

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/43615]

17 NOVEMBER 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 10 november 2020;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 december 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 voorschrijf 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. 68.263/2 van de Raad van State, gegeven op 17 november 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 – 2020/43615]

17 NOVEMBRE 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 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^{er}, 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^{er}, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

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, notamment les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 10 novembre 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^{er} décembre 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 tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 68.263/2 du Conseil d'Etat, donné le 17 novembre 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, 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	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05
B-41 ***	0752-733 0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
BISOPROLOL MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: C07AB07	
B-15 ***	0755-512 0755-512	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AX09
B-268 ***	7721-350 7721-350	100 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	100 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	
LERCANIDIPIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: C08CA13	
B-20 ***	0795-740 0795-740	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
LOSARTAN MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: C09CA01	
B-224 ***	0794-081 0794-081	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
LOSARTAN MYLAN 50 mg		MYLAN		ATC: C09CA01	
B-224 ***	0794-073 0794-073	100 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	
MOXONIDINE SANDOZ 0,2 mg		SANDOZ		ATC: C02AC05	
B-240 ***	0776-351 0776-351	100 filmomhulde tabletten, 0,2 mg 1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	100 comprimés pelliculés, 0,2 mg 1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	
NEBIVOLOL SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: C07AB12	
B-15 ***	0795-278 0795-278	56 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	56 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	G	
PAROXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05	
B-73 ***	0789-461 0789-461	100 filmomhulde tabletten, 30 mg 1 filmomhulde tablet, 30 mg	100 comprimés pelliculés, 30 mg 1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	
SERTRALINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N06AB06	
B-73 ***	0781-203 0781-203	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	

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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05			
B-41 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025	4,40 0,2025	0,0418	0,0693	
BISOPROLOL MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: C07AB07					
B-15 ***	0755-512	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	3,39 0,1560	3,39 0,1560	0,0321	0,0536	
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AX09			
B-268 ***	7721-350	30 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	30 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	11,71 0,5031	11,71 0,5031	0,1037	0,1727	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10BA02			
B-289	3961-570 3961-570	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	40,52 29,80	40,52 29,80	6,27	10,55	
B-289 *	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924			
B-289 **	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223			
B-289 ***	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0640	0,1077	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10BA02			
B-289	3961-588 3961-588	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	40,52 29,80	40,52 29,80	6,27	10,55	
B-289 *	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924			
B-289 **	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223			
B-289 ***	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0640	0,1077	
IMURAN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AX01					
A-29	2866-556 2866-556	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	R	21,58 13,19	21,58 13,19	0,00	0,00	
A-29 *	0755-546	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,1702	0,1702	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0755-546	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,1398	0,1398			
A-29 ***	0755-546	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,1699	0,1699	0,0000	0,0000	
LERCANIDIPIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: C08CA13					
B-20 ***	0795-740	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	8,10 0,1864	8,10 0,1864	0,0384	0,0639	

LOSARTAN MYLAN 100 mg MYLAN								ATC: C09CA01
B-224 ***	0794-081	98 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	13,73 0,1799	13,73 0,1799	0,0371	0,0619
LOSARTAN MYLAN 50 mg MYLAN								ATC: C09CA01
B-224 ***	0794-073	98 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	13,73 0,1799	13,73 0,1799	0,0371	0,0619
MOXONIDINE SANDOZ 0,2 mg SANDOZ								ATC: C02AC05
B-240 ***	0776-351	30 filmomhulde tabletten, 0,2 mg 1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	30 comprimés pelliculés, 0,2 mg 1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	3,13 0,1346	3,13 0,1346	0,0277	0,0460
NEBIVOLOL SANDOZ 5 mg SANDOZ								ATC: C07AB12
B-15 ***	0795-278	98 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	98 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	G	10,17 0,1338	10,17 0,1338	0,0276	0,0459
OLMESARTAN/AMLODIPINE/HCT EG 20 mg/5 mg/12,5 mg EUROGENERICCS								ATC: C09DX03
B-224	4263-281	100 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	38,35 27,89	38,35 27,89	5,96	10,03
B-224 *	4263-281 7728-686	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,3599	0,3599		
B-224 **	7728-686	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2956	0,2956		
B-224 ***	7728-686	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,3376	0,3376	0,0596	0,1003
OLMESARTAN/AMLODIPINE/HCT EG 40 mg/10 mg/12,5 mg EUROGENERICCS								ATC: C09DX03
B-224	4263-349	100 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	51,38 39,33	51,38 39,33	7,79	13,12
B-224 *	4263-349 7728-702	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,4880	0,4880		
B-224 **	7728-702	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,4169	0,4169		
B-224 ***	7728-702	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,4679	0,4679	0,0779	0,1312
OLMESARTAN/AMLODIPINE/HCT EG 40 mg/10 mg/25 mg EUROGENERICCS								ATC: C09DX03
B-224	4263-406	100 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	51,38 39,33	51,38 39,33	7,79	13,12
B-224 *	4263-406 7728-728	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,4880	0,4880		
B-224 **	7728-728	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,4169	0,4169		
B-224 ***	7728-728	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,4679	0,4679	0,0779	0,1312

