

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN ABACUS MEDICINE				ATC: J05AR03				
200 mg/245 mg (Abacus)								
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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2020/43616]

17 NOVEMBER 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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 1918 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 1918 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 1918 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 du 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 1918 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°, 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 1918 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	
ALLOPURINOL SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: M04AA01	
B-68	2104-032 2104-032	30 tabletten, 300 mg	30 comprimés, 300 mg	G	
ARIPIRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: N05AX12	
	7714-645	28 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	28 comprimés orodispersibles, 15 mg		
B-72 ***	7714-645	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	
ATENOLOL CHLORTALIDONE SANDOZ 100/25 mg		SANDOZ		ATC: C07CB03	
B-15	1525-625 1525-625	56 filmomhulde tabletten, 100 mg / 25 mg	56 comprimés pelliculés, 100 mg / 25 mg	G	
B-15 *	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-15 **	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-15 ***	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
ATENOLOL SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: C07AB03	
B-15	2627-180 2627-180	100 tabletten, 25 mg	100 comprimés, 25 mg	G	
B-15 *	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-15 **	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-15 ***	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
BETAGAN 0,50%		ALLERGAN		ATC: S01ED03	
B-168	0600-205 0600-205	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml		
B-168 *	0730-333	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL		
B-168 **	0730-333	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL		
BISOPROLOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: C07AB07	
	0769-224	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg		
B-15 ***	0769-224	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: C09CA06	
	0752-329	56 tabletten, 8 mg	56 comprimés, 8 mg		
B-224 ***	0752-329	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	
CAPTOPRIL SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: C09AA01	
B-21	2095-362 2095-362	60 tabletten, 25 mg	60 comprimés, 25 mg	G	
B-21 *	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-21 **	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-21 ***	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	

CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD04
B-112 **	0778-563 0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G		
CIPROFLOXACINE FRESENIUS KABI 400 mg/200 ml		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
B-125 *	0787-507 0787-507	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G		
B-125 **	0787-507 0787-507	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G		
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: J01FA09
C-37	3566-759 3566-759	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg		SANDOZ				ATC: C07BB07
B-15 ***	0798-025 0798-025	60 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	60 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G		
DALACIN C 75 mg/5 ml		PFIZER				ATC: J01FF01
C-37	0030-916 0030-916	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 15 mg/ml	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 15 mg/ml	R		
C-37 *	0704-031 0704-031	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/mL	5 mL suspension buvable, 15 mg/mL	R		
C-37 **	0704-031 0704-031	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/mL	5 mL suspension buvable, 15 mg/mL	R		
DES Loratadine AB 5 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: R06AX27
Cs-7	4111-845 4111-845	50 filmomhulde tabletten, 5 mg	50 comprimés pelliculés, 5 mg	G		
DOLZAM		ZAMBON				ATC: N02AX02
B-56	1169-291 1169-291	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56	1207-885 1207-885	3 containers met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56	1414-937 1414-937	5 containers met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	5 flacons compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56 *	0743-823 0743-823	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/mL	1 mL solution buvable en gouttes, 100 mg/mL	R		
B-56 **	0743-823 0743-823	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/mL	1 mL solution buvable en gouttes, 100 mg/mL	R		

DOLZAM Retard 150 mg		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	2085-306 2085-306	56 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	56 comprimés à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 *	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 **	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 ***	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
DOLZAM Retard 200 mg		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	2085-280 2085-280	56 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	56 comprimés à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 *	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 **	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 ***	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
DOLZAM Retard 75 mg		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	2085-330 2085-330	56 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	56 comprimés à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 *	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 **	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 ***	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
DOLZAM UNO 150		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	1575-356 1575-356	28 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	28 comprimés à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 *	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 **	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 ***	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
DOLZAM UNO 400		ZAMBON		ATC: N02AX02	
B-56	1575-380 1575-380	14 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	14 comprimés à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 *	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 **	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 ***	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
DUROGESIC 100 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03	
B-56	1278-316 1278-316	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 100 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 100 µg/h	R	

