

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, tel qu'elle a été modifiée à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

le point II.19 est inséré, rédigé comme suit : «Produits gastro-intestinaux et produits du métabolisme: A-140 ».

le point IV.4.4 est inséré, rédigé comme suit : «Anticorps monoclonaux ciblant le CGRP ou son récepteur: B-361 ».

le point IV.5.6 est inséré, rédigé comme suit : «Antagonistes des récepteurs N-méthyl-D-aspartate (NMDA): B-360 ».

Art. 3. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC libellés comme suit sont ajoutés:

A16AX08 - Teduglutide

N02CX07 - Erenumab

N06AX27 - Esketamine

Art. 4. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} juin 2021

Bruxelles, le 16 juin 2021.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

het punt II.19 wordt toegevoegd, luidende: « Maagdarmkanaal- en metabolismeproducten: A-140 ».

het punt IV.4.4 wordt toegevoegd, luidende: « Anti-CGRP-signaalcascade monoklonale antilichamen: B-361 ».

het punt IV.5.6 wordt toegevoegd, luidende: « N-methyl-D-aspartate (NMDA) receptor antagonist: B-360 ».

Art. 3. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de als volgt opgestelde ATC codes toegevoegd:

A16AX08 - Teduglutide

N02CX07 - Erenumab

N06AX27 - Esketamine

Art. 4. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juni 2021.

Brussel, 16 juni 2021.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2021/21066]

16 JUIN 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 de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques;

Vu l'avis n°69.383/2 du Conseil d'Etat, donné le 7 juin 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2021/21066]

16 JUNI 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 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten;

Gelet op het advies nr.69.383/2 van de Raad van State, gegeven op 7 juni 2021 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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	
ALENDRONATE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: M05BA04	
B-230	2371-557 2371-557	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	
B-230	2371-573 2371-573	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	
B-230 *	0784-637	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-230 **	0784-637	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-230 ***	0784-637	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
ATENOLOL EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB03	
B-15	1384-353 1384-353	56 comprimés, 100 mg	56 tabletten, 100 mg	G	
ATENOLOL EG 25 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB03	
B-15	1334-705 1334-705	56 comprimés, 25 mg	56 tabletten, 25 mg	G	
ATENOLOL EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB03	
B-15	1334-721 1334-721	56 comprimés, 50 mg	56 tabletten, 50 mg	G	
BISOPROLOL EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB07	
B-15	3090-081 3090-081	60 comprimés, 10 mg	60 tabletten, 10 mg	G	
BISOPROLOL EG 2,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB07	
B-15	3090-040 3090-040	60 comprimés, 2,5 mg	60 tabletten, 2,5 mg	G	
BISOPROLOL EG 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C07AB07	
B-15	3495-884 3495-884	60 comprimés, 5 mg	60 tabletten, 5 mg	G	
B-15 *	7716-616	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-15 **	7716-616	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-15 ***	7716-616	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
CISATRACURIUM ACCORD HEALTHCARE 2 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: M03AC11	
	7713-076	5 flacons injectables 5 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml	5 injectieflacons 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml		
B-140 *	7713-076	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL	G	
B-140 **	7713-076	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL	G	
CLOPIDOGREL TEVA 75 mg		AREGA PHARMA		ATC: B01AC04	
B-243	3242-526 3242-526	28 comprimés pelliculés, 75 mg	28 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	
CO-BISOPROLOL EG 5 mg/12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C07BB07	
B-15	2051-829 2051-829	28 comprimés pelliculés, 5 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg / 12,5 mg	G	

