

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/33804]

17 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

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 en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

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, les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 9 novembre 2021;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} décembre 2021, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 70.448/2 du Conseil d'Etat, donné le 17 novembre 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

1° au chapitre I:

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/33804]

17 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 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 2020;

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 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 9 november 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 december 2021, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 70.448/2 van de Raad van State, gegeven op 17 november 2021 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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° in hoofdstuk I:

a) 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05								
B-41 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1884	0,1884	0,0386	0,0648
CETIRIZINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: R06AE07								
Cs-7 ***	0773-283	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0949	0,0949	0,0779	0,0779
DESLORATADIN SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7700-156	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1823	0,1823	0,1360	0,1360
OXYCODON SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: N02AA05								
B-56 ***	0794-115	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	G	0,1207	0,1207	0,0248	0,0413
OXYCODONE TEVA 5 mg AREGA PHARMA ATC: N02AA05								
B-56 ***	7716-822	1 comprimé à libération prolongée, 5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 5 mg	G	0,0731	0,0731	0,0143	0,0237
PALIPERIDONE TEVA 6 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX13								
B-220 ***	7723-422	1 comprimé à libération prolongée, 6 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 6 mg	G	1,5383	1,5383	0,1429	0,2161
PREGABALIN SANDOZ 150 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16								
B-262 ***	7719-057	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,4755	0,4755	0,0979	0,1629
PRETERAX 5 mg/1,25 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: C09BA04								
B-21	3641-818	90 comprimés pelliculés, 2,5 mg/ 0,625 mg	90 filmomhulde tabletten, 2,5 mg/ 0,625 mg	R	26,08	26,08	4,22	7,09
	3641-818				17,01	17,01		
B-21 *	7722-879	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	R	0,2439	0,2439	+0,0000	+0,0000
B-21 **	7722-879	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	R	0,2003	0,2003		
B-21 ***	7722-879	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	R	0,2383	0,2383	0,0469	0,0788
ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg MYLAN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA07								
B-41 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0282	0,0471
SERTRALINE AB 100 mg AUROBINDO NV ATC: N06AB06								
B-73	4338-711	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	27,08	27,08	4,36	7,33
	4338-711				17,89	17,89		
B-73 *	7730-963	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2309	0,2309		
B-73 **	7730-963	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,1896	0,1896		
B-73 ***	7730-963	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2245	0,2245	0,0436	0,0733

SERTRALINE AB 50 mg		AUROBINDO NV				ATC: N06AB06			
B-73	4338-695	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	15,16	15,16	2,16	3,60	
	4338-695				8,14	8,14			
B-73	4338-729	100 comprimés pelliculés, 50 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	27,08	27,08	4,36	7,33	
	4338-729				17,89	17,89			
B-73 *	7730-955	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2309	0,2309			
B-73 **	7730-955	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1896	0,1896			
B-73 ***	7730-955	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2245	0,2245	0,0436	0,0733	
SERTRALINE SANDOZ 50 mg		SANDOZ				ATC: N06AB06			
B-73 ***	0781-195	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2954	0,2954	0,0607	0,1010	
TORREM 2,5 mg		MEDA PHARMA				ATC: C03CA04			
B-23 ***	0739-292	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,0659	0,0659	0,0136	0,0226	
TRAMADOL SANDOZ 150 mg		SANDOZ				ATC: N02AX02			
B-56 ***	0774-240	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	G	0,2057	0,2057	0,0410	0,0689	
TRESIBA 100 UI/mL		NOVO NORDISK PHARMA				ATC: A10AE06			
A-69	3877-271	5 cartouches 3 mL solution injectable, 100 IU/mL	5 patronen 3 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		51,25	51,25	0,00	0,00	
	3877-271				39,03	39,03			
A-69 *	7724-867	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		9,6960	9,6960			
A-69 **	7724-867	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		8,2740	8,2740			
TRESIBA 200 UI/mL		NOVO NORDISK PHARMA				ATC: A10AE06			
A-69	3804-788	3 stylos préremplis 3 mL solution injectable, 200 IU/mL	3 voorgevulde pennen 3 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL		60,22	60,22	0,00	0,00	
	3804-788				46,87	46,87			
A-69 *	7724-594	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 200 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL		18,9300	18,9300			
A-69 **	7724-594	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 200 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL		16,5600	16,5600			

