

ALUNBRIG 90 mg + 180 mg		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 filmomhulde tablet, 90 mg/ 180 mg	T	169,6161	169,6161	
A-65 **	7731-466	1 comprimé pelliculé, 90 mg/ 180 mg	1 filmomhulde tablet, 90 mg/ 180 mg	T	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

Art. 4. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{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 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 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 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^{er} et 15 juin 2021 et les 13 et 15 juillet 2021;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat du Budget des 1^{er}, 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 août 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

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

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

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^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° au chapitre I:

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	
ATENOLOL SANDOZ 50 mg		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	
BISOPROLOL EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AB07	
B-15	3090-065	60 comprimés, 5 mg	60 tabletten, 5 mg	G	
	3090-065				
CISPLATINE SANDOZ 1 mg/ml		SANDOZ		ATC: L01XA01	
A-23 *	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		
	0756-668	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 1 mg/mL	R	
A-23 **	0756-668	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 1 mg/mL	R	
DESOLINA 20 0,150 mg/0,020 mg		CERES 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	
	4101-689				
Cx-2	4101-697	273 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg	273 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg	G	
	4101-697				
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 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	
	3951-076				
Cx-2	3958-873	273 comprimés pelliculés, 150 µg/ 30 µg	273 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 30 µg	G	
	3958-873				
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 mg		SANDOZ		ATC: R06AX22	
Cs-7	3121-233 3121-233	50 comprimés orodispersibles, 20 mg	50 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	
ELOCOM 0,1%		ORGANON BELGIUM BV		ATC: D07AC13	
B-157	2936-755 2936-755	1 tube 100 g pommade, 1 mg/g	1 tube 100 g zalf, 1 mg/g	r	
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AX09	
B-268	4219-853 4219-853	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	
GAELLE 20 0,075 mg/ 0,020 mg		CERES PHARMA NV		ATC: G03AA10	
Cx-2	3532-876 3532-876	63 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,02 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	G	
Cx-2	3532-850 3532-850	126 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,02 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	G	
Cx-2	3532-868 3532-868	273 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,02 mg	273 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	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/ 0,030 mg		CERES PHARMA NV		ATC: G03AA10	
Cx-2	3532-884 3532-884	63 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,03 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	G	
Cx-2	3532-892 3532-892	126 comprimés pelliculés, 0,075 mg / 0,03 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	G	
Cx-2	3532-900 3532-900	273 comprimés pelliculés, 0,075 mg/ 0,03 mg	273 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	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	
GABAPENTIN SANDOZ 600 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX12	
B-262	3023-348 3023-348	200 comprimés pelliculés, 600 mg	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	G	
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	
B-262 ***	7704-026	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	

IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 150 AREGA PHARMA					ATC: C09DA04
B-224	3029-477 3029-477	28 comprimés pelliculés, 150 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 150 mg / 12,5 mg	G	
MERONEM I.V. PFIZER (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)					ATC: J01DH02
B-114	1171-289 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	
MIFEGYNE 200 mg NORDIC PHARMA					ATC: G03XB01
B-302 *	0793-000	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg		
B-302 **	0793-000	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg		
MIRTAZAPINE EG 15 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA					ATC: N06AX11
B-73	3552-346 3552-346	30 comprimés pelliculés, 15 mg	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	
B-73	3552-353 3552-353	60 comprimés pelliculés, 15 mg	60 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	
MIRTAZAPINE EG 30 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA					ATC: N06AX11
B-73	3552-361 3552-361	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
B-73	3182-532 3182-532	60 comprimés pelliculés, 30 mg	60 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
B-73	3182-540 3182-540	100 comprimés pelliculés, 30 mg	100 filmomhulde tabletten, 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	
B-73 ***	7719-909	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
MIRTAZAPINE EG 45 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA					ATC: N06AX11
B-73	3401-981 3401-981	50 comprimés pelliculés, 45 mg	50 filmomhulde tabletten, 45 mg	G	
B-73	3401-999 3401-999	100 comprimés pelliculés, 45 mg	100 filmomhulde tabletten, 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	
B-73 ***	7719-917	1 comprimé pelliculé, 45 mg	1 filmomhulde tablet, 45 mg	G	
NORANELLE 30 µg/150 µg CERES PHARMA NV					ATC: G03AA07
Cx-2	3620-465 3620-465	63 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2	3621-026 3621-026	126 comprimés pelliculés, 0,15 mg/ 0,03 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
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	
ROCURONIUM 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	
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: 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:

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
DEPO-PROVERA 150		PFIZER		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: G03AC06	
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		SANDOZ					ATC: R06AX22	
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%		ORGANON BELGIUM BV					ATC: D07AC13	
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					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 geregleerde 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 geregleerde afgifte, 1 g	r	0,5144	0,5144		
B-55 ***	0767-574	1 granulés à libération modifiée, 1 g	1 granulaat met geregleerde afgifte, 1 g	r	0,5640	0,5640	0,0660	0,1000
PENTASA 1 g		FERRING					ATC: A07EC02	
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 g		FERRING					ATC: A07EC02	
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 4g		FERRING		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 geregleerde 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 geregleerde afgifte, 4 g	r	2,1687	2,1687		
B-55 ***	7723-141	1 granulés à libération modifiée, 4 g	1 granulaat met geregleerde 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:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOLE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02	
B-48	3678-059	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	
	3678-059				

3° au chapitre III-A:

3° in hoofdstuk III-A:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / 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	M	
CLINIMIX N14G30E		BAXTER		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	M	
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	M	
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	M	
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	M	
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 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	M	
CLINIMIX 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	M	
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	M	
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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	

OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLICLINOMEL 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	M	
OLIMEL N12		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	M	
OLIMEL N12E		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	M	
OLIMEL N5E		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 N5E		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	M	
PERIOLIMEL N4E		BAXTER		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	M	
PERIOLIMEL N4E		BAXTER		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	M	

4° au chapitre IV-B :

4° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 290000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 290000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TIAPRIDAL 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:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
MERONEM I.V. PFIZER (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) 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:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
BINOCRIT 20000 IE/0,5 ml SANDOZ ATC: B03XA01								
	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:

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
BINOCRIT 20000 IE/0,5 ml SANDOZ ATC: B03XA01								
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuit 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 / 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
BINOCRIT 20000 IE/0,5 ml SANDOZ ATC: B03XA01								
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuit 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:

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
BINOCRIT 20000 IE/0,5 ml		SANDOZ			ATC: B03XA01			
	0753-988	6 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 40000 IU/mL	6 voorgevulde spuit 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:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
GABAPENTIN SANDOZ 600 mg		SANDOZ			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX12	
A-5	3023-348 3023-348	200 comprimés pelliculés, 600 mg	200 filmomhulde tabletten, 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				
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:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
RASAGILIN SANDOZ 1 mg		SANDOZ			ATC: N04BD02			
B-77	3396-686 3396-686	28 comprimés, 1 mg	28 tabletten, 1 mg	G				

i) le § 4560100 est supprimé (OCTOSTIM SPRAY);

i) § 4560100 wordt geschrapt (OCTOSTIM SPRAY);

j) le § 4560200 est supprimé (OCTOSTIM SPRAY);

j) § 4560200 wordt geschrapt (OCTOSTIM SPRAY);

k) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / 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 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07
A-45	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

l) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / 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 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07
A-45	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

m) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / 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 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

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

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

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

Dénomination / 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 2796-019	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07
A-45	3603-271 3603-271	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

o) Au § 8330100, les spécialités suivantes sont supprimées:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AX09
A-71	4219-853 4219-853	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	

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		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AX09
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