CO-BISOPROLOL MYLAN 5/12,5 mg		MYLAN		ATC: C07BB07	
B-15	2490-928 2490-928	84 comprimés enrobés, 5 mg / 12,5 mg	84 omhulde tabletten, 5 mg / 12,5 mg	G	
CYCLOCUR		BAYER		ATC: G03FB01	
B-214	0033-076 0033-076	63 comprimés (biphasiques), 0,5 mg / 2 mg	63 tabletten (bifasisch), 0,5 mg / 2 mg		
B-214 *	0744-136	21 comprimés (biphasiques), 0,5 mg / 2 mg	21 tabletten (bifasisch), 0,5 mg / 2 mg		
B-214 **	0744-136	21 comprimés (biphasiques), 0,5 mg / 2 mg	21 tabletten (bifasisch), 0,5 mg / 2 mg		
B-214 ***	0744-136	1 comprimé (biphasique), 0,5 mg / 2 mg	1 tablet (bifasisch), 0,5 mg / 2 mg		
FELDENE 20 mg		PFIZER		ATC: M01AC01	
B-63	0808-410 0808-410	30 gélules, 20 mg	30 capsules, hard, 20 mg	R	
B-63 *	0706-994	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	R	
B-63 **	0706-994	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	R	
B-63 ***	0706-994	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	R	
FELODIPINE EG Retard 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA02	
B-20	2559-789 2559-789	98 comprimés à libération prolongée, 10 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	G	
FELODIPINE EG Retard 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA02	
B-20	2559-797 2559-797	98 comprimés à libération prolongée, 5 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 5 mg	G	
FLUOXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB03	
B-73	1625-672 1625-672	56 gélules, 20 mg	56 capsules, hard, 20 mg	G	
INNOHEP 2.500		LEO PHARMA		ATC: B01AB10	
B-33	1414-499 1414-499	10 seringues préremplies 0,25 ml solution injectable, 10000 IU/ml	10 voorgevulde spuit 0,25 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		
B-33 *	0748-822	1 seringue préremplie 0,25 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,25 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
B-33 **	0748-822	1 seringue préremplie 0,25 mL solution injectable, 10000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,25 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL		
LERCANIDIPINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA13	
B-20	2680-163 2680-163	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
LISINOPRIL MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: C09AA03	
B-21	1670-454 1670-454	100 comprimés, 20 mg	100 tabletten, 20 mg	G	
MEBEVERINE EG		EUROGENERICS		ATC: A03AA04	
Cx-10	1402-569 1402-569	40 comprimés pelliculés, 135 mg	40 filmomhulde tabletten, 135 mg	G	
Cx-10	1464-114 1464-114	120 comprimés pelliculés, 135 mg	120 filmomhulde tabletten, 135 mg	G	
Cx-10 *	0748-350	1 comprimé pelliculé, 135 mg	1 filmomhulde tablet, 135 mg	G	
Cx-10 **	0748-350	1 comprimé pelliculé, 135 mg	1 filmomhulde tablet, 135 mg	G	
Cx-10 ***	0748-350	1 comprimé pelliculé, 135 mg	1 filmomhulde tablet, 135 mg	G	

METOPROLOL EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB02	
B-15	3133-352 3133-352	98 comprimés à libération prolongée, 100 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg	G	
B-15 *	0793-562	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	
B-15 **	0793-562	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	
B-15 ***	0793-562	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	
OLMETEC PLUS 40 mg/25 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DA08	
B-224	2717-528 2717-528	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg	R	
PALLADONE IMMEDIATE RELEASE 1,3 mg		MUNDIPHARMA		ATC: N02AA03	
B-56	2119-147 2119-147	28 gélules, 1,3 mg	28 capsules, hard, 1,3 mg		
B-56 *	0759-498	1 gélule, 1,3 mg	1 capsule, hard, 1,3 mg		
B-56 **	0759-498	1 gélule, 1,3 mg	1 capsule, hard, 1,3 mg		
B-56 ***	0759-498	1 gélule, 1,3 mg	1 capsule, hard, 1,3 mg		
PAROXETINE EG 30 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB05	
B-73	2445-468 2445-468	56 comprimés, 30 mg	56 tabletten, 30 mg	G	
B-73 ***	0789-438	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05	
B-73	3269-602 3269-602	100 mg comprimés pelliculés, 20 mg	100 mg filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
RUPTON 10 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: R06AX13	
Cs-7	2170-009 2170-009	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	
Cs-7 *	0778-340	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
Cs-7 **	0778-340	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
Cs-7 ***	0778-340	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
TRIGYNON		BAYER		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: G03AB03	
Cx-2	0074-963 0074-963	63 comprimés (triphasiques)	63 tabletten (trifasisch)	R	
Cx-2 *	0733-006	21 comprimés (triphasiques), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	21 tabletten (trifasisch), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	R	
Cx-2 **	0733-006	21 comprimés (triphasiques), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	21 tabletten (trifasisch), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	R	
Cx-2 ***	0733-006	1 comprimé (triphase), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	1 tablet (trifasisch), 0,05 mg/ 0,03 mg/ 0,075 mg/ 0,04 mg/ 0,125 mg	R	
TRIPLIXAM 10 mg + 2,5 mg + 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C09BX01	
B-21	3435-187 3435-187	30 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	R	
TRIPLIXAM 10 mg + 2,50 mg + 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C09BX01	
B-21	3435-203 3435-203	30 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	R	