OLMESARTAN/AMLODIPINE/HCT EG 40 mg/5 mg/12,5 mg					EUROGENERICCS					ATC: C09DX03	
B-224	4263-315	100 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg 4263-315	100 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	38,35	38,35	5,96	10,03			
B-224 *	7728-694	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,3599	0,3599					
B-224 **	7728-694	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2956	0,2956					
B-224 ***	7728-694	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,3376	0,3376	0,0596	0,1003			
OLMESARTAN/AMLODIPINE/HCT EG 40 mg/5 mg/25 mg					EUROGENERICCS					ATC: C09DX03	
B-224	4263-372	100 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg 4263-372	100 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	38,35	38,35	5,96	10,03			
B-224 *	7728-710	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,3599	0,3599					
B-224 **	7728-710	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,2956	0,2956					
B-224 ***	7728-710	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,3376	0,3376	0,0596	0,1003			
PAROXETINE SANDOZ 30 mg					SANDOZ					ATC: N06AB05	
B-73 ***	0789-461	60 filmomhulde tabletten, 30 mg	60 comprimés pelliculés, 30 mg		19,68	19,68					
	0789-461	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,4069	0,4069	0,0775	0,1302			
SERTRALINE SANDOZ 100 mg					SANDOZ					ATC: N06AB06	
B-73 ***	0781-203	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	60 comprimés pelliculés, 100 mg		9,56	9,56					
	0781-203	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2053	0,2053	0,0423	0,0705			

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV :

a) Au § 1320101, 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	
ATAZANAVIR KRKA 300 mg									
KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)							ATC: J05AE08		
A-20	3951-704	30 capsules, hard, 300 mg 3951-704	30 gélules, 300 mg	G	140,49 120,02	140,49 120,02	0,00	0,00	
A-20 *	7726-169	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	4,4777	4,4777			
A-20 **	7726-169	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	4,2407	4,2407			
A-20 ***	7726-169	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	4,5301	4,5301	0,0000	0,0000	

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200 mg/245 mg (Abacus)							ABACUS MEDICINE			ATC: J05AR03	
A-20	4204-467	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 4204-467	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	132,42	132,42	0,00	0,00			
A-20	4204-459	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 4204-459	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	324,74	324,74	0,00	0,00			
A-20 *	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4790	3,4790					
A-20 **	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4000	3,4000					
A-20 ***	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,5572	3,5572	0,0000	0,0000			
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200mg/245mg							KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				
							ATC: J05AR03				
A-20	3546-702	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 3546-702	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	378,49	378,49	0,00	0,00			
A-20 *	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,0586	4,0586					
A-20 **	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9796	3,9796					
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200 mg/245 mg (Abacus)							ABACUS MEDICINE				
							ATC: J05AR03				
A-20	4183-570	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 4183-570	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	117,03	117,03	0,00	0,00			
A-20	4193-132	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 4193-132	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	279,73	279,73	0,00	0,00			
A-20 *	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9938	2,9938					
A-20 **	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9148	2,9148					
A-20 ***	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,0572	3,0572	0,0000	0,0000			