DUROGESIC 75 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03	
B-56	1278-324 1278-324	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 75 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 75 µg/h	R	
FENTANYL MATRIX SANDOZ 25 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03	
B-56	2445-369 2445-369	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 25 µg/h	G	
FLUOXETINE MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: N06AB03	
B-73	2845-675 2845-675	60 capsules, hard, 20 mg	60 gélules, 20 mg	G	
FUROSEMIDE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: C03CA01	
B-25	1530-369 1530-369	50 tabletten, 40 mg	50 comprimés, 40 mg	G	
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHAZIDE SANDOZ 300/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA04	
B-224	2906-360 2906-360	28 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 300 mg	28 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 300 mg	G	
MITOMYCIN-C KYOWA 10 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
	0711-952	3 injectieflacons 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg	3 flacons injectables 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg		
A-25 *	0711-952	1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg	R	
A-25 **	0711-952	1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg	R	
MITOMYCIN-C KYOWA 2 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
	0711-945	10 injectieflacons 2 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2 mg	10 flacons injectables 2 mg poudre pour solution injectable, 2 mg		
A-25 *	0711-945	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor injectie, 2 mg	1 flacon injectable 2 mg solution injectable, 2 mg	R	
A-25 **	0711-945	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor injectie, 2 mg	1 flacon injectable 2 mg solution injectable, 2 mg	R	
MITOMYCIN-C KYOWA 20 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
	0729-830	2 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 20 mg	2 flacons injectables 20 mg poudre pour solution injectable, 20 mg		
A-25 *	0729-830	1 injectieflacon 20 mg oplossing voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable 20 mg solution injectable, 20 mg	R	
A-25 **	0729-830	1 injectieflacon 20 mg oplossing voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable 20 mg solution injectable, 20 mg	R	
OESTROGEL		CONGRESS PHARMA		ATC: G03CA03	
B-89	0062-935 0062-935	1 tube 80 g gel, 0,6 mg/g	1 tube 80 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 *	0713-479	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 **	0713-479	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		

OESTROGEL		CONGRESS PHARMA		ATC: G03CA03	
B-89	0275-537	2 flessen met doseerpomp 100 g gel, 0,6 mg/g	2 flacons avec pompe-doseuse 100 g gel, 0,6 mg/g		
	0275-537				
B-89 *	0740-530	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 **	0740-530	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03	
	0758-375	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg		
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX16	
B-332	3337-953	56 capsules, hard, 75 mg	56 gélules, 75 mg	G	
	3337-953				
B-332	3337-979	210 capsules, hard, 75 mg	210 gélules, 75 mg	G	
	3337-979				
B-332 *	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
B-332 **	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
B-332 ***	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
RANITIDINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	2601-698	112 bruistabletten, 150 mg	112 comprimés effervescents, 150 mg	G	
	2601-698				
RANITIDINE EG 300 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	2601-706	28 bruistabletten, 300 mg	28 comprimés effervescents, 300 mg	G	
	2601-706				
RISPERDAL 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08	
B-220	1101-542	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	6 comprimés pelliculés, 1 mg	R	
	1101-542				
RISPERDAL 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08	
B-220	2447-761	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	20 comprimés pelliculés, 1 mg	R	
	2447-761				
RISPERDAL 3 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08	
B-220	1101-575	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	20 comprimés pelliculés, 3 mg	R	
	1101-575				
VAMYSIN 1000 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01XA01	
	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg		
B-124 **	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01XA01	
	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg		
B-124 **	7707-391	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 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	
ARIPIRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ				ATC: N05AX12			
B-72 ***	7714-645	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	1,4262	1,4262	0,1010	0,1531	
BISOPROLOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ				ATC: C07AB07			
B-15 ***	0769-224	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1094	0,1094	0,0226	0,0376	
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg		SANDOZ				ATC: C09CA06			
B-224 ***	0752-329	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1532	0,1532	0,0315	0,0526	
CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg		SANDOZ				ATC: C07BB07			
B-15 ***	0798-025	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1212	0,1212	0,0249	0,0415	
FLUOXETINE MYLAN 20 mg		MYLAN				ATC: N06AB03			
B-73 *	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1489	0,1489			
B-73 **	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1221	0,1221			
B-73 ***	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1484	0,1484	0,0307	0,0511	
MARCOUMAR		MEDA PHARMA				ATC: B01AA04			
B-34	0119-065 0119-065	25 tabletten, 3 mg	25 comprimés, 3 mg		6,91 1,73	6,91 1,73	0,46	0,76	
B-34 *	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0892	0,0892			
B-34 **	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0732	0,0732			
B-34 ***	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0929	0,0929	0,0184	0,0304	
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg		SANDOZ				ATC: N05AH03			
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	1,0442	1,0442	0,1010	0,1531	
RANITIDINE EG 150 mg		EUROGENERIC				ATC: A02BA02			
C-30 *	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1716	0,1716			
C-30 **	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1411	0,1411			
C-30 ***	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1715	0,1715	0,1175	0,1175	
SERETIDE DISKUS 50/100		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: R03AK06			
B-245	1463-694 1463-694	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg	R	25,67 16,76	25,67 16,76	4,18	7,03	
B-245 *	0767-012	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	R	0,3605	0,3605	+0,0000	+0,0000	
B-245 **	0767-012	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	R	0,2962	0,2962			

