

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/30893]

15 FEBRUARI 2022. — 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, 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 23 november 2021;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 6 en 8 december 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 9 en 10 december 2021;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 16 en 17 december 2021;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 13 januari 2022 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/30893]

15 FEVRIER 2022. — 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, 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, 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 l'article 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 23 novembre 2021;

Vu les avis de l'inspecteur des finances donnés les 6 et 8 décembre 2021;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat du Budget des 9 et 10 décembre 2021;

Vu les notifications aux demandeurs des 16 et 17 décembre 2021;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 13 janvier 2022, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d'Etat, 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'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° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACECLOFENAC TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: M01AB16					
B-60	2742-864 2742-864	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	60 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
B-60 *	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
B-60 **	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
B-60 ***	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
ALLOPURINOL-RATIOPHARM 100 mg AREGA PHARMA ATC: M04AA01					
B-68	1534-866 1534-866	100 tabletten, 100 mg	100 comprimés, 100 mg	G	
B-68 *	0766-238	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
B-68 **	0766-238	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
B-68 ***	0766-238	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
CIPROFLOXACINE TEVA 750 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02					
	0798-629	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg		
C-37 *	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
C-37 **	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
DESLORATADINE TEVA 0,5 mg/ml AREGA PHARMA ATC: R06AX27					
Cs-7	3060-019 3060-019	1 fles 150 ml drank, 0,5 mg/ml	1 flacon 150 ml solution buvable, 0,5 mg/ml	G	
Cs-7 *	7705-312	5 mL drank, 0,5 mg/mL	5 mL solution buvable, 0,5 mg/mL	G	
Cs-7 **	7705-312	5 mL drank, 0,5 mg/mL	5 mL solution buvable, 0,5 mg/mL	G	
DILTIAZEM SANDOZ 300 mg SANDOZ ATC: C08DB01					
B-20	3094-075 3094-075	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 300 mg	28 gélules à libération prolongée, 300 mg	G	
DIOVANE 160 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA ATC: C09CA03					
B-224	3546-108 3546-108	56 filmomhulde tabletten, 160 mg	56 comprimés pelliculés, 160 mg	R	
B-224	3041-217 3041-217	98 filmomhulde tabletten, 160 mg	98 comprimés pelliculés, 160 mg	R	
B-224 *	7702-855	1 filmomhulde tablet, 160 mg	1 comprimé pelliculé, 160 mg	R	
B-224 **	7702-855	1 filmomhulde tablet, 160 mg	1 comprimé pelliculé, 160 mg	R	
B-224 ***	7702-855	1 filmomhulde tablet, 160 mg	1 comprimé pelliculé, 160 mg	R	
DULOXETINE TEVA 30 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX21					
B-73	4169-736 4169-736	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	
EXEMESTANE TEVA 25 mg AREGA PHARMA ATC: L02BG06					
A-27	2787-893 2787-893	30 filmomhulde tabletten, 25 mg	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
A-27	2787-901 2787-901	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
A-27 *	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	

A-27 **	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
A-27 ***	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-725 3661-725	30 tabletten, 10 mg/ 10 mg	30 comprimés, 10 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-758 3661-758	30 tabletten, 20 mg/ 10 mg	30 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-774 3661-774	30 tabletten, 40 mg/ 10 mg	30 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-808 3661-808	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
GLIMEPIRIDE SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: A10BB12	
A-12	2354-140 2354-140	60 tabletten, 4 mg	60 comprimés, 4 mg	G	
IBUPROFEN TEVA 600 mg		AREGA PHARMA		ATC: M01AE01	
B-60	2567-428 2567-428	60 omhulde tabletten, 600 mg	60 comprimés enrobés, 600 mg	G	
B-60 *	0764-290	1 omhulde tablet, 600 mg	1 comprimé enrobé, 600 mg	G	
B-60 **	0764-290	1 omhulde tablet, 600 mg	1 comprimé enrobé, 600 mg	G	
INSUMAN RAPID 100 IE/ml		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AB01	
A-11	2688-950 2688-950	5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	M	
A-11 *	0796-896	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL		
A-11 **	0796-896	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE TEVA 300 mg/25 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA04	
B-224	3029-519 3029-519	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 25 mg	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 25 mg	G	
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37 *	0757-641 0757-641	30 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	

OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 40mg/10mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02	
B-224	3699-444 3699-444	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg	G	
B-224 *	7722-614	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-224 **	7722-614	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-224 ***	7722-614	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	G	
PERAMTEVA 5 mg/5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04	
B-21	3245-313 3245-313	120 tabletten, 5 mg / 5 mg	120 comprimés, 5 mg / 5 mg	R	
PROVERA 10 mg		PFIZER		ATC: G03DA02	
B-90	0814-772 0814-772	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	R	
B-90 *	0727-099	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	
B-90 **	0727-099	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	
B-90 ***	0727-099	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	
PROVERA 5 mg		PFIZER		ATC: G03DA02	
B-90	0126-797 0126-797	24 tabletten, 5 mg	24 comprimés, 5 mg	R	
B-90 *	0716-001	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	
B-90 **	0716-001	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	
B-90 ***	0716-001	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
SOLU-MEDROL SAB 40 mg (NF)		PFIZER		ATC: H02AB04	
B-83	4117-750 4117-750	1 ampul 1 mL oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 40 mg/mL	1 ampoule 1 mL solvant pour solution injectable, 40 mg/mL	r	
TARGOCID		SANOFI BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01XA02	
B-124 **	0734-830 0734-830	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 63,7 mg/ml	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution injectable, 63,7 mg/ml		
		1 injectieflacon (+ ampul) 200 mg oplossing voor injectie, 63,7 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 200 mg solution injectable, 63,7 mg/mL		
VOLTAREN 50 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: M01AB05	
B-60	3384-682 3384-682	50 maagsapresistente tabletten, 50 mg	50 comprimés gastro-résistants, 50 mg	R	

B-60 *	7717-366	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	R	
B-60 **	7717-366	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	R	
B-60 ***	7717-366	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	R	
XYZALL 5 mg		UCB PHARMA		ATC: R06AE09	
Cs-7	4436-952 4436-952	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	R	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ACECLOFENAC TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: M01AB16				
B-60 *	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1425	0,1425		
B-60 **	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1170	0,1170		
B-60 ***	0759-928	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1442	0,1442	0,0295	0,0490
CONTRAMAL RETARD 50 mg		GRUNENTHAL		ATC: N02AX02				
B-56	2437-176 2437-176	30 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg	30 comprimés à libération prolongée, 50 mg	R	7,62 2,27	7,62 2,27	0,60	1,00
B-56	2437-184 2437-184	60 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg	60 comprimés à libération prolongée, 50 mg	R	9,58 3,79	9,58 3,79	1,01	1,68
B-56 *	0786-723	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	0,0815	0,0815	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0786-723	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	0,0670	0,0670		
B-56 ***	0786-723	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	0,0818	0,0818	0,0168	0,0280
DULOXETINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21				
B-73 *	7714-066	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3025	0,3025		
B-73 **	7714-066	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2482	0,2482		
B-73 ***	7714-066	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3029	0,3029	0,0621	0,1036
PERAMTEVA 5 mg/5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04				
B-21 **	7712-979	1 tablet, 5 mg/ 5 mg	1 comprimé, 5 mg/ 5 mg	R	0,2170	0,2170		
SYMBICORT FORTE TURBOHALER 320/9 µg/dose		ASTRAZENECA		ATC: R03AK07				
B-245	2047-371 2047-371	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose / 320 µg/dose	R	31,79 21,95	31,79 21,95	5,01	8,43

SYMBICORT TURBOHALER 160/4,5 µg/dose		ASTRAZENECA		ATC: R03AK07				
B-245	1610-187 1610-187	120 doses inhalatiepoeder, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	120 doses poudre pour inhalation, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose	R	31,79 21,95	31,79 21,95	5,01	8,43
XYZALL 5 mg		UCB PHARMA		ATC: R06AE09				
Cs-7 *	0770-370	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,0975	0,0975	+0,0000	+0,0000
Cs-7 **	0770-370	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,0800	0,0800		

2° in hoofdstuk IV:

2° au chapitre IV:

a) In § 440201, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) Au § 440201, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
TARGOCID		SANOFI BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: J01XA02	
B-124	0453-621 0453-621	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 63,7 mg/ml	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution injectable, 63,7 mg/ml					
B-124 *	0734-830	1 injectieflacon (+ ampul) 200 mg oplossing voor injectie, 63,7 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 200 mg solution injectable, 63,7 mg/mL					

b) In § 510100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

b) Au § 510100, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: J05AB01				
A-55	4232-658 4232-658	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G				

c) In § 510100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

c) Au § 510100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix buiten bedrijf / ex- usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: J05AB01				
A-55 *	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2680	0,2680		

A-55 **	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2200	0,2200		
---------	----------	------------------	--------------------	---	--------	--------	--	--

d) In § 510201, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

d) Au § 510201, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO NV			ATC: J05AB01			
B-135	4232-658 4232-658	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G				

e) In § 510201, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

e) Au § 510201, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO NV			ATC: J05AB01			
B-135 *	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2680	0,2680		
B-135 **	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2200	0,2200		

f) In § 510202, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

f) Au § 510202, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO NV			ATC: J05AB01			
B-135	4232-658 4232-658	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G				

g) In § 510202, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

g) Au § 510202, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ACICLOVIR AB 200 mg AUROBINDO NV ATC: J05AB01								
B-135 *	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2680	0,2680		
B-135 **	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2200	0,2200		

h) In § 510203, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

h) Au § 510203, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ACICLOVIR AB 200 mg AUROBINDO NV ATC: J05AB01								
B-135	4232-658 4232-658	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G				

i) In § 510203, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

i) Au § 510203, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ACICLOVIR AB 200 mg AUROBINDO NV ATC: J05AB01								
B-135 *	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2680	0,2680		
B-135 **	7729-338	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,2200	0,2200		

j) In § 860000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: j) Au § 860000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
XENETIX 250		GUERBET		ATC: V08AB11	
B-178	1294-545	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 548,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 548,4 mg/ml		
	1294-545				
B-178 *	0748-145	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor injectie, 548,4 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution injectable, 548,4 mg/mL		
B-178 **	0748-145	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor injectie, 548,4 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution injectable, 548,4 mg/mL		
XENETIX 350		GUERBET		ATC: V08AB11	
	0788-372	1 zak 200 ml oplossing voor injectie, 767,8 mg/ml	1 poche 200 ml solution injectable, 767,8 mg/ml		
B-178 *	0788-372	10 mL oplossing voor injectie, 767,8 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 767,8 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		
B-178 **	0788-372	10 mL oplossing voor injectie, 767,8 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 767,8 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		

k) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

k) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GALANTAMIN SANDOZ 24 mg		SANDOZ		ATC: N06DA04	
B-254	2906-469	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	84 gélules à libération prolongée, 24 mg	G	
	2906-469				
B-254 *	0750-455	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	G	
B-254 **	0750-455	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	G	
B-254 ***	0750-455	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	G	

l) § 2820100 wordt geschrapt (COLESTID)

l) le § 2820100 est supprimé (COLESTID)

m) § 2820200 wordt geschrapt (COLESTID):

m) le § 2820100 est supprimé (COLESTID):

n) In § 3070000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

n) Au § 3070000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

o) In § 3650000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

o) Au § 3650000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

p) In § 4070000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

p) Au § 4070000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

q) In § 4550000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

q) Au § 4550000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-248 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-248 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

r) In § 4680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 4680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EXELON 4,6 mg/24 u (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3170-693 3170-693	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	30 dispositifs transdermiques, 4,6 mg/24h	R	
B-254 *	7729-254	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	R	
B-254 **	7729-254	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	R	
EXELON 9,5 mg/24 u (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3170-701 3170-701	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	90 dispositifs transdermiques, 9,5 mg/24h	R	
B-254 *	7729-262	1 pleister voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	1 dispositif transdermique, 9,5 mg/24h	R	
B-254 **	7729-262	1 pleister voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	1 dispositif transdermique, 9,5 mg/24h	R	
RIVASTIGMINE TEVA 13,3 mg/24h		AREGA PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3603-008 3603-008	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 13,3 mg/24h	90 dispositifs transdermiques, 13,3 mg/24h	G	
B-254 *	7721-210	1 pleister voor transdermaal gebruik, 13,3 mg/24h	1 dispositif transdermique, 13,3 mg/24h	G	
B-254 **	7721-210	1 pleister voor transdermaal gebruik, 13,3 mg/24h	1 dispositif transdermique, 13,3 mg/24h	G	
RIVASTIGMINE TEVA 4,6 mg/24u		AREGA PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3073-111 3073-111	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	30 dispositifs transdermiques, 4,6 mg/24h	G	
B-254	3139-185 3139-185	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	90 dispositifs transdermiques, 4,6 mg/24h	G	
B-254 *	7704-414	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	G	
B-254 **	7704-414	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	G	

s) In § 4870000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

s) Au § 4870000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-281	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

