ALUNBRIG 9	90 mg + 180 m	g TAKEDA	BELGIUM				ATC: L01ED04	
	7731-466	28 comprimés pelliculés, 90 mg/ 180 mg	28 filmomhulde tabletten, 90 mg/ 180 mg		4473,72	4473,72		
A-65 *	7731-466	1 comprimé pelliculé, 90 mg/ 180 mg	1 filmonhulde tablet, 90 mg/ 180 mg	Т	169,6161	169,6161		
A-65 **	7731-466	1 comprimé pelliculé, 90 mg/ 180 mg	1 filmonhulde tablet, 90 mg/ 180 mg	Т	169,3621	169,3621		

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 VII.7.9 est modifié comme suit : « les infections chroniques dues au virus de l'hépatite C ou de l'hépatite E : B-246 ».

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:

B02BX08 - AVATROMBOPAG

J05AJ04 - CABOTEGRAVIR

L01ED04 - BRIGATINIB

L01XC10 - OFATUMUMAB

L02BB05 - APALUTAMIDE

 $\mbox{\bf Art.}\,$ $\mbox{\bf 4.}\,$ Le présent arrêté produit ses effets le $1^{\rm er}$ septembre 2021

Bruxelles, le 15 septembre 2021.

F. VANDENBROUCKE

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

het punt VII.7.9.wordt gewijzigd: « chronische infecties door hepatitis C of hepatitis E: B-246 ».

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

B02BX08 - AVATROMBOPAG

J05AJ04 - CABOTEGRAVIR

L01ED04 - BRIGATINIB

L01XC10 - OFATUMUMAB

L02BB05 - APALUTAMIDE

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

Brussel, 15 september 2021.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C - 2021/33012]

15 SEPTEMBRE 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 1er, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 2, alinéa 1er, 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 et 88;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 25 septembre 2020, le 22 avril 2021, le 27 mai 2021 et le 18 juin 2021;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les $1^{\rm er}$ et 15 juin 2021 et les 13 et 15 juillet 2021;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat du Budget des 1er, 15 et 29 juillet 2021

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2021/33012]

15 SEPTEMBER 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, eerste lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008, 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 en 88;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 25 september 2020, 22 april 2021, 27 mei 2021 en op 18 juni 2021;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 1 en 15 juni 2021 en van 13 en 15 juli 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 1, 15 en 29 juli 2021;

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

Vu les notifications aux demandeurs des 9, 16, 29 et 30 juillet 2021 ; Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 9 aout 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° 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:

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 9, 16, 29 en 30 juli 2021; Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 augustus 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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:

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination	on / Benaming ((Demandeur/Aanvrager)			
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
				Оріп	
ATENOLOL	SANDOZ 50 m	ng SANDOZ			ATC: C07AB03
B-15	1541-432	56 comprimés, 50 mg	56 tabletten, 50 mg	G	
	1541-432				
B-15 *	0764-233	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
B-15 **	0764-233	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
B-15 ***	0764-233	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
BISOPROL	OL EG 5 mg	EUROGE	NERICS	•	ATC: C07AB07
B-15	3090-065	60 comprimés, 5 mg	60 tabletten, 5 mg	G	
	3090-065				
CISPLATIN	E SANDOZ 1 m	T	T	1	ATC: L01XA01
	0756-668	5 flacons injectables 10 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	5 injectieflacons 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml		
A-23 *	0756-668	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	R	
A-23 **	0756-668	I flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	R	
DESOLINA	20 0,150 mg/0,	020 mg CERES F	PHARMA NV		ATC: G03AA09
Cx-2	4101-671	63 comprimés pelliculés, 150 μg/ 20 μg	63 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 20 μg	G	
	4101-671				
Cx-2	4101-689	126 comprimés pelliculés, 150 μg/ 20 μg	126 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 20 μg	G	
Cx-2	4101-689 4101-697	273 comprimés pelliculés, 150 μg/ 20 μg	273 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 20 μg	G	
	4101-697	20 μg	20 μg		
Cx-2 *	7726-664	21 comprimés pelliculés, 150 μg/ 20 μg	21 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 20 μg	G	
Cx-2 **	7726-664	21 comprimés pelliculés, 150 μg/ 20 μg	21 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 20 μg	G	
Cx-2 ***	7726-664	1 comprimé pelliculé, 150 μg/ 20 μg	1 filmomhulde tablet, 150 μg/ 20 μg	G	
DESOLINA	30 0,150 mg/0,	030 mg CERES F	PHARMA NV	-	ATC: G03AA09
Cx-2	3951-068	63 comprimés pelliculés, 150 μg/ 30 μg	63 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 30 μg	G	
	3951-068				
Cx-2	3951-076	126 comprimés pelliculés, 150 μg/ 30 μg	126 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 30 μg	G	
0 0	3951-076	070	070 (1) 201 11 11 11 11 11 11		
Cx-2	3958-873 3958-873	273 comprimés pelliculés, 150 μg/ 30 μg	273 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 30 μg	G	
Cx-2 *	7725-930	21 comprimés pelliculés, 150 μg/ 30 μg	21 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 30 μg	G	
Cx-2 **	7725-930	21 comprimés pelliculés, 150 μg/ 30 μg	21 filmomhulde tabletten, 150 μg/ 30 μg	G	
Cx-2 ***	7725-930	1 comprimé pelliculé, 150 μg/ 30 μg	1 filmomhulde tablet, 150 μg/ 30 μg	G	