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	
GLUCOSE 15 %		BAXTER		ATC: B05BA03	
B-182	0315-739	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/l	M	
	0315-739				
B-182 *	0739-615	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/L		
B-182 **	0739-615	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/L		
CHLORURE DE SODIUM MACO PHARMA 0,9 % (Easyflex N)		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05XA03	
	0756-221	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 *	0756-221	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
B-181 **	0756-221	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CIPROFLOXACINE FRESENIUS KABI 400 mg/200 ml		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02	
	0787-507	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml		
A-16 *	0787-507	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G	
VAMYSIN 1000 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01XA01	
	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg		
A-16 *	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01XA01	
	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg		
A-16 *	7707-391	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg	G	

b) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	
VAMYSIN 1000 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
B-124 *	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg 1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg 1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
B-124 *	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor infusie, 500 mg 1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg 1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg	G	

c) In § 440202, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 440202, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	

d) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt: d) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	

e) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

e) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERIC		ATC: J05AR03	
A-20	4118-477 4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	

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

f) 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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERIC		ATC: J05AR03					
A-20 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117			
A-20 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747			

g) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

g) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
REMINYL 16 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N06DA04	
B-254	2217-198 2217-198	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	28 gélules à libération prolongée, 16 mg	R	
REMINYL 24 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N06DA04	
B-254	2217-271 2217-271	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	28 gélules à libération prolongée, 24 mg	R	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEMANTINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06DX01	
B-254	3128-071 3128-071	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
B-254 *	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-254 **	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-254 ***	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	

i) In § 3570000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 3570000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16	
A-5	3337-953 3337-953	56 capsules, hard, 75 mg	56 gélules, 75 mg	G	
A-5	3337-979 3337-979	210 capsules, hard, 75 mg	210 gélules, 75 mg	G	
A-5 *	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
A-5 **	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
A-5 ***	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	

j) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERICs		ATC: J05AR03	
A-20	4118-477 4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/245 mg	G	

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

k) 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/TENOFOVIR EG 200mg/245mg			EUROGENERICs		ATC: J05AR03			
A-20 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117		
A-20 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747		

l) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

l) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
PARACETAMOL SANDOZ 500 mg			SANDOZ		ATC: N02BE01			
B-313	3073-293 3073-293	240 tabletten, 500 mg	240 comprimés, 500 mg	G				
B-313 *	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G				
B-313 **	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G				
B-313 ***	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G				

m) In § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 5460000, 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
PARACETAMOL SANDOZ 1 g			SANDOZ		ATC: N02BE01			
B-313 ***	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0496	0,0496	0,0102	0,0170

n) § 7260000 wordt geschrapt (AMELUZ);

n) le § 7260000 est supprimé (AMELUZ);

o) In § 8750000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

o) Au § 8750000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERICS		ATC: J05AR03	
B-345	4118-477 4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	

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

p) Au § 8750000, 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
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERICS		ATC: J05AR03				
B-345 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117		
B-345 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747		

q) In § 10370000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 10370000, 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
RINVOQ 15 mg		ABBVIE		ATC: L04AA44				
B-255 ***	7728-504	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		35,7038	35,7038	0,2857	0,4321

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 3°, n), die uitwerking heeft met ingang van 1 november 2020.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 3°, n) qui produit ses effets le 1^{er} novembre 2020.

Brussel, 17 november 2020.

Bruxelles, le 17 novembre 2020.