B-281 *	4216-917 7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-281	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 *	4216-909 7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FEBUXOSTAT TEVA 120 mg		AREGA PHARMA		ATC: M04AA03	
B-68	3816-519	28 filmomhulde tabletten, 120 mg	28 comprimés pelliculés, 120 mg	G	
	3816-519				
B-68	3816-527	98 filmomhulde tabletten, 120 mg	98 comprimés pelliculés, 120 mg	G	
	3816-527				
B-68 *	7724-321	1 filmomhulde tablet, 120 mg	1 comprimé pelliculé, 120 mg	G	
B-68 **	7724-321	1 filmomhulde tablet, 120 mg	1 comprimé pelliculé, 120 mg	G	
B-68 ***	7724-321	1 filmomhulde tablet, 120 mg	1 comprimé pelliculé, 120 mg	G	

u) In § 6520000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

u) Au § 6520000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
----------	----------	--	--	--	--

v) In § 6780000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

v) Au § 6780000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-248 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-248 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

w) In § 7220000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

w) Au § 7220000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

x) In § 8220100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

x) Au § 8220100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-339	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-339 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-339 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-339	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-339 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-339 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

y) In § 8220200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

y) Au § 8220200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-339	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-339 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-339 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-339	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-339 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-339 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

ad) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ad) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2755-445 2755-445	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2755-460 2755-460	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

ae) In § 8350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ae) Au § 8350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
A-89	3661-725 3661-725	30 tabletten, 10 mg/ 10 mg	30 comprimés, 10 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
A-89	3661-758 3661-758	30 tabletten, 20 mg/ 10 mg	30 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
A-89	3661-774 3661-774	30 tabletten, 40 mg/ 10 mg	30 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	

EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02	
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs			
A-89	3661-808 3661-808	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 *	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 **	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 ***	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			

af) In § 8350200, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

af) Au § 8350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)							
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs			
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/10 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02	
A-89	3661-725 3661-725	30 tabletten, 10 mg/ 10 mg	30 comprimés, 10 mg/ 10 mg	G			
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02	
A-89	3661-758 3661-758	30 tabletten, 20 mg/ 10 mg	30 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G			
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02	
A-89	3661-774 3661-774	30 tabletten, 40 mg/ 10 mg	30 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G			
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA02	
A-89	3661-808 3661-808	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 *	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 **	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			
A-89 ***	7722-127	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G			

ag) In § 8810000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

ag) Au § 8810000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)							
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs			
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: L04AB04	
B-281	4216-917 4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL				
B-281 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL				
B-281 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL				

HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-281	4216-909 4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-281 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

ah) In § 8820000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ah) Au § 8820000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-917 4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-248	4216-909 4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-248 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

ai) In § 8830000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ai) Au § 8830000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917 4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909 4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

aj) In § 8870000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

aj) Au § 8870000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA			ATC: L04AB04
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA			ATC: L04AB04
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CIPROFLOXACINE TEVA 750 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01MA02
C-37	2732-725	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G	
	2732-725				
C-37 ***	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01MA12
C-37	2764-215	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2764-215				

a) In § 9480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 9480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-917	2 voorgevulde pennen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 stylos préremplis 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-917				
B-255 *	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-270	1 voorgevulde pen 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 stylo prérempli 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
HULIO 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L04AB04	
B-255	4216-909	2 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	2 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
	4216-909				
B-255 *	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		
B-255 **	7729-288	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL		

am) In § 9630000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

am) Au § 9630000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FLIXONASE AQUA (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: R01AD08	
C-38	2678-621	150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	R	
	2678-621				
C-38 *	0796-664	1 spraypomp, 50 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	R	
C-38 **	0796-664	1 spraypomp, 50 µg/dosis	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	R	

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*.

Brussel, 15 februari 2022.

F. VANDENBROUCKE

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*.

Bruxelles, le 15 février 2022.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/30895]

15 FEBRUARI 2022. — 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

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/30895]

15 FEVRIER 2022. — 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 par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, 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, l'article 35bis, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du