

TREVICTA 263 mg		JANSSEN-CILAG				ATC: N05AX13		
B-299	3432-168	263 mg suspension injectable, 263 mg	263 mg suspensie voor injectie, 263 mg	r	515,20	515,20	8,00	12,10
	3432-168				462,19	462,19		
B-299 *	7717-184	1 seringue préremplie, 263 mg	1 voorgevulde spuit, 263 mg	r	497,0300	497,0300	+0,0000	+0,0000
B-299 **	7717-184	1 seringue préremplie, 263 mg	1 voorgevulde spuit, 263 mg	r	489,9200	489,9200		
TREVICTA 350 mg		JANSSEN-CILAG				ATC: N05AX13		
B-299	3432-176	350 mg suspension injectable, 350 mg	350 mg suspensie voor injectie, 350 mg	r	618,29	618,29	8,00	12,10
	3432-176				556,42	556,42		
B-299 *	7717-192	1 seringue préremplie, 350 mg	1 voorgevulde spuit, 350 mg	r	596,9200	596,9200	+0,0000	+0,0000
B-299 **	7717-192	1 seringue préremplie, 350 mg	1 voorgevulde spuit, 350 mg	r	589,8100	589,8100		
TREVICTA 525 mg		JANSSEN-CILAG				ATC: N05AX13		
B-299	3432-184	525 mg suspension injectable, 525 mg	525 mg suspensie voor injectie, 525 mg	r	896,55	896,55	8,00	12,10
	3432-184				810,79	810,79		
B-299 *	7717-200	1 seringue préremplie, 525 mg	1 voorgevulde spuit, 525 mg	r	866,5500	866,5500	+0,0000	+0,0000
B-299 **	7717-200	1 seringue préremplie, 525 mg	1 voorgevulde spuit, 525 mg	r	859,4400	859,4400		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2021.

Bruxelles, le 11 mars 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2021.

Brussel, 11 maart 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/30575]

11 MARS 2021. — 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

Le 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 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, l'article 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 16 mars 2021;

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} avril 2021, 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 la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 5 mars 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, 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 :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/30575]

11 MAART 2021. — 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 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, artikel 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 16 maart 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2021, 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 adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 5 maart 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 :

1° au chapitre I :

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

1° in hoofdstuk I :

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ALKERAN ASPEN PHARMA IRELAND LTD ATC: L01AA03								
A-23	1086-842	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution pour perfusion, 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml		47,70	47,70	0,00	0,00
	1086-842				35,92	35,92		
A-23 *	0744-573	1 flacon injectable (+ ampoule) 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL		45,1900	45,1900		
A-23 **	0744-573	1 flacon injectable (+ ampoule) 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL		38,0800	38,0800		
ALKERAN 2 mg ASPEN PHARMA IRELAND LTD ATC: L01AA03								
A-23	0018-614	25 comprimés, 2 mg	25 tabletten, 2 mg		36,44	36,44	0,00	0,00
	0018-614				26,08	26,08		
A-23 *	0700-450	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		1,3464	1,3464		
A-23 **	0700-450	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		1,1056	1,1056		
A-23 ***	0700-450	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		1,2724	1,2724	0,0000	0,0000
BETAHISTINE SANDOZ 16 mg SANDOZ ATC: N07CA01								
Cx-11	2725-901	84 comprimés, 16 mg	84 tabletten, 16 mg	G	10,59	10,59	6,52	6,52
	2725-901				4,61	4,61		
Cx-11 *	0798-512	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,0708	0,0708		
Cx-11 **	0798-512	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,0582	0,0582		
Cx-11 ***	0798-512	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,0709	0,0709	0,0709	0,0709
CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/12,5 mg SANDOZ ATC: C09DA03								
B-224	2748-481	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	12,76	12,76	1,67	2,78
	2748-481				6,29	6,29		
CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/25 mg SANDOZ ATC: C09DA03								
B-224	2748-341	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 25 mg	G	26,22	26,22	4,24	7,13
	2748-341				17,14	17,14		
B-224 *	0757-773	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	0,2257	0,2257		
B-224 **	0757-773	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	0,1854	0,1854		
B-224 ***	0757-773	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	0,2203	0,2203	0,0433	0,0728
COAPROVEL 150/12,5 mg SANOFI BELGIUM ATC: C09DA04								
B-224	1485-911	28 comprimés, 150 mg / 12,5 mg	28 tabletten, 150 mg / 12,5 mg	R	13,49	13,49	1,82	3,03
	1485-911				6,85	6,85		
B-224 *	0761-593	1 comprimé, 150 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 150 mg/ 12,5 mg	R	0,3157	0,3157	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0761-593	1 comprimé, 150 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 150 mg/ 12,5 mg	R	0,2593	0,2593		
B-224 ***	0761-593	1 comprimé, 150 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 150 mg/ 12,5 mg	R	0,3165	0,3165	0,0650	0,1082

COAPROVEL 300 mg/25 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: C09DA04				
B-224	2345-502	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 300 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 300 mg	R	13,49	13,49	1,82	3,03
	2345-502				6,85	6,85		
COAPROVEL 300/12,5 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: C09DA04				
B-224	1530-336	28 comprimés, 300 mg / 12,5 mg	28 tabletten, 300 mg / 12,5 mg	R	13,49	13,49	1,82	3,03
	1530-336				6,85	6,85		
B-224	1569-367	98 comprimés, 300 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 300 mg / 12,5 mg	R	25,11	25,11	4,09	6,86
	1569-367				16,16	16,16		
B-224 *	0763-144	1 comprimé, 300 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 300 mg/ 12,5 mg	R	0,2128	0,2128	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0763-144	1 comprimé, 300 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 300 mg/ 12,5 mg	R	0,1748	0,1748		
B-224 ***	0763-144	1 comprimé, 300 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 300 mg/ 12,5 mg	R	0,2090	0,2090	0,0417	0,0700
DESORELLE 20		GEDEON RICHTER		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: G03AA09	
Cx-2	2612-406	63 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg	63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg	G	9,11	9,11	4,89	4,89
	2612-406				3,46	3,46		
DESORELLE 30		GEDEON RICHTER		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: G03AA09	
Cx-2	2612-315	63 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg	63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg	G	9,11	9,11	4,89	4,89
	2612-315				3,46	3,46		
EBASTINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX22				
Cs-7	2767-085	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	16,90	16,90	10,07	10,07
	2767-085				9,49	9,49		
Cs-7 *	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1225	0,1225		
Cs-7 **	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1006	0,1006		
Cs-7 ***	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1226	0,1226	0,1007	0,1007
FELODIPINE EG Retard 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA02				
B-20	2072-783	28 comprimés à libération prolongée, 10 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	G	10,95	10,95	1,30	2,16
	2072-783				4,89	4,89		
FELODIPINE EG Retard 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA02				
B-20	2072-767	28 comprimés à libération prolongée, 5 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 5 mg	G	7,71	7,71	0,63	1,05
	2072-767				2,37	2,37		
FLUDARABINE TEVA 25 mg/ml		AREGA PHARMA		ATC: L01BB05				
	0789-065	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion et injection, 25 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/ml		20,12	20,12		
A-24 *	0789-065	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	25,9600	25,9600		
A-24 **	0789-065	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	21,3300	21,3300		
IRBESARTAN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: C09CA04				
B-224	2895-266	98 comprimés pelliculés, 150 mg	98 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	25,11	25,11	4,09	6,86
	2895-266				16,16	16,16		
B-224 *	0751-818	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,2128	0,2128		
B-224 **	0751-818	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,1748	0,1748		
B-224 ***	0751-818	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,2090	0,2090	0,0417	0,0700

IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ ATC: C09DA04								
B-224	2906-345	28 comprimés pelliculés, 150 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 150 mg / 12,5 mg	G	13,49	13,49	1,82	3,03
	2906-345				6,85	6,85		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA AREGA PHARMA ATC: C09DA04								
B-224	3029-493	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg	G	13,49	13,49	1,82	3,03
	3029-493				6,85	6,85		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA AREGA PHARMA ATC: C09DA04								
B-224	3029-519	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 25 mg	G	13,49	13,49	1,82	3,03
	3029-519				6,85	6,85		
ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: J02AC02								
B-134	2601-623	60 gélules, 100 mg	60 capsules, hard, 100 mg	G	41,26	41,26	6,35	10,68
	2601-623				30,29	30,29		
B-134 *	0793-232	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,6515	0,6515		
B-134 **	0793-232	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,5352	0,5352		
ITRACONAZOLE MYLAN 100 mg MYLAN ATC: J02AC02								
B-134	2339-653	60 gélules, 100 mg	60 capsules, hard, 100 mg	G	41,26	41,26	6,35	10,68
	2339-653				30,29	30,29		
B-134 *	0784-694	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,6515	0,6515		
B-134 **	0784-694	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,5352	0,5352		
B-134 ***	0784-694	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,6104	0,6104	0,1058	0,1780
ITRACONAZOLE TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: J02AC02								
B-134	2748-010	60 gélules, 100 mg	60 capsules, hard, 100 mg	G	41,26	41,26	6,35	10,68
	2748-010				30,29	30,29		
B-134 *	0799-916	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,6515	0,6515		
B-134 **	0799-916	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,5352	0,5352		
B-134 ***	0799-916	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,6104	0,6104	0,1058	0,1780
LANVIS 40 mg ASPEN PHARMA IRELAND LTD ATC: L01BB03								
A-24	0055-145	25 comprimés, 40 mg	25 tabletten, 40 mg		102,34	102,34	0,00	0,00
	0055-145				84,78	84,78		
A-24 *	0710-285	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg		3,8792	3,8792		
A-24 **	0710-285	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg		3,5948	3,5948		
A-24 ***	0710-285	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg		3,9084	3,9084	0,0000	0,0000
LEUKERAN 2 mg ASPEN PHARMA IRELAND LTD ATC: L01AA02								
A-23	1599-570	50 comprimés, 2 mg	50 tabletten, 2 mg		31,16	31,16	0,00	0,00
	1599-570				21,46	21,46		
A-23 *	0771-139	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		0,5538	0,5538		
A-23 **	0771-139	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		0,4550	0,4550		
A-23 ***	0771-139	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg		0,5306	0,5306	0,0000	0,0000
MELOXICAM SANDOZ 7,5 mg SANDOZ ATC: M01AC06								
B-63	2335-420	30 comprimés, 7,5 mg	30 tabletten, 7,5 mg	G	7,55	7,55	0,59	0,99
	2335-420				2,24	2,24		
B-63 *	0784-595	1 comprimé, 7,5 mg	1 tablet, 7,5 mg	G	0,0963	0,0963		
B-63 **	0784-595	1 comprimé, 7,5 mg	1 tablet, 7,5 mg	G	0,0790	0,0790		
B-63 ***	0784-595	1 comprimé, 7,5 mg	1 tablet, 7,5 mg	G	0,0972	0,0972	0,0197	0,0330

MORPHINE TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02AA01				
B-56	1395-680	30 comprimés à libération modifiée, 100 mg	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 100 mg	G	30,80	30,80	4,88	8,21
	1395-680				21,14	21,14		
B-56 *	0747-865	1 comprimé à libération modifiée, 100 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 100 mg	G	0,9093	0,9093		
B-56 **	0747-865	1 comprimé à libération modifiée, 100 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 100 mg	G	0,7470	0,7470		
B-56 ***	0747-865	1 comprimé à libération modifiée, 100 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 100 mg	G	0,8724	0,8724	0,1627	0,2737
MYLERAN 2 mg		ASPEN PHARMA IRELAND LTD		ATC: L01AB01				
A-23	1628-023	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg		72,91	72,91	0,00	0,00
	1628-023				57,96	57,96		
A-23 *	0712-307	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg		0,6855	0,6855		
A-23 **	0712-307	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg		0,6144	0,6144		
A-23 ***	0712-307	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg		0,6827	0,6827	0,0000	0,0000
PURINETHOL 50 mg		ASPEN PHARMA IRELAND LTD		ATC: L01BB02				
A-24	0072-900	25 comprimés, 50 mg	25 tabletten, 50 mg		21,03	21,03	0,00	0,00
	0072-900				12,68	12,68		
A-24 *	0716-043	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg		0,6544	0,6544		
A-24 **	0716-043	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg		0,5376	0,5376		
A-24 ***	0716-043	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg		0,6559	0,6559	0,0000	0,0000
SPORANOX		JANSSEN-CILAG		ATC: J02AC02				
B-134	2119-808	60 gélules, 100 mg	60 capsules, hard, 100 mg	R	41,26	41,26	6,35	10,68
	2119-808				30,29	30,29		
B-134 *	0734-574	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,6515	0,6515	+0,0000	+0,0000
B-134 **	0734-574	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,5352	0,5352		
B-134 ***	0734-574	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,6104	0,6104	0,1058	0,1780
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/12,5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA07				
B-224	3140-076	98 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	27,34	27,34	4,40	7,39
	3140-076				18,12	18,12		
B-224 *	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2386	0,2386		
B-224 **	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,1960	0,1960		
B-224 ***	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2317	0,2317	0,0449	0,0754
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/25 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA07				
B-224	3140-068	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	G	27,34	27,34	4,40	7,39
	3140-068				18,12	18,12		
B-224 *	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2386	0,2386		
B-224 **	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,1960	0,1960		
B-224 ***	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2317	0,2317	0,0449	0,0754
TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ 80/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA07				
B-224	3066-909	98 comprimés enrobés, 80 mg / 12,5 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	27,34	27,34	4,40	7,39
	3066-909				18,12	18,12		
B-224 *	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2386	0,2386		
B-224 **	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,1960	0,1960		
B-224 ***	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2317	0,2317	0,0449	0,0754

TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHAZIDE		SANDOZ		ATC: C09DA07				
SANDOZ 80/25 mg								
B-224	3066-933	98 comprimés enrobés, 80 mg / 25 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 25 mg	G	27,34	27,34	4,40	7,39
	3066-933				18,12	18,12		
B-224 *	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2386	0,2386		
B-224 **	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,1960	0,1960		
B-224 ***	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2317	0,2317	0,0449	0,0754

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A02BC03								
B-48	2341-527	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	23,59	23,59	3,87	6,50
	2341-527				14,83	14,83		
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg AREGA PHARMA ATC: A02BC03								
B-48	2328-557	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	23,59	23,59	3,87	6,50
	2328-557				14,83	14,83		

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A02BC03								
C-31	2341-535	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	14,58	14,58	6,80	6,80
	2341-535				7,69	7,69		

3° au chapitre IV :

a) Au § 1670100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV :

a) In § 1670100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
VALACICLOVIR SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J05AB11								
B-135	2631-315 2631-315	42 comprimés pelliculés, 500 mg	42 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	26,07 17,00	26,07 17,00	4,22	7,09
B-135 *	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5224	0,5224		
B-135 **	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4290	0,4290		
B-135 ***	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5103	0,5103	0,1005	0,1688

b) Au § 1670200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 1670200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
VALACICLOVIR SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J05AB11								
B-135	2631-315 2631-315	42 comprimés pelliculés, 500 mg	42 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	26,07 17,00	26,07 17,00	4,22	7,09
B-135 *	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5224	0,5224		
B-135 **	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4290	0,4290		
B-135 ***	0795-617	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5103	0,5103	0,1005	0,1688

c) Au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
DONEPEZIL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: N06DA02								
B-254	2853-133 2853-133	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	18,74 10,91	18,74 10,91	2,89	4,82

d) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
TOLTERODIN SANDOZ 4 mg SANDOZ ATC: G04BD07								
B-265	3209-244	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	26,30	26,30	4,25	7,15
	3209-244				17,21	17,21		
B-265 *	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2644	0,2644		
B-265 **	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2171	0,2171		
B-265 ***	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2579	0,2579	0,0506	0,0851

e) Au § 2880000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 2880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
MEMANTINE SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N06DX01								
B-254	3059-987	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	43,04	43,04	6,59	11,10
	3059-987				31,84	31,84		
B-254 *	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,4169	0,4169		
B-254 **	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3444	0,3444		
B-254 ***	7706-146	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3919	0,3919	0,0672	0,1133

f) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
CELECOXIB EG 200 mg EUROGENERICS ATC: M01AH01								
B-250	3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	11,80	11,80	1,47	2,45
	3147-352				5,54	5,54		

g) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 4980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
SUMATRIPTAN MYLAN 100 mg MYLAN ATC: N02CC01								
B-221	3412-616 3412-616	24 comprimés pelliculés, 100 mg	24 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	28,15 18,83	28,15 18,83	4,51	7,58
SUMATRIPTAN MYLAN 50 mg MYLAN ATC: N02CC01								
B-221	2308-195 2308-195	24 comprimés pelliculés, 50 mg	24 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	28,15 18,83	28,15 18,83	4,51	7,58
SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: N02CC01								
B-221	2318-590 2318-590	6 comprimés, 100 mg	6 tabletten, 100 mg	G	11,26 5,12	11,26 5,12	1,36	2,26
B-221	2318-608 2318-608	12 comprimés, 100 mg	12 tabletten, 100 mg	G	16,80 9,41	16,80 9,41	2,50	4,16
B-221	3000-148 3000-148	24 comprimés, 100 mg	24 tabletten, 100 mg	G	28,15 18,83	28,15 18,83	4,51	7,58
B-221 *	0791-772	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	1,0125	1,0125		
B-221 **	0791-772	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,8317	0,8317		
B-221 ***	0791-772	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,9801	0,9801	0,1879	0,3158
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg SANDOZ ATC: N02CC01								
B-221	2318-541 2318-541	2 comprimés, 50 mg	2 tabletten, 50 mg	G	8,59 3,06	8,59 3,06	0,81	1,35
B-221	2318-558 2318-558	6 comprimés, 50 mg	6 tabletten, 50 mg	G	11,26 5,12	11,26 5,12	1,36	2,26
B-221	2318-566 2318-566	12 comprimés, 50 mg	12 tabletten, 50 mg	G	16,80 9,41	16,80 9,41	2,50	4,16
B-221	3000-130 3000-130	24 comprimés, 50 mg	24 tabletten, 50 mg	G	28,15 18,83	28,15 18,83	4,51	7,58
B-221 *	0791-764	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	1,0125	1,0125		
B-221 **	0791-764	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,8317	0,8317		
B-221 ***	0791-764	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,9801	0,9801	0,1879	0,3158
SUMATRIPTAN TEVA 50 mg AREGA PHARMA ATC: N02CC01								
B-221	2408-870 2408-870	6 comprimés pelliculés, 50 mg	6 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	11,26 5,12	11,26 5,12	1,36	2,26
ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg SANDOZ ATC: N02CC03								
B-221	2889-665 2889-665	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	11,26 5,12	11,26 5,12	1,36	2,26

h) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
CELECOXIB EG 200 mg EUROGENERICS ATC: M01AH01								
B-250	3147-352 3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	11,80 5,54	11,80 5,54	1,47	2,45

i) Au § 7930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 7930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
KALYDECO 50 mg VERTEX PHARMACEUTICALS ATC: R07AX02								
	7716-590	56 sachet-doses 50 mg granulé pour suspension buvable, 50 mg	56 sachets 50 mg granulaat voor orale suspensie, 50 mg		11000,00	11000,00		
A-119 *	7716-590	1 sachet-dose 50 mg granulé, 50 mg	1 sachet 50 mg granulaat, 50 mg	T	208,3413	208,3413		
A-119 **	7716-590	1 sachet-dose 50 mg granulé, 50 mg	1 sachet 50 mg granulaat, 50 mg	T	208,2143	208,2143		
KALYDECO 75 mg VERTEX PHARMACEUTICALS ATC: R07AX02								
	7716-608	56 sachet-doses 75 mg granulé pour suspension buvable, 75 mg	56 sachets 75 mg granulaat voor orale suspensie, 75 mg		11000,00	11000,00		
A-119 *	7716-608	1 sachet-dose 75 mg granulé, 75 mg	1 sachet 75 mg granulaat, 75 mg	T	208,3413	208,3413		
A-119 **	7716-608	1 sachet-dose 75 mg granulé, 75 mg	1 sachet 75 mg granulaat, 75 mg	T	208,2143	208,2143		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2021.
Brussel, 11 maart 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2021.
Brussel, 11 mars 2021.

Fr. VANDENBROUCKE