EBASTINE:	SANDOZ 20 mǫ	g SANDOZ			ATC: R06AX22
Cs-7	3121-233 3121-233	50 comprimés orodispersibles, 20 mg	50 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	
ELOCOM 0,	1%	ORGANO	N BELGIUM BV	<u> </u>	ATC: D07AC13
B-157	2936-755	1 tube 100 g pommade, 1 mg/g	1 tube 100 g zalf, 1 mg/g	r	
	2936-755				
EZETIMIB A	AB 10 mg	AUROBIN		ussi chapitre: IV / zie ook stuk: IV)	ATC: C10AX09
B-268	4219-853	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	
	4219-853				
GAELLE 20	0,075 mg/ 0,02	20 mg CERES F	PHARMA NV		ATC: G03AA10
Cx-2	3532-876	63 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,02 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	G	
	3532-876				
Cx-2	3532-850	126 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,02 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	G	
	3532-850				
Cx-2	3532-868	273 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,02 mg	273 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
	3532-868				
Cx-2 *	7718-307	21 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,02 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 **	7718-307	21 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,02 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 ***	7718-307	1 comprimé pelliculé, 0,075 mg/ 0,02 mg	1 filmomhulde tablet, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
GAELLE 30	0,075 mg/ 0,03	30 mg CERES F	PHARMA NV		ATC: G03AA10
Cx-2	3532-884	63 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,03 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	G	
	3532-884				
Cx-2	3532-892	126 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,03 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	G	
	3532-892				
Cx-2	3532-900	273 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,03 mg	273 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
	3532-900				
Cx-2 *	7718-315	21 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,03 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 **	7718-315	21 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,03 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 ***	7718-315	1 comprimé pelliculé, 0,075 mg/ 0,03 mg	1 filmomhulde tablet, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
GABAPENT	IN SANDOZ 60	00 mg SANDOZ		iussi chapitre: IV / zie ook stuk: IV)	ATC: N03AX12
B-262	3023-348	200 comprimés pelliculés, 600 mg	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	G	
	3023-348				
B-262 *	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
B-262 **	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
	1	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	

RBESART <i>i</i> ng/12,5 mg		OORTHIAZIDE TEVA 150 AREGA I	PHARMA		ATC: C09DA04
B-224	3029-477	28 comprimés pelliculés, 150 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 150 mg / 12,5 mg	G	
	3029-477				
MERONEM	I.V.	PFIZER	(voir au hoofdst	ssi chapitre: IV / zie ook uk: IV)	ATC: J01DH02
B-114	1171-289	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g	R	
	1171-289				
MIFEGYNE	200 mg	NORDIC	PHARMA		ATC: G03XB01
	0793-000	3 comprimés, 200 mg	3 tabletten, 200 mg		
B-302 *	0793-000	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg		
B-302 **	0793-000	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg		
MIRTAZAPI	INE EG 15 mg (PI-Pharma) PI-PHAR	MA		ATC: N06AX11
B-73	3552-346	30 comprimés pelliculés, 15 mg	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	
	3552-346				
B-73	3552-353	60 comprimés pelliculés, 15 mg	60 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	
	3552-353				
MIRTAZAPI	INE EG 30 mg (PI-Pharma) PI-PHAR	MA		ATC: N06AX11
B-73	3552-361	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
	3552-361				
B-73	3182-532	60 comprimés pelliculés, 30 mg	60 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
	3182-532				
B-73	3182-540	100 comprimés pelliculés, 30 mg	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
	3182-540				
B-73 *	7719-909	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
B-73 **	7719-909	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
B-73 ***	7719-909	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
MIRTAZAPI	INE EG 45 mg (PI-Pharma) PI-PHAR	MA		ATC: N06AX11
B-73	3401-981	50 comprimés pelliculés, 45 mg	50 filmomhulde tabletten, 45 mg	G	
	3401-981				
B-73	3401-999	100 comprimés pelliculés, 45 mg	100 filmomhulde tabletten, 45 mg	G	
	3401-999				
B-73 *	7719-917	1 comprimé pelliculé, 45 mg	1 filmomhulde tablet, 45 mg	G	
B-73 **	7719-917	1 comprimé pelliculé, 45 mg	1 filmomhulde tablet, 45 mg	G	
B-73 ***	7719-917	1 comprimé pelliculé, 45 mg	1 filmomhulde tablet, 45 mg	G	

