<b>21 comprimés pelliculés, 500 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	<b>13,44</b> 0,8238	<b>13,44</b> 0,8238	0,4714	0,5657
DESOLINA 20 0,150 mg/0,020 mg		CERES PHARMA NV		ATC: G03AA09				
Cx-2	4101-689	126 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg	126 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg	G	15,17	15,17	11,61	11,61
	<b>4101-689</b>				<b>8,21</b>	<b>8,21</b>		
Cx-2	4101-697	273 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg	273 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg	G	26,83	26,83	23,29	23,29
	<b>4101-697</b>				<b>17,78</b>	<b>17,78</b>		
Cx-2 *	7726-664	21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg	21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg	G	1,7654	1,7654		
Cx-2 **	7726-664	21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg	21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg	G	1,4500	1,4500		
Cx-2 ***	7726-664	1 filmomhulde tablet, 150 µg/ 20 µg	1 comprimé pelliculé, 150 µg/ 20 µg	G	0,0815	0,0815	0,0815	0,0815
DOLZAM		ZAMBON		ATC: N02AX02				
B-56	1169-283	60 capsules, hard, 50 mg	60 gélules, 50 mg	R	9,36	9,36	0,98	1,64
	<b>1169-283</b>				<b>3,70</b>	<b>3,70</b>		
B-56 *	0743-815	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	R	0,0795	0,0795	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0743-815	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	R	0,0653	0,0653		
MICARDIS 80 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: C09CA07				
B-224	1522-960	98 tabletten, 80 mg	98 comprimés, 80 mg	R	30,57	30,57	4,87	8,19
	<b>1522-960</b>				<b>21,06</b>	<b>21,06</b>		
B-224 *	0761-601	1 tablet, 80 mg	1 comprimé, 80 mg	R	0,2773	0,2773	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0761-601	1 tablet, 80 mg	1 comprimé, 80 mg	R	0,2278	0,2278		
B-224 ***	0761-601	1 tablet, 80 mg	1 comprimé, 80 mg	R	0,2651	0,2651	0,0497	0,0836
MICARDISPLUS 80 mg/12,5 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: C09DA07				
B-224	1732-130	98 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	98 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	R	28,33	28,33	4,56	7,66
	<b>1732-130</b>				<b>19,10</b>	<b>19,10</b>		
B-224 *	0772-426	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	R	0,2515	0,2515	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0772-426	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	R	0,2066	0,2066		
B-224 ***	0772-426	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	R	0,2423	0,2423	0,0465	0,0782
MICARDISPLUS 80 mg/25 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: C09DA07				
B-224	2572-618	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	R	28,33	28,33	4,56	7,66
	<b>2572-618</b>				<b>19,10</b>	<b>19,10</b>		
B-224 *	0790-808	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	R	0,2515	0,2515	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0790-808	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	R	0,2066	0,2066		
B-224 ***	0790-808	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	R	0,2423	0,2423	0,0465	0,0782

OLMESARTAN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: C09CA08					
B-224	3466-992 <b>3466-992</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	12,69 <b>6,29</b>	12,69 <b>6,29</b>	1,67	2,78	
OLMESARTAN TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09CA08					
B-224	3460-524 <b>3460-524</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	12,69 <b>6,29</b>	12,69 <b>6,29</b>	1,67	2,78	
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04					
	<b>7706-302</b>	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg</b>	<b>60 comprimés à libération prolongée, 50 mg</b>		<b>24,46</b>	<b>24,46</b>			
B-220 ***	7706-302	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,4975	0,4975	0,0902	0,1517	
SPIDIFEN		ZAMBON		ATC: M01AE01					
B-60	1281-492 <b>1281-492</b>	30 sachets 400 mg granulaat voor drank, 400 mg	30 sachet-doses 400 mg granulés pour solution buvable, 400 mg	R	6,12 <b>1,02</b>	6,12 <b>1,02</b>	0,27	0,45	
B-60 *	0745-026	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	R	0,0440	0,0440	+0,0000	+0,0000	
B-60 **	0745-026	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	R	0,0360	0,0360			
B-60 ***	0745-026	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	R	0,0509	0,0509	0,0090	0,0150	

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV :

a) Au § 2680000, 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
PELVICARE 10 mg		CERES PHARMA NV		ATC: G04BD08				
B-265	3926-599 <b>3926-599</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg	G	39,14 <b>28,58</b>	39,14 <b>28,58</b>	6,07	10,22
B-265 *	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4098	0,4098		
B-265 **	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3366	0,3366		
B-265 ***	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3838	0,3838	0,0674	0,1136

b) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 4010000, 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	
CELEBREX 200 mg UPJOHN ATC: M01AH01									
B-250	1531-011 <b>1531-011</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	11,72 <b>5,54</b>	11,72 <b>5,54</b>	1,47	2,45	
CELECOXIB TEVA 200 mg AREGA PHARMA ATC: M01AH01									
B-250	3123-395 <b>3123-395</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,72 <b>5,54</b>	11,72 <b>5,54</b>	1,47	2,45	

c) In § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 4280000, 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	
PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05									
B-290 ***	<b>0799-775</b> 0799-775	<b>30 tabletten, 0,18 mg</b> 1 tablet, 0,18 mg	<b>30 comprimés, 0,18 mg</b> 1 comprimé, 0,18 mg	G	<b>5,77</b> 0,2480	<b>5,77</b> 0,2480	0,0510	0,0850	

d) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 4690000, 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	
PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05									
B-76 ***	<b>0799-775</b> 0799-775	<b>30 tabletten, 0,18 mg</b> 1 tablet, 0,18 mg	<b>30 comprimés, 0,18 mg</b> 1 comprimé, 0,18 mg	G	<b>5,77</b> 0,2480	<b>5,77</b> 0,2480	0,0510	0,0850	

e) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 5020000, 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
CELEBREX 200 mg			UPJOHN	ATC: M01AH01				
B-250	1531-011 <b>1531-011</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	11,72 <b>5,54</b>	11,72 <b>5,54</b>	1,47	2,45
CELECOXIB TEVA 200 mg			AREGA PHARMA	ATC: M01AH01				
B-250	3123-395 <b>3123-395</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,72 <b>5,54</b>	11,72 <b>5,54</b>	1,47	2,45

f) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 8310100, 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
CHOLEMED 20			AMOPHAR	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA01	
A-45	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	0,00	0,00
A-45 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
A-45 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000

g) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 8310200, 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
CHOLEMED 20 AMOPHAR (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
A-45	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	0,00	0,00
A-45 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
A-45 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000

h) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 8310300, 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
CHOLEMED 20 AMOPHAR (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
A-45	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	0,00	0,00
A-45 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
A-45 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000

i) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 8310400, 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
CHOLEMED 20 AMOPHAR (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
A-45	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	0,00	0,00
A-45 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
A-45 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000

j) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 8310500, 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
CHOLEMED 20 AMOPHAR (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
A-45	2118-354 <b>2118-354</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,78 <b>7,13</b>	13,78 <b>7,13</b>	0,00	0,00
A-45 *	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1095	0,1095		
A-45 **	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0777-276	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1094	0,1094	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 november 2020.  
Brussel, 23 oktober 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> novembre 2020.  
Bruxelles, le 23 octobre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE