

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/22255]

**14 OCTOBRE 2021.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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<sup>er</sup>, 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<sup>er</sup> 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 l'article 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 3 août 2021 ;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 24 août 2021 ;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat du Budget du 26 août 2021

Vu la notification au demandeur du 31 août 2021 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 8 septembre 2021, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup> 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<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/22255]

**14 OKTOBER 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, vooral artikel 71;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 3 augustus 2021;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 24 augustus 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 26 augustus 2021;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 31 augustus 2021;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 september 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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	
ADALAT Oros 30 (PI-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: C08CA05
B-6	2341-469	28 comprimés à libération prolongée, 30 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 30 mg	R	
	<b>2341-469</b>				
B-6 *	0783-605	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	R	
B-6 **	0783-605	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	R	
B-6 ***	0783-605	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	R	
ADALAT OROS 60 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: C08CA05
B-6	3157-245	56 comprimés à libération prolongée, 60 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 60 mg	R	
	<b>3157-245</b>				
B-6 *	7713-340	1 comprimé à libération prolongée, 60 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 60 mg	R	
B-6 **	7713-340	1 comprimé à libération prolongée, 60 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 60 mg	R	
B-6 ***	7713-340	1 comprimé à libération prolongée, 60 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 60 mg	R	
ALBICORT 10			SANOFI BELGIUM		ATC: H02AB08
B-83	0018-028	1 flacon injectable 5 ml suspension injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml suspensie voor injectie, 10 mg/ml		
	<b>0018-028</b>				
B-83 *	0700-278	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 10 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL		
B-83 **	0700-278	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 10 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL		
CEFTRIAZONE MYLAN 1 g/10 ml			MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01DD04
	<b>0780-643</b>	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/mL</b>	<b>10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/mL</b>		
B-112 **	0780-643	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL	G	
CEFTRIAZONE MYLAN 2 g			MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01DD04
	<b>0780-650</b>	<b>5 flacons injectables 2 g poudre pour solution injectable, 2 g</b>	<b>5 injectieflacons 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g</b>		
B-112 **	0780-650	1 flacon injectable 2 g solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor injectie, 2 g	G	
COAPROVEL 300 mg/25 mg			SANOFI BELGIUM		ATC: C09DA04
B-224	2345-502	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 300 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 300 mg	R	
	<b>2345-502</b>				
DOLZAM					
ZAMBON					
B-56	1269-570	30 gélules, 50 mg	30 capsules, hard, 50 mg	R	
	<b>1269-570</b>				
B-56	1169-283	60 gélules, 50 mg	60 capsules, hard, 50 mg	R	
	<b>1169-283</b>				
B-56 *	0743-815	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	
B-56 **	0743-815	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	

B-56 ***	0743-815	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	
ELEONOR 0,15 mg/0,03 mg		SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: G03AA07
Cx-2	2892-818 <b>2892-818</b>	273 comprimés pelliculés, 0,15 mg / 0,03 mg	273 filmomhulde tabletten, 0,15 mg / 0,03 mg	G	
Cx-2 *	0753-087	21 comprimés enrobés, 0,15 mg/ 0,03 mg	21 omhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 **	0753-087	21 comprimés enrobés, 0,15 mg/ 0,03 mg	21 omhulde tabletten, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 ***	0753-087	1 comprimés enrobés, 0,15 mg/ 0,03 mg	1 omhulde tablet, 0,15 mg/ 0,03 mg	G	
NEBU-IPRASAL 0,5 mg/2,5 mg		AREGA PHARMA			ATC: R03AL02
B-98	2547-941 <b>2547-941</b>	20 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	20 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	G	
PRANOX 0,1 %		MEDA PHARMA			ATC: S01BC09
B-198	0480-517 <b>0480-517</b>	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 1 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 1 mg/ml		
B-198 *	0735-415	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 1 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 1 mg/mL		
B-198 **	0735-415	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 1 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 1 mg/mL		
SOLIAN 100 mg/ml		SANOFI BELGIUM			ATC: N05AL05
B-72	2171-247 <b>2171-247</b>	1 flacon 60 ml solution buvable, 100 mg/ml	1 fles 60 ml drank, 100 mg/ml	R	
B-72 *	0778-886	5 mL solution buvable, 100 mg/mL	5 mL drank, 100 mg/mL	R	
B-72 **	0778-886	5 mL solution buvable, 100 mg/mL	5 mL drank, 100 mg/mL	R	
SPIDIFEN		ZAMBON			ATC: M01AE01
B-60	1281-492 <b>1281-492</b>	30 sachet-doses 400 mg granulés pour solution buvable, 400 mg	30 sachets 400 mg granulaat voor drank, 400 mg	R	
B-60 *	0745-026	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	R	
B-60 **	0745-026	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	R	
B-60 ***	0745-026	1 sachet-dose 400 mg solution buvable, 400 mg	1 sachet 400 mg drank, 400 mg	R	
TERBINAFINE APOTEX 250 mg		APOTEX			ATC: D01BA02
B-134	2680-254 <b>2680-254</b>	56 comprimés, 250 mg	56 tabletten, 250 mg	G	
B-134 *	0796-250	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	
B-134 **	0796-250	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	
B-134 ***	0796-250	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	