NORANELLE	Ξ 30 μg/150 μg	CERES F	S PHARMA NV ATC: G0		
Cx-2	3620-465	63 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
	3620-465				
Cx-2	3621-026	126 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
	3621-026				
Cx-2	3621-034	273 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	273 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	

	3621-034				
Cx-2 *	7720-824	21 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 **	7720-824	21 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 ***	7720-824	1 comprimé pelliculé, 0,15 mg/ 0,03 mg	1 filmomhulde tablet, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
PROPOFOL	BAXTER 1%	BAXTER			ATC: N01AX10
	7728-330	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL		
A-30 *	7728-330	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL	G	
A-30 **	7728-330	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL	G	
PROPOFOL	BAXTER 2%	BAXTER			ATC: N01AX10
	7728-322	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL		
A-30 *	7728-322	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL	G	
A-30 **	7728-322	1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL	G	
ROCURONI	UM B. BRAUN	10 mg/ml B BRAUN	MEDICAL		ATC: M03AC09
	0794-875	10 flacons injectables 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	10 injectieflacons 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml		
B-140 *	0794-875	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	G	
B-140 **	0794-875	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	G	
ROSUVAST	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ	(voir au hoofdst	ssi chapitre: IV / zie ook uk: IV)	ATC: C10AA07
B-41	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

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

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

	45	(2)	vervarigen als voig					
	•	(Demandeur/Aanvrager)	•			T	•	
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf	Base de remb Basis v tegem ex- usine / buiten bedrijf	I	II
DEPO-PRO	VERA 150	PFIZER	(voir au	ssi chapit	re: I / zie oo	k	ATC: G03A	C06
			hoofdst					
B-90	0108-423	1 seringue préremplie 1 ml suspension injectable, 150 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml suspensie voor injectie, 150 mg/ml	r	9,37	9,37	0,97	1,62
	0108-423				3,66	3,66		
B-90 *	0704-593	1 seringue préremplie 1 mL suspension injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL suspensie voor injectie, 150 mg/mL	r	4,7200	4,7200	+0,0000	+0,0000
B-90 **	0704-593	1 seringue préremplie 1 mL suspension injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL suspensie voor injectie, 150 mg/mL	r	3,8800	3,8800		
EBASTINE	SANDOZ 20 mg	g SANDOZ					ATC: R06A	X22
Cs-7 ***	7708-118	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1435	0,1435	0,1177	0,1177
ELOCOM 0	,1%	ORGANO	ON BELGIUM BV				ATC: D07A	C13
B-157 *	0741-892	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g	r	0,1080	0,1080	+0,0000	+0,0000
B-157 **	0741-892	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g	r	0,0885	0,0885		
PENTASA		FERRING	3				ATC: A07EC02	
B-55	1550-771	50 g granulés à libération prolongée, 1 g	50 g granulaat met verlengde afgifte, 1 g	r	39,20	39,20	6,06	10,19
	1550-771				28,48	28,48		
B-55	1550-789	150 g granulés à libération prolongée, 1 g	150 g granulaat met verlengde afgifte, 1 g	r	89,23	89,23	9,90	15,00
	1550-789				72,79	72,79		
B-55 *	0767-574	1 granulés à libération modifiée, 1 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 1 g	r	0,5618	0,5618	+0,0000	+0,0000
B-55 **	0767-574	1 granulés à libération modifiée, 1 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 1 g	r	0,5144	0,5144		
B-55 ***	0767-574	1 granulés à libération modifiée, 1 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 1 g	r	0,5640	0,5640	0,0660	0,1000
PENTASA	l g	FERRING	3				ATC: A07E	C02
B-55	3010-154	28 suppositoires, 1 g	28 zetpillen, 1 g	r	37,63	37,63	5,84	9,82
	3010-154				27,12	27,12		
B-55 *	0742-502	1 suppositoire, 1 g	1 zetpil, 1 g	r	1,2500	1,2500	+0,0000	+0,0000
B-55 **	0742-502	1 suppositoire, 1 g	1 zetpil, 1 g	r	1,0268	1,0268		
PENTASA 2	2 g	FERRING	3				ATC: A07E	C02
B-55	2744-910	120 g granulés à libération prolongée, 2 g	120 g granulaat met verlengde afgifte, 2 g	r	76,74	76,74	8,00	12,10
	2744-910				61,38	61,38		
B-55 *	0752-196	1 sachet-dose, 2 g	1 sachet, 2 g	r	1,2028	1,2028	+0,0000	+0,0000
B-55 **	0752-196	1 sachet-dose, 2 g	1 sachet, 2 g	r	1,0843	1,0843		
B-55 ***	0752-196	1 sachet-dose, 2 g	1 sachet, 2 g	r	1,2019	1,2019	0,1333	0,2017

PENTASA 4	9	FERRING	3	•		•	ATC: A07EC02	
B-55	3786-829	30 sachets 4 g granulés à libération prolongée, 4 g/dose	30 sachets 4 g granulaat met verlengde afgifte, 4 g/dosis	r	76,74	76,74	8,00	12,10
	3786-829				61,38	61,38		
B-55 *	7723-141	1 granulés à libération modifiée, 4 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 4 g	r	2,4057	2,4057	+0,0000	+0,0000
B-55 **	7723-141	1 granulés à libération modifiée, 4 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 4 g	r	2,1687	2,1687		
B-55 ***	7723-141	1 granulés à libération modifiée, 4 g	1 granulaat met gereguleerde afgifte, 4 g	r	2,4037	2,4037	0,2667	0,4033

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:

Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
		<i>(</i> _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _, _			
PANTOP	RAZOLE EG 20 m	ng (PI-Pharma) PI-PHAR	MA		ATC: A02BC02
B-48	3678-059	g (PI-Pharma) PI-PHAR 98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	ATC: A02BC02

3° au chapitre III-A:

3° in hoofdstuk III-A:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomina	ition / Benaming	(Demandeur/Aanvrager)			
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CLINIMIX	N14G30E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-169	1 poche (tubulure non-PVC) 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml	1 zak (non-PVC poort) 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	М	
CLINIMIX	N14G30E		ATC: B05BA10		
B-184	2125-185	1 poche (tubulure non-PVC) 2000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2000 ml	1 zak (non-PVC poort) 2000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2000 ml	М	
CLINIMIX	N17G35E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-268	1 poche (tubulure non-PVC) 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml	1 zak (non-PVC poort) 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	М	
CLINIMIX	N17G35E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-276	1 poche (tubulure non-PVC) 1500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1500 ml	1 zak (non-PVC poort) 1500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1500 ml	М	
CLINIMIX	N9G15E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-037	1 poche (tubulure PVC) 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml	1 zak (PVC poort) 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	М	
CLINIMIX	N9G15E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-045	1 poche (tubulure PVC) 1500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1500 ml	1 zak (PVC poort) 1500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1500 ml	M	

CLINIMIX N	N9G15E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-052	1 poche (tubulure non-PVC) 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml	1 zak (non-PVC poort) 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	М	
CLINIMIX N	N9G15E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-060	1 poche (tubulure non-PVC) 1500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1500 ml	1 zak (non-PVC poort) 1500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1500 ml	М	
CLINOLEIC	20 %	BAXTER			ATC: B05BA02
B-185	1480-466	1 poche 100 ml émulsion pour perfusion, 40 g/l / 160 g/l	1 zak 100 ml emulsie voor infusie, 40 g/l / 160 g/l	М	
CLINOLEIC	20 %	BAXTER			ATC: B05BA02
B-185	1480-474	1 poche 250 ml émulsion pour perfusion, 160 g/l / 40 g/l	1 zak 250 ml emulsie voor infusie, 160 g/l / 40 g/l	М	
OLICLINO	MEL N4-550 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2049-989	1 poche 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	1 zak 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
OLICLINO	MEL N4-550 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-011	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINO	MEL N4-550 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2049-997	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINO	MEL N5-800 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-078	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINO	MEL N5-800 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-060	1 poche 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	1 zak 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
OLICLINO	MEL N5-800 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-094	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINO	MEL N5-800 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-086	1 poche 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	1 zak 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	М	
OLICLINO	MEL N6-900	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-102	1 poche 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	1 zak 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
OLICLINO	MEL N6-900	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-151	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINO	MEL N6-900	BAXTER		-	ATC: B05BA10
B-184	2050-144	1 poche 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	1 zak 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	М	
OLICLINO	MEL N6-900	BAXTER		-	ATC: B05BA10
B-184	2050-128	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINO	MEL N6-900 E	BAXTER		-	ATC: B05BA10
B-184	2050-219	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINON	MEL N6-900 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-201	1 poche 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	1 zak 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	М	

