

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
MOXIFLOXACINE TEVA 400 mg		AREGA PHARMA		ATC: J01MA14	
C-37	3087-095 3087-095	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 2^o, e) et f) qui produisent leurs effets le 1^{er} novembre 2021.

Bruxelles, le 16 novembre 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 2^o, e) en f) die uitwerkingen hebben met ingang van 1 november 2021.

Brussel, 16 november 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C - 2021/33806]

16 NOVEMBRE 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 72bis, § 1bis, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par les lois du 10 avril 2014 et du 22 juin 2016;

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

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er} ;

Vu l'urgence;

Vu la circonstance que le 26 octobre 2021, la Commission de Remboursement des Médicaments a approuvé la reconnaissance d'un cas de force majeure concernant la spécialité EZETIMIB AB, ce qui permet la réinscription de plein droit de cette spécialité sur la liste des spécialités pharmaceutiques remboursables;

Vu la nécessité d'adopter et de publier le présent arrêté le plus vite possible,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre I à 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, les spécialités suivantes sont insérées comme suit:

1^o au chapitre I, la spécialité suivante est insérée :

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2021/33806]

16 NOVEMBER 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 72bis, § 1bis, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wetten van 10 april 2014 en 22 juni 2016;

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

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Gelet op het feit dat op 26 oktober 2021, de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen de erkenning van een situatie van overmacht voor de specialiteit EZETIMIB AB heeft goedgekeurd, waardoor een herinschrijving van rechtswege van deze specialiteit op de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten mogelijk is;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit zo snel mogelijk te nemen en bekend te maken,

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk I van 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 specialiteiten ingevoegd als volgt:

1^o in hoofdstuk I wordt de volgende specialiteit ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
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	18,12 10,43	18,12 10,43	2,77	4,61

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 8330100, les spécialités suivantes sont insérées:

a) In § 8330100, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
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	18,12 10,43	18,12 10,43	0,00	0,00

b) Au § 8330200, les spécialités suivantes sont insérées:

b) In § 8330200, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
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	18,12 10,43	18,12 10,43	0,00	0,00

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} décembre 2021.

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

Bruxelles, le 16 novembre 2021.

Brussel, 16 november 2021.