2° au chapitre IV:

a) le § 420101 est supprimé (INTRONA);

b) le § 420102 est supprimé (INTRONA);

c) le § 420200 est supprimé (INTRONA);

2° in hoofdstuk IV:

a) § 420101 wordt geschrapt (INTRONA);

b) § 420102 wordt geschrapt (INTRONA);

c) § 420200 wordt geschrapt (INTRONA);

d) le § 420301 est supprimé (INTRONA);

d) § 420301 wordt geschrapt (INTRONA);

e) le § 420302 est supprimé (INTRONA);

e) § 420302 wordt geschrapt (INTRONA);

f) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
		CEFTRIAXONE MYLAN 1 g/10 ml	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0780-643	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/mL</b>	<b>10 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/mL</b>	G	
		1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
		CEFTRIAXONE MYLAN 2 g	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0780-650	<b>5 flacons injectables 2 g poudre pour solution injectable, 2 g</b>	<b>5 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g</b>	G	
		1 flacon injectable 2 g solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor injectie, 2 g		

g) Au § 440202, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 440202, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
		CEFTRIAXONE MYLAN 1 g/10 ml	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0780-643	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/mL</b>	<b>10 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/mL</b>	G	
		1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
		CEFTRIAXONE MYLAN 2 g	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0780-650	<b>5 flacons injectables 2 g poudre pour solution injectable, 2 g</b>	<b>5 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g</b>	G	
		1 flacon injectable 2 g solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor injectie, 2 g		

h) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
		CEFTRIAXONE MYLAN 1 g/10 ml	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0780-643	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/mL</b>	<b>10 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/mL</b>	G	
		1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
		CEFTRIAXONE MYLAN 2 g	MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01DD04
	0780-650	<b>5 flacons injectables 2 g poudre pour solution injectable, 2 g</b>	<b>5 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g</b>		

B-112 *	0780-650	1 flacon injectable 2 g solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor injectie, 2 g	G	
---------	----------	--	---	---	--

i) Au § 1020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 1020000, 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	
<b>OCTAPLASLG OCTAPHARMA BENELUX ATC: B05AA02</b>									
A-47 *	0778-399	<i>1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 200 ml</i>	<i>1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 200 ml</i>		97,41	97,41			
	0778-399	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mL	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mL	110,3600	110,3600				
A-47 **	0778-399	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mL	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mL	103,2500	103,2500				

j) Au § 2680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

j) In § 2680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
<b>DETRUSITOL RETARD 4 mg UPJOHN ATC: G04BD07</b>									
B-265	2456-432	84 gélules à libération prolongée, 4 mg <b>2456-432</b>	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	R					
B-265 *	0774-596	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	R					
B-265 **	0774-596	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	R					
B-265 ***	0774-596	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	R					

k) le § 3280000 est supprimé (INFANRIX HEXA);

k) § 3280000 wordt geschrapt (INFANRIX HEXA);

l) Au § 4010000, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 4010000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
<b>CELEBREX 100 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA ATC: M01AH01</b>									
B-250	3309-259	60 gélules, 100 mg <b>3309-259</b>	60 capsules, hard, 100 mg	R					
B-250 *	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R					
B-250 **	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R					
B-250 ***	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R					

m) Au § 5020000, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 5020000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CELEBREX 100 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: M01AH01
B-250	3309-259	60 gélules, 100 mg <b>3309-259</b>	60 capsules, hard, 100 mg	R	
B-250 *	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	
B-250 **	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	
B-250 ***	7715-162	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	

n) Au § 5990000, les spécialités suivantes sont supprimées:

n) In § 5990000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FEBUXOSTAT TEVA 80 mg			AREGA PHARMA		ATC: M04AA03
B-68	3816-501	28 comprimés pelliculés, 80 mg <b>3816-501</b>	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> novembre 2021.

Bruxelles, le 14 octobre 2021.

F. VANDENBROUCKE

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

Brussel, 14 oktober 2021.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/22257]

14 OCTOBRE 2021. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1er, inséré par la loi du 13 décembre 2006, l'article 35bis, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 7, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006.

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 15, 20, 27, 40, 52, 60, 98, 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 20 avril 2021, le 4 mai 2021, les 29 juin 2021, le 13 juillet 2021 et les 3, 4, 10, 11, 19 et 30 août 2021 ;

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/22257]

14 OKTOBER 2021. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, artikel 35bis § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 7, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006,

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 15, 20, 27, 40, 52, 60, 98, 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 20 april 2021, op 4 mei 2021, op 29 juni 2021, op 13 juli 2021 en 3, 4, 10, 11, 19 en 30 augustus 2021;