OLICLINO	MEL N6-900 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-193	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINOI	MEL N6-900 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-177	1 poche 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	1 zak 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
OLICLINOI	MEL N7-1000	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-235	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINOI	MEL N7-1000	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-250	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINOI	MEL N7-1000	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-243	1 poche 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	1 zak 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	М	
OLICLINOI	MEL N7-1000	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-227	1 poche 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	1 zak 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
OLICLINO	MEL N7-1000 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-276	1 poche 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	1 zak 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	М	
OLICLINOI	MEL N7-1000 E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2050-292	1 poche 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	1 zak 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
OLICLINOI	MEL N8-800	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	2125-011	1 poche 2000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2000 ml	1 zak 2000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2000 ml	М	
OLIMEL N	12	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	3962-131	4 poches à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL	4 driekamerzakken 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	М	
OLIMEL N	12E	BAXTER			ATC: B05BA10
B-184	3962-149	10 poches à trois compartiments 650 mL émulsion pour perfusion, 650 mL	10 driekamerzakken 650 mL emulsie voor infusie, 650 mL	М	
OLIMEL N	5E	BAXTER	,		ATC: B05BA10
B-184	2786-085	4 poches à trois compartiments 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	4 driekamerzakken 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	M	
OLIMEL N	5E	BAXTER	,		ATC: B05BA10
B-184	2786-101	2 poches à trois compartiments 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	2 driekamerzakken 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	
PERIOLIM	EL N4E	BAXTER	<u> </u>	<u> </u>	ATC: B05BA10
B-184	2786-200	6 poches à trois compartiments 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	6 driekamerzakken 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	М	
PERIOLIM	EL N4E	BAXTER		<u> </u>	ATC: B05BA10
B-184	2786-234	2 poches à trois compartiments 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	2 driekamerzakken 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	М	

4°	au	cha	pitre	IV.	-B	:

4° in hoofdstuk IV-B:

- a) Au § 290000, les spécialités suivantes sont supprimées:
- a) In § 290000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TIAPRIDA	.L	SANOFI	BELGIUM		ATC: N05AL03
B-72	1359-801	1 flacon compte-gouttes 30 ml solution buvable en gouttes, 150 mg/ml	1 container met druppelpipet 30 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 150 mg/ml		
	1359-801				
B-72 *	0748-111	1 mL solution buvable en gouttes, 150 mg/mL	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 150 mg/mL		
B-72 **	0748-111	1 mL solution buvable en gouttes, 150 mg/mL	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 150 mg/mL		

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

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

Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
MERONEM I.V.		PFIZER	FIZER (voir aussi chapitre: I / z hoofdstuk: I)		e: I / zie ook	ATC: J01DH02
A-16	1171-289	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g	M/R		
	1171-289					

c) Au § 1150100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 1150100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénominat	ion / Benaming	(Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf	Base de remb Basis v tegem ex-usine / buiten bedrijf		II
BINOCRIT	20000 IE/0,5 m	I SANDOZ					ATC: B03X	A01
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		751,56	645,66		
Fa-1 *	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		133,9600	115,2517		
Fa-1 **	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		132,7750	114,0667		

d) Au § 1150200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 1150200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Tomplace			opediantoiten verv					
Dénominat	ion / Benaming	(Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf	Base de remb Basis v tegem ex-usine / buiten bedrijf	1	II
BINOCRIT	20000 IE/0,5 m	nl SANDOZ					ATC: B03X	A01
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		751,56	645,66		
Fa-1 *	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		133,9600	115,2517		
Fa-1 **	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		132,7750	114,0667		