2° au chapitre II-B:

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 20000, 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
OMEPRAZOL AB 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01								
B-48	3078-169 3078-169	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	18,93 11,06	18,93 11,06	2,93	4,89
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01								
B-48 ***	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5107	0,5107	0,1046	0,1746

3° au chapitre IV-B :

a) Au § 2250000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 2250000, 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
KEPPRA 100 mg/ml UCB PHARMA ATC: N03AX14								
A-5	2322-717 2322-717	10 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	10 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	R	55,31 42,58	55,31 42,58	0,00	0,00
A-5 *	0788-133	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL	R	5,2240	5,2240	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0788-133	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg/mL	R	4,5130	4,5130		

b) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 2680000, 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	
SOLIFENACINE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: G04BD08									
B-265	3978-327 3978-327	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	76,31 60,98	76,31 60,98	9,90	15,00	
B-265 *	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3588	0,3588			
B-265 **	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3232	0,3232			
B-265 ***	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3584	0,3584	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD08									
B-265	3890-787 3890-787	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	76,22 60,90	76,22 60,90	9,90	15,00	
B-265 *	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3583	0,3583			
B-265 **	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3228	0,3228			

c) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 3570000, 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	
PREGABALIN SANDOZ 150 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16									
A-5 ***	7719-057	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,4755	0,4755	0,0000	0,0000	

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

d) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA			ATC: A10BD08			
A-97 ***	0790-915	60 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	CR	38,40 0,7651	38,40 0,7651	0,0000	0,0000
	0790-915	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg					

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

e) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA			ATC: A10BD08			
A-110 ***	0790-915	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	CR	0,7651	0,7651	0,0000	0,0000

f) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 8310100, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1884	0,1884	0,0000	0,0000

g) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 8310200, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1884	0,1884	0,0000	0,0000

h) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 8310300, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1884	0,1884	0,0000	0,0000

i) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8310400, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1884	0,1884	0,0000	0,0000
ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg MYLAN (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

j) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8320100, 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
ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

k) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8320200, 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
ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-543 7720-543	28 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	2,98 0,1378	2,98 0,1378	0,0000	0,0000

l) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 8320300, 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
ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

4° au chapitre VIII :

a) Au § 300008, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

4° in hoofdstuk VIII :

a) In § 300008, 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
BRAFTOVI 50 mg PIERRE FABRE SANTE BENELUX ATC: L01EC03								
	7726-250	28 gélules, 50 mg	28 capsules, hard, 50 mg		596,44	596,44		
A-28 *	7726-250	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	T	22,8336	22,8336		
A-28 **	7726-250	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	T	22,5796	22,5796		
BRAFTOVI 75 mg PIERRE FABRE SANTE BENELUX ATC: L01EC03								
	7726-268	42 gélules, 75 mg	42 capsules, hard, 75 mg		1269,76	1269,76		
A-28 *	7726-268	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	32,2157	32,2157		
A-28 **	7726-268	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	32,0464	32,0464		

b) Au § 310008, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 310008, 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
MEKTOVI 15 mg PIERRE FABRE SANTE BENELUX ATC: L01EE03								
	7726-276	84 comprimés pelliculés, 15 mg	84 filmomhulde tabletten, 15 mg		2382,02	2382,02		
A-28 *	7726-276	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	T	30,1435	30,1435		
A-28 **	7726-276	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	T	30,0588	30,0588		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} décembre 2021.
Bruxelles, le 17 novembre 2021.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 december 2021.
Brussel, 17 november 2021.

F. VANDENBROUCKE