TRIPLIXAM 5 mg + 1,25 mg + 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C09BX01	
B-21	3435-179 3435-179	30 comprimés pelliculés, 5 mg/ 1,25 mg/ 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 1,25 mg/ 5 mg	R	
URSOCHOL 300		ZAMBON		ATC: A05AA02	
B-52	1413-046 1413-046	30 comprimés, 300 mg	30 tabletten, 300 mg	R	
VALSARTAN EG 160 mg		EUROGENERICS		ATC: C09CA03	
B-224	2732-667 2732-667	28 comprimés pelliculés, 160 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	
VALSARTAN EG 320 mg		EUROGENERICS		ATC: C09CA03	
B-224	2732-709 2732-709	28 comprimés pelliculés, 320 mg	28 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	
VALSARTAN EG 80 mg		EUROGENERICS		ATC: C09CA03	
B-224	2732-675 2732-675	28 comprimés pelliculés, 80 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	

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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
LISINOPRIL MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: C09AA03				
B-21 *	0771-832	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1724	0,1724		
B-21 **	0771-832	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1416	0,1416		
B-21 ***	0771-832	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1728	0,1728	0,0354	0,0590
OLMETEC PLUS 40 mg/25 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DA08				
B-224 *	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3836	0,3836	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3150	0,3150		
B-224 ***	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3843	0,3843	0,0789	0,1314

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

a) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
PANTOPRAZOL AB 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02				
B-48	3527-702 3527-702	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G				
B-48	3055-522 3055-522	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G				
B-48 *	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G				
B-48 **	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G				

B-48 ***	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	
PANTOPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02	
B-48	3527-710	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
	3527-710				
B-48 *	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
B-48 **	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
B-48 ***	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOL AB 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02	
C-31	3055-555	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	
	3055-555				
C-31 *	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	
C-31 **	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	
C-31 ***	7706-872	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	
PANTOPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02	
C-31	3055-548	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
	3055-548				
C-31 *	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
C-31 **	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
C-31 ***	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 860000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 860000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OPTIRAY 350		GUERBET		ATC: V08AB07	
B-178	0242-719	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 742 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 742 mg/ml		
	0242-719				
B-178 *	0736-454	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 742 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 742 mg/mL		
B-178 **	0736-454	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 742 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 742 mg/mL		
XENETIX 300		GUERBET		ATC: V08AB11	
B-178	1294-594	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 658 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 658 mg/ml		
	1294-594				
B-178 *	0748-178	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 658 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 658 mg/mL		
B-178 **	0748-178	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 658 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 658 mg/mL		

b) Au § 1170000, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 1170000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMOTRIGIN SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
A-5	2274-884 2274-884	90 comprimés dispersibles, 100 mg	90 dispergeerbare tabletten, 100 mg	G	
A-5 *	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
A-5 **	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
A-5 ***	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
LAMOTRIGIN SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
A-5	2766-921 2766-921	90 comprimés dispersibles, 200 mg	90 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	
A-5 *	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
A-5 **	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
A-5 ***	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
LAMOTRIGIN SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
A-5	2274-850 2274-850	30 comprimés dispersibles, 25 mg	30 dispergeerbare tabletten, 25 mg	G	
A-5 *	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	
A-5 **	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	
A-5 ***	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	

c) Au § 1840000, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 1840000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VISIPAQUE 270 mg l/ml		GE HEALTHCARE		ATC: V08AB09	
B-178 *	0787-127 0787-127	1 flacon injectable 500 ml solution injectable, 550 mg/ml 10 mL solution injectable, 550 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml 10 mL oplossing voor injectie, 550 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)		
B-178 **	0787-127	10 mL solution injectable, 550 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)	10 mL oplossing voor injectie, 550 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)		

d) Au § 2190000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 2190000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEFLUNOMIDE MEDAC 10 mg		LAMEPRO		ATC: L04AA13	
B-354	2804-524 2804-524	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
LEFLUNOMIDE MEDAC 20 mg		LAMEPRO		ATC: L04AA13	
B-354	2804-557 2804-557	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

e) Au § 3140000, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 3140000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 100 mg/25 mg/200 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BA03	
B-272	3216-363 3216-363	100 comprimés pelliculés, 100 mg/25 mg/200 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg/25 mg/200 mg	G	
B-272 *	7709-470	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	G	
B-272 **	7709-470	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	G	
B-272 ***	7709-470	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg/ 200 mg	G	
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 150 mg/37,5 mg/200 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BA03	
B-272	3216-371 3216-371	100 comprimés pelliculés, 150 mg/37,5 mg/200 mg	100 filmomhulde tabletten, 150 mg/37,5 mg/200 mg	G	
B-272 *	7709-488	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	G	
B-272 **	7709-488	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	G	
B-272 ***	7709-488	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 37,5 mg/ 200 mg	G	
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 200 mg/50 mg/200 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BA03	
B-272	3216-389 3216-389	100 comprimés pelliculés, 200 mg/50 mg/200 mg	100 filmomhulde tabletten, 200 mg/50 mg/200 mg	G	
B-272 *	7709-496	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	G	
B-272 **	7709-496	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	G	
B-272 ***	7709-496	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 50 mg/ 200 mg	G	
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 50 mg/12,5 mg/200 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BA03	
B-272	3216-348 3216-348	100 comprimés pelliculés, 50 mg/12,5 mg/200 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg/12,5 mg/200 mg	G	
B-272 *	7709-462	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	G	
B-272 **	7709-462	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	G	

B-272 ***	7709-462	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg/ 200 mg	G	
-----------	----------	--	--	---	--

f) Au § 3330000, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 3330000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEFLUNOMIDE MEDAC 10 mg		LAMEPRO		ATC: L04AA13	
B-354	2804-524 2804-524	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
LEFLUNOMIDE MEDAC 20 mg		LAMEPRO		ATC: L04AA13	
B-354	2804-557 2804-557	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

g) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02	
A-125	3055-530 3055-530	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
A-125 *	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 **	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

h) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02	
A-126	3055-530 3055-530	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
A-126 *	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 **	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 ***	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

i) Au § 3610000, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 3610000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMOTRIGIN SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
B-278	2274-884 2274-884	90 comprimés dispersibles, 100 mg	90 dispergeerbare tabletten, 100 mg	G	
B-278 *	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
B-278 **	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	

B-278 ***	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
LAMOTRIGIN SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
B-278	2766-921 2766-921	90 comprimés dispersibles, 200 mg	90 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	
B-278 *	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
B-278 **	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
B-278 ***	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	G	
LAMOTRIGIN SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: N03AX09	
B-278	2274-850 2274-850	30 comprimés dispersibles, 25 mg	30 dispergeerbare tabletten, 25 mg	G	
B-278 *	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	
B-278 **	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	
B-278 ***	0781-245	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A10BD13	
A-97	3112-778 3112-778	196 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 1000 mg	196 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 1000 mg	CR	

k) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 5480000, 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
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A10BD13				
A-97 *	7707-938	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	CR	0,8527	0,8527	+0,0000	+0,0000
A-97 **	7707-938	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	CR	0,7257	0,7257		

l) Au § 7430000, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 7430000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A10BD13	
A-110	3112-778 3112-778	196 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 1000 mg	196 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 1000 mg	CR	

m) Au § 7430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 7430000, 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
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A10BD13								
A-110 *	7707-938	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	CR	0,8527	0,8527	+0,0000	+0,0000
A-110 **	7707-938	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	CR	0,7257	0,7257		

n) Au § 9210000, les spécialités suivantes sont supprimées:

n) In § 9210000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg AREGA PHARMA ATC: J01MA12								
C-37	2764-207 2764-207	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G				
C-37 ***	0757-641	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G				

o) § 9260000 est supprimé (ZURAMPIC).

o) § 9260000 is geschrapt (ZURAMPIC).

4° au chapitre VIII :

4° in hoofdstuk VIII:

a) Au § 40108, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 40108, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
TRISENOX 1 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01XX27								
A-28 *	0780-932	10 ampoules 10 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	10 ampullen 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml					
A-28 *	0780-932	1 ampoule 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 ampul 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL					
A-28 **	0780-932	1 ampoule 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 ampul 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL					

b) Au § 40208, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 40208, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TRISENOX 1 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX27	
	0780-932	10 ampoules 10 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	10 ampullen 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml		
A-28 *	0780-932	1 ampoule 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 ampul 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL		
A-28 **	0780-932	1 ampoule 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 ampul 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL		

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 des articles 1^{er}, 4^o, a) et 1^{er}, 4^o, b) qui produisent leurs effets le 1^{er} mai 2021.

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 artikelen 1, 4^o, a) en 1, 4^o, b) die uitwerking hebben met ingang van 1 mei 2021.

Bruxelles, le 16 juin 2021.

Brussel, 16 juni 2021.

F. VANDENBROUCKE

F. VANDENBROUCKE