- e) Au § 1150400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:
- e) In § 1150400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination	on / Benaming	(Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf	Base de remb Basis v tegem ex-usine / buiten bedrijf	1	II
BINOCRIT 2	20000 IE/0,5 m	I SANDOZ					ATC: B03X	A01
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		751,56	645,66		
Fa-1 *	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		133,9600	115,2517		
Fa-1 **	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		132,7750	114,0667		

f) Au § 1150500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 1150500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénominat	tion / Benaming	(Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf	Base de remb Basis v tegem ex-usine / buiten bedrijf	1	II
BINOCRIT	20000 IE/0,5 m	I SANDOZ					ATC: B03X	A01
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		751,56	645,66		
Fa-1 *	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		133,9600	115,2517		
Fa-1 **	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 40000 IU/mL		132,7750	114,0667		

g) Au § 1640000, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 1640000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)			
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
GABAPENTIN SANDOZ 600 mg SANDO			(voir au hoofdsti		re: I / zie ook ATC: N03AX12
A-5	3023-348	200 comprimés pelliculés, 600 mg	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	G	
	3023-348				
A-5 *	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
A-5 **	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
A-5 ***	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	

h) Au § 3720000, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 3720000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)			
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
RASAGILIN	SANDOZ 1 mg	SANDOZ			ATC: N04BD02
	3396-686	28 comprimés, 1 mg	28 tabletten, 1 mg		

i) le § 456	0100 est sup	primé (OCTOSTIM SPRAY);	i) § 4560100) wordt ge	eschrapt (OCTOSTIM	1 SPRAY);
j) le § 456	0200 est sup	primé (OCTOSTIM SPRAY);	j) § 4560200) wordt ge	eschrapt (OCTOSTIM	1 SPRAY);
k) Au § 83	310100, les	spécialités suivantes sont supp	orimées: k) In § 8310 geschrapt:	100, wor	den de volgende sp	pecialiteiten
Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)				
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen		Obs Opm	
ATORVASTA	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ		(voir auss hoofdstuk	i chapitre: I / zie ook : I)	ATC: C10AA05
A-45	2796-019 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40) mg	G	
ROSUVAST	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ		(voir auss hoofdstuk	i chapitre: I / zie ook : I)	ATC: C10AA07
A-45	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40	0 mg	G	
		pécialités suivantes sont supp	rimées: I) In § 83102 geschrapt:	200, word	den de volgende sp	ecialiteiten
Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)				
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen		Obs Opm	
ATORVASTA	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ		(voir auss hoofdstuk	i chapitre: I / zie ook : I)	ATC: C10AA05
A-45	2796-019 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40) mg	G	
ROSUVAST	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ		(voir auss hoofdstuk	i chapitre: I / zie ook : I)	ATC: C10AA07
A-45	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40	0 mg	G	
m) Au § 8	310300, les	spécialités suivantes sont sup	primées: m) In § 8310 geschrapt:	0300, wo	rden de volgende s	pecialiteiten
Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)				
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen		Obs Opm	
ATORVASTA	ATIN SANDOZ	40 mg SANDOZ		(voir auss hoofdstuk	i chapitre: I / zie ook : I)	ATC: C10AA05
A-45	2796-019 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40) mg	G	

ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		40 mg SANDOZ	ANDOZ (voir aussi ch hoofdstuk: I)		e: I / zie ook	ATC: C10AA07
A-45	3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
	3603-271					

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

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

			goodinapt.			
Dénomination	on / Benaming (Demandeur/Aanvrager)				
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)						ATC: C10AA05
A-45	2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
	2796-019					
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg SANDOZ			(voir aussi chapitre: I / zie ook ATC: C hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07
A-45	3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
	3603-271					

o) Au \S 8330100, les spécialités suivantes sont supprimées:

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

Dénominatio	n / Benaming (Demandeur/Aanvrager)				
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBIN	AUROBINDO PHARMA (voir a hoofds		re: I / zie ook	ATC: C10AX09
A-71	4219-853	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G		
	4219-853					

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
EZETIMIB AB 10 mg		AU	AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			
A-71	4219-853 4219-853	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G				

q) le § 10330000 est supprimé (FOSCAN);

q) § 10330000 wordt geschrapt (FOSCAN);

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*.

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*.

Bruxelles, le 15 septembre 2021.

Brussel, 15 september 2021.

F. VANDENBROUCKE

F. VANDENBROUCKE