b) In § 2020000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 2020000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
OXCARBAZEPINE MYLAN 300 mg MYLAN								
ATC: N03AF02								
A-5 ***	0786-103	200 filmomhulde tabletten, 300 mg	200 comprimés pelliculés, 300 mg	G				
	0786-103	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg					

c) In § 2020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 2020000, 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	
OXCARBAZEPINE MYLAN 300 mg MYLAN ATC: N03AF02									
A-5 ***	0786-103 0786-103	50 filmomhulde tabletten, 300 mg 1 filmomhulde tablet, 300 mg	50 comprimés pelliculés, 300 mg 1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	6,28 0,1618	6,28 0,1618	0,0000	0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs					
SOLIFENACINE EG 10 mg EUROGENERICCS ATC: G04BD08									
B-265 ***	7724-776 7724-776	200 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	200 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G					

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

e) 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	
SOLIFENACIN KRKA 10 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08									
B-265	3918-679 3918-679	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg	G	39,05 28,50	39,05 28,50	6,06	10,19	
SOLIFENACIN KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08									
B-265	3918-661 3918-661	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg	G	39,05 28,50	39,05 28,50	6,06	10,19	
SOLIFENACINE EG 10 mg EUROGENERICCS ATC: G04BD08									
B-265 ***	7724-776 7724-776	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	42,75 0,5068	42,75 0,5068	0,0834	0,1404	

f) In § 4930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 4930000, 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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA ABACUS MEDICINE 200 mg/245 mg (Abacus)									
ATC: J05AR03									
A-20	4204-467 4204-467	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	132,42 112,63	132,42 112,63	0,00	0,00	
A-20	4204-459 4204-459	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	324,74 288,68	324,74 288,68	0,00	0,00	
A-20 *	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4790	3,4790			
A-20 **	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4000	3,4000			
A-20 ***	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,5572	3,5572	0,0000	0,0000	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) 200mg/245mg									
ATC: J05AR03									
A-20	3546-702 3546-702	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	378,49 337,89	378,49 337,89	0,00	0,00	
A-20 *	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,0586	4,0586			
A-20 **	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9796	3,9796			
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN ABACUS MEDICINE 200 mg/245 mg (Abacus)									
ATC: J05AR03									
A-20	4183-570 4183-570	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	117,03 98,55	117,03 98,55	0,00	0,00	
A-20	4193-132 4193-132	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	279,73 247,48	279,73 247,48	0,00	0,00	
A-20 *	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9938	2,9938			
A-20 **	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9148	2,9148			
A-20 ***	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,0572	3,0572	0,0000	0,0000	

g) In § 5270000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 5270000, 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	
EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL ABACUS MEDICINE KRKA 600 mg/200 mg/245 mg (Abacus)									
A-20	4204-475 4204-475	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	169,63 146,70	169,63 146,70	0,00	0,00	
A-20 *	7728-207	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	5,4203	5,4203			
A-20 **	7728-207	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	5,1833	5,1833			
A-20 ***	7728-207	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	5,5014	5,5014	0,0000	0,0000	
EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL ABACUS MEDICINE MYLAN 600 mg/200 mg/245 mg (Abacus)									
A-20	4204-426 4204-426	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	194,56 169,51	194,56 169,51	0,00	0,00	
A-20	4204-434 4204-434	90 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	545,71 490,95	545,71 490,95	0,00	0,00	
A-20 *	7727-944	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	5,8613	5,8613			
A-20 **	7727-944	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	5,7823	5,7823			
A-20 ***	7727-944	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	6,3324	6,3324	0,0000	0,0000	

h) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs					
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg			APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				
A-45 ***	0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G					

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

i) 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	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05		
A-45 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025	4,40 0,2025	0,0000	0,0000	

j) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs					
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05		
A-45 ***	0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G					

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

k) Au § 8310200, 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	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05		
A-45 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025	4,40 0,2025	0,0000	0,0000	

I) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025
					4,40 0,2025
					0,0000
					0,0000

n) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	

I) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0752-733	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	

m) Au § 8310300, 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>
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025
					4,40 0,2025
					0,0000
					0,0000

n) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

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

o) 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	
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg		APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05			
A-45 ***	0752-733	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,40 0,2025	4,40 0,2025	0,0000	0,0000	

p) In § 8330100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

p) Au § 8330100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs					
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AX09			
A-71 ***	7721-350	100 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	100 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G					

q) In § 8330100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 8330100, 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	
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AX09			
A-71 ***	7721-350	30 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	30 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	11,71 0,5031	11,71 0,5031	0,0000	0,0000	

r) In § 8330200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 8330200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AX09
A-71 ***	7721-350	100 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	100 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	

s) In § 8330200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

s) Au § 8330200, 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>
EZETIMIBE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AX09
A-71 ***	7721-350	30 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	30 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	11,71 0,5031

t) In § 8350100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 8350100, 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>
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
A-89	3961-570	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg 3961-570	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	40,52 29,80
A-89 *	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3924
A-89 **	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3223
A-89 ***	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3667

EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3961-588 3961-588	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	40,52 29,80	40,52 29,80	0,00	0,00
A-89 *	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924		
A-89 **	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223		
A-89 ***	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0000	0,0000

u) In § 8350200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

u) Au § 8350200, 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	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02		
A-89	3961-570	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	40,52	40,52	0,00	0,00
	3961-570				29,80	29,80		
A-89 *	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924		
A-89 **	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223		
A-89 ***	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0000	0,0000

EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02		
A-89	3961-588 3961-588	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	40,52 29,80	40,52 29,80	0,00	0,00
A-89 *	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924		
A-89 **	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223		
A-89 ***	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0000	0,0000

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

v) Au § 8350300, 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
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		

EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg	KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
B-289 *	7724-446 7724-446	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg 1 tablet, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg 1 comprimé, 20 mg/ 10 mg
	G	29,80 0,3924	29,80 0,3924

B-289 **	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223		
B-289 ***	7724-446	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,3667	0,3667	0,0640	0,1077
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)								
B-289 *	7724-453	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	29,80	29,80		
B-289 **	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3924	0,3924		
B-289 ***	7724-453	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	0,3223	0,3223		
				G	0,3667	0,3667	0,0640	0,1077

w) In § 8750000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

w) Au § 8750000, 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

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200 mg/245 mg (Abacus)				ABACUS MEDICINE					ATC: J05AR03
B-345	4204-467	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	132,42	132,42	8,00	12,10	
	4204-467				112,63	112,63			
B-345	4204-459	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	324,74	324,74	9,90	15,00	
	4204-459				288,68	288,68			
B-345 *	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4790	3,4790			
B-345 **	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,4000	3,4000			
B-345 ***	7727-969	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,5572	3,5572	0,1100	0,1667	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA 200mg/245mg				KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)					ATC: J05AR03
B-345	3546-702	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	378,49	378,49	9,90	15,00	
	3546-702				337,89	337,89			
B-345 *	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,0586	4,0586			
B-345 **	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9796	3,9796			

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN ABACUS MEDICINE 200 mg/245 mg (Abacus)				ATC: J05AR03				
B-345	4183-570	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	117,03	117,03	8,00	12,10
	4183-570				98,55	98,55		
B-345	4193-132	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	279,73	279,73	9,90	15,00
	4193-132				247,48	247,48		
B-345 *	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9938	2,9938		
B-345 **	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9148	2,9148		
B-345 ***	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,0572	3,0572	0,1100	0,1667

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 december 2020.

Brussel, 17 november 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} décembre 2020.

Bruxelles, le 17 novembre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSSTIJN
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/43616]

17 NOVEMBER 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;

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 artikel 60, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 18 augustus 2020;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 26 en 28 augustus 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten, MARCOUMAR en SERETIDE, door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 15 september 2020 ;

Gelet op het advies nr. 68.167/2 van de Raad van State, gegeven op 12 november 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 – 2020/43616]

17 NOVEMBRE 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;

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, notamment l'article 60, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 18 août 2020;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 26 et 28 août 2020;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités, MARCOUMAR et SERETIDE, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs du 15 septembre 2020 ;

Vu l'avis n° 68.167/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 novembre 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, 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: