

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/41426]

12 MAI 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 35*bis*, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016 et § 2*bis*, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006 et l'article 72*bis*, § 1*bis*, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016, § 2, alinéa 1^{er}, remplacé par la loi du 22 décembre 2008, et 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 les articles 60, 71, 72 et 88;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 27 octobre 2020, le 1^{er} décembre 2020 et le 9 février 2021;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 16 février 2021 et le 23 mars 2021;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat au Budget du 25 février 2021 et du 25 mars 2021;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités UTROGESTAN, le Secrétaire d'Etat au Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35*bis*, § 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 des 4 et 30 mars 2021 ;

Vu l'avis n° 69.241/2 du Conseil d'Etat, donné le 10 mai 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/41426]

12 MEI 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2*bis*, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, eerste lid, derde en laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, eerste lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008, en 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 artikelen 60, 71, 72 en 88;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 27 oktober 2020, op 1 december 2020 en op 9 februari 2021;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 16 februari 2021 en op 23 maart 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting van 25 februari 2021 en van 25 maart 2021;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten UTROGESTAN, door de Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35*bis*, § 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 4 en 30 maart 2021;

Gelet op het advies nr. 69.241/2 van de Raad van State, gegeven op 10 mei 2021 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:

1° au chapitre I :

1° in hoofdstuk I :

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ADVANTAN		LEO PHARMA		ATC: D07AC14	
B-157	1075-308 1075-308	1 tube 15 g pommade, 1 mg/g	1 tube 15 g zalf, 1 mg/g	r	
B-157 *	0740-795	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g	r	
B-157 **	0740-795	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g	r	
BUPRENORPHINE TEVA 35 µg/h		AREGA PHARMA		ATC: N02AE01	
B-56	3622-719 3622-719	10 dispositifs transdermiques, 35 µg/h	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	G	
B-56 *	7720-485	1 dispositif transdermique, 35 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	G	
B-56 **	7720-485	1 dispositif transdermique, 35 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	G	
CONTRAMAL RETARD 200 mg		GRUNENTHAL		ATC: N02AX02	
B-56	1360-155 1360-155	20 comprimés à libération prolongée, 200 mg	20 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	R	
KEFZOL 2 g		EUROCEPT		ATC: J01DB04	
	0710-004	10 flacons injectables 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g	10 injectieflacons 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g		
B-110 *	0710-004	1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion et injection, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor infusie en injectie, 2 g	R	
B-110 **	0710-004	1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion et injection, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor infusie en injectie, 2 g	R	
LOCOID		LEO PHARMA		ATC: D07AB02	
B-157	0054-692 0054-692	1 tube 30 g crème, 1 mg/g	1 tube 30 g crème, 1 mg/g	R	
B-157 *	0710-814	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g	R	
B-157 **	0710-814	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g	R	
SOLU-MEDROL SAB 40 mg		PFIZER		ATC: H02AB04	
B-83	0152-744 0152-744	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 40 mg/ml	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 40 mg/ml	r	
UTROGESTAN		CONGRESS PHARMA		ATC: G03DA04	
B-90	0094-383 0094-383	30 capsules molles, 100 mg	30 capsules, zacht, 100 mg	R	
B-90	0891-416 0891-416	90 capsules molles, 100 mg	90 capsules, zacht, 100 mg	R	
B-90 *	0720-649	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg	R	
B-90 **	0720-649	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg	R	
B-90 ***	0720-649	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg	R	

UTROGESTAN 200 mg		CONGRESS PHARMA			ATC: G03DA04	
B-90	2311-041 2311-041	45 capsules molles, 200 mg	45 capsules, zacht, 200 mg	R		
B-90 *	0785-055	1 capsule molle, 200 mg	1 capsule, zacht, 200 mg	R		
B-90 **	0785-055	1 capsule molle, 200 mg	1 capsule, zacht, 200 mg	R		
B-90 ***	0785-055	1 capsule molle, 200 mg	1 capsule, zacht, 200 mg	R		
VOLTAREN RETARD 75 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA			ATC: M01AB05	
B-60	2734-507 2734-507	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 *	0799-205	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 **	0799-205	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 ***	0799-205	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		

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

b) 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
FLIXOTIDE 100 DISKUS		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03BA05			
B-99	1221-522 1221-522	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	r	11,85	11,85	1,48	2,47
B-99 *	0762-997	1 dose, 100 µg/dose	1 dosis, 100 µg/dosis	r	0,1200	0,1200	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0762-997	1 dose, 100 µg/dose	1 dosis, 100 µg/dosis	r	0,0985	0,0985		
FLIXOTIDE 250		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03BA05			
B-99	1086-636 1086-636	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose	120 doses aérosol, emulsie, 250 µg/dosis	r	29,31	29,31	4,67	7,86
B-99 *	0743-625	1 nébulisateur, 250 µg/dose	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	r	25,6000	25,6000	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0743-625	1 nébulisateur, 250 µg/dose	1 vernevelaar, 250 µg/dosis	r	21,0300	21,0300		
FLIXOTIDE 250 DISKUS		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03BA05			
B-99	1221-530 1221-530	60 doses poudre pour inhalation, 250 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 250 µg/dosis	r	20,26	20,26	3,21	5,34
B-99 *	0763-003	1 dose, 250 µg/dose	1 dosis, 250 µg/dosis	r	0,2600	0,2600	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0763-003	1 dose, 250 µg/dose	1 dosis, 250 µg/dosis	r	0,2137	0,2137		

FLIXOTIDE 50		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03BA05				
B-99	1547-470	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	120 doses aérosol, suspensie, 50 µg/dosis	r	11,68	11,68	1,45	2,41
	1547-470				5,45	5,45		
B-99 *	0769-737	1 cartouche, 50 µg/dose	1 patroon, 50 µg/dosis	r	7,0300	7,0300	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0769-737	1 cartouche, 50 µg/dose	1 patroon, 50 µg/dosis	r	5,7800	5,7800		
FLIXOTIDE 500 DISKUS		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03BA05				
B-99	1221-548	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis	r	29,31	29,31	4,67	7,86
	1221-548				19,84	19,84		
B-99 *	0763-011	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis	r	0,4267	0,4267	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0763-011	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis	r	0,3505	0,3505		
FLIXOTIDE NEBULES 2 mg/2ml		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03BA05				
B-99	1424-258	10 ampoules 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	10 ampullen 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml	r	22,04	22,04	3,57	5,96
	1424-258				13,48	13,48		
B-99 *	0769-943	1 ampoule 2 mL suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/mL	1 ampul 2 mL vernevelsuspensie, 1 mg/mL	r	1,7400	1,7400	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0769-943	1 ampoule 2 mL suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/mL	1 ampul 2 mL vernevelsuspensie, 1 mg/mL	r	1,4290	1,4290		

2° au chapitre II :

2° in hoofdstuk II :

a) Au § 40000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 40000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LIPANTHYL 267 MICRONISED		MYLAN EPD		ATC: C10AB05	
B-39	1440-452	90 gélules, 267 mg	90 capsules, hard, 267 mg	R	
	1440-452				

b) Au § 40000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 40000, 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
LIPANTHYL 267 MICRONISED MYLAN EPD ATC: C10AB05								
	0766-816	30 gélules, 267 mg	30 capsules, hard, 267 mg		4,02	4,02		
B-39 *	0766-816	1 gélule, 267 mg	1 capsule, hard, 267 mg	R	0,1730	0,1730	+0,0000	+0,0000
B-39 **	0766-816	1 gélule, 267 mg	1 capsule, hard, 267 mg	R	0,1420	0,1420		
B-39 ***	0766-816	1 gélule, 267 mg	1 capsule, hard, 267 mg	R	0,1731	0,1731	0,0357	0,0593

3° au chapitre IV :

3° in hoofdstuk IV :

a) Au § 1150100, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 1150100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BINOCRIT 5000 IE/0,5 ml SANDOZ ATC: B03XA01					
	0789-586	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		
Fa-1 *	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
Fa-1 **	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		

b) Au § 1150200, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 1150200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BINOCRIT 5000 IE/0,5 ml SANDOZ ATC: B03XA01					
	0789-586	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		
Fa-1 *	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
Fa-1 **	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		

c) Au § 1150400, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 1150400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BINOCRIT 5000 IE/0,5 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
Fa-1 *	0789-586	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		
	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
Fa-1 **	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		

d) Au § 1150500, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 1150500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BINOCRIT 5000 IE/0,5 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
Fa-1 *	0789-586	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		
	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
Fa-1 **	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		

e) Au § 2560102, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 2560102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VORICONAZOL SANDOZ 8 mg/ml		SANDOZ		ATC: J02AC03	
B-134 *	7712-961	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg		
	7712-961	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 8 mg/mL	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 8 mg/mL	G	
B-134 **	7712-961	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 8 mg/mL	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 8 mg/mL	G	

f) Au § 2560200, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 2560200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VORICONAZOL SANDOZ 8 mg/ml		SANDOZ		ATC: J02AC03	
	7712-961	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg		
B-134 *	7712-961	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 8 mg/mL	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveineuze infusie, 8 mg/mL	G	
B-134 **	7712-961	1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 8 mg/mL	1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveineuze infusie, 8 mg/mL	G	

g) Le § 2840000 est supprimé (OLBETAM);

g) § 2840000 wordt geschrapt (OLBETAM);

h) Au § 5480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BYDUREON 2 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BJ01	
A-97	3188-216	4 stylos préremplis 0,65 ml poudre et solvant pour suspension injectable, 2 mg	4 voorgevulde pennen 0,65 ml poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 2 mg		
	3188-216				
A-97 *	7712-516	1 stylo prérempli 0,65 mL suspension injectable à libération prolongée, 2 mg	1 voorgevulde pen 0,65 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg		
A-97 **	7712-516	1 stylo prérempli 0,65 mL suspension injectable à libération prolongée, 2 mg	1 voorgevulde pen 0,65 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg		

i) Au § 6790100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 6790100, 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
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		91,50	91,50		
	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		104,1000	104,1000		
A-21 **	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		96,9900	96,9900		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		228,74	228,74		
	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		249,5700	249,5700		
A-21 **	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		242,4600	242,4600		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		457,48	457,48		
	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		492,0400	492,0400		
A-21 **	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		484,9300	484,9300		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		914,96	914,96		
	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		976,9700	976,9700		
A-21 **	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		969,8600	969,8600		

j) Au § 6790200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 6790200, 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	
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02									
A-21 *	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		91,50	91,50			
	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		104,1000	104,1000			
A-21 **	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		96,9900	96,9900			
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02									
A-21 *	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		228,74	228,74			
	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		249,5700	249,5700			
A-21 **	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		242,4600	242,4600			
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02									
A-21 *	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		457,48	457,48			
	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		492,0400	492,0400			
A-21 **	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		484,9300	484,9300			
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02									
A-21 *	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		914,96	914,96			
	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		976,9700	976,9700			
A-21 **	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		969,8600	969,8600			

k) Au § 6790300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 6790300, 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
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		91,50	91,50		
	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		104,1000	104,1000		
A-21 **	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		96,9900	96,9900		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		228,74	228,74		
	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		249,5700	249,5700		
A-21 **	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		242,4600	242,4600		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		457,48	457,48		
	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		492,0400	492,0400		
A-21 **	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		484,9300	484,9300		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		914,96	914,96		
	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		976,9700	976,9700		
A-21 **	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		969,8600	969,8600		

l) Au § 6790400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 6790400, 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
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		91,50	91,50		
	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		104,1000	104,1000		
A-21 **	7722-143	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		96,9900	96,9900		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		228,74	228,74		
	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		249,5700	249,5700		
A-21 **	7722-150	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		242,4600	242,4600		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		457,48	457,48		
	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		492,0400	492,0400		
A-21 **	7722-168	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		484,9300	484,9300		
IQYMUNE 100 mg/ml LFB BIOMEDICAMENTS ATC: J06BA02								
A-21 *	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		914,96	914,96		
	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		976,9700	976,9700		
A-21 **	7722-176	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL		969,8600	969,8600		

m) Au § 6860000, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 6860000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
BYDUREON 2 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BJ01	
A-92	3188-216	4 stylos préremplis 0,65 ml poudre et solvant pour suspension injectable, 2 mg	4 voorgevulde pennen 0,65 ml poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 2 mg		
	3188-216				
A-92 *	7712-516	1 stylo prérempli 0,65 mL suspension injectable à libération prolongée, 2 mg	1 voorgevulde pen 0,65 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg		
A-92 **	7712-516	1 stylo prérempli 0,65 mL suspension injectable à libération prolongée, 2 mg	1 voorgevulde pen 0,65 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg		

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*.

Bruxelles, le 12 mai 2021

Fr. VANDENBROUCKE

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*.

Brussel, 12 mei 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/41431]

12 MAI 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 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, § 2bis, alinéa 1er, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 7, huitième alinéa, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 19 décembre 2008, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 ;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 84 inséré par la loi programme du 20 décembre 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, les articles 15, 20, 27, 40, 52, 60, 66, 67, 71, 112, 127 et 130, tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'articles 33ter tel qu'il a été modifié à ce jour;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/41431]

12 MEI 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 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, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 § 7, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, vierentachtigste lid ingevoegd bij de programma wet van 20 december 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, artikelen 15, 20, 27, 40, 52, 60, 66, 67, 71, 112, 127 en 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, artikel 33ter zoals tot op heden gewijzigd;