

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2022/15293]

14 JULI 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, en artikel 35ter, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de programmatief van 21 juni 2021;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tweede paragraaf, ingevoegd bij de programma-wet van 21 juni 2021;

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 77;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 april 2022;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 3 juni 2022;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 3 juni 2022;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 14 juni 2022;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 10 juni 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2022/15293]

14 JUILLET 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, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, et l'article 35ter, inséré par la loi du 2 janvier 2001 et modifié en dernier lieu par la loi programme du 21 juin 2021;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, paragraphe 2, inséré par la loi-programme du 21 juin 2021;

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 77;

Vu la communication aux demandeurs le 29 avril 2022 ;

Vu la communication à l'Inspectrice des Finances le 3 juin 2022;

Vu la communication à la Secrétaire d'Etat au Budget le 3 juin 2022;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments du 14 juin 2022;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 10 juin 2022, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 3° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

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

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

Arrête :

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

1° in hoofdstuk I:

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

1° au chapitre I:

a) 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	

CERTICAN 0,25 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L04AA18					
A-29	2156-255 2156-255	60 tabletten, 0,25 mg	60 comprimés, 0,25 mg	R	56,11 43,07	56,11 43,07	0,00	0,00	
A-29 *	0779-884	1 tablet, 0,25 mg	1 comprimé, 0,25 mg	R	0,8793	0,8793	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0779-884	1 tablet, 0,25 mg	1 comprimé, 0,25 mg	R	0,7608	0,7608			
A-29 ***	0779-884	1 tablet, 0,25 mg	1 comprimé, 0,25 mg	R	0,8556	0,8556	0,0000	0,0000	
CERTICAN 0,5 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L04AA18					
A-29	2156-271 2156-271	60 tabletten, 0,5 mg	60 comprimés, 0,5 mg	R	104,13 86,15	104,13 86,15	0,00	0,00	
A-29 *	0779-892	1 tablet, 0,5 mg	1 comprimé, 0,5 mg	R	1,6405	1,6405	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0779-892	1 tablet, 0,5 mg	1 comprimé, 0,5 mg	R	1,5220	1,5220			
A-29 ***	0779-892	1 tablet, 0,5 mg	1 comprimé, 0,5 mg	R	1,6561	1,6561	0,0000	0,0000	
CERTICAN 0,75 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L04AA18					
A-29	2156-289 2156-289	60 tabletten, 0,75 mg	60 comprimés, 0,75 mg	R	151,27 129,22	151,27 129,22	0,00	0,00	
A-29 *	0779-900	1 tablet, 0,75 mg	1 comprimé, 0,75 mg	R	2,4013	2,4013	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0779-900	1 tablet, 0,75 mg	1 comprimé, 0,75 mg	R	2,2828	2,2828			
A-29 ***	0779-900	1 tablet, 0,75 mg	1 comprimé, 0,75 mg	R	2,4417	2,4417	0,0000	0,0000	

2° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 8170000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 8170000, 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	
VOTUBIA 10 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L01EG02					
A-65 *	7715-808 7715-808	30 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	30 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	R/T	1400,49 49,7210	1400,49 49,7210	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	7715-808	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R/T	49,4840	49,4840			
VOTUBIA 2 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L01EG02					
A-65 *	7715-816 7715-816	30 dispergeerbare tabletten, 2 mg 1 dispergeerbare tablet, 2 mg	30 comprimés dispersibles, 2 mg 1 comprimé dispersible, 2 mg	R/T	389,16 13,9873	389,16 13,9873	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	7715-816	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	1 comprimé dispersible, 2 mg	R/T	13,7503	13,7503			

VOTUBIA 2,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-782	30 tabletten, 2,5 mg	30 comprimés, 2,5 mg	R/T	486,45	486,45		
	7715-782	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg		17,4250	17,4250	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-782	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	R/T	17,1880	17,1880		
VOTUBIA 3 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-824	30 dispergeerbare tabletten, 3 mg	30 comprimés dispersibles, 3 mg	R/T	583,73	583,73		
	7715-824	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	1 comprimé dispersible, 3 mg		20,8620	20,8620	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-824	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	1 comprimé dispersible, 3 mg	R/T	20,6250	20,6250		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-790	30 tabletten, 5 mg	30 comprimés, 5 mg	R/T	972,89	972,89		
	7715-790	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		34,6123	34,6123	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-790	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R/T	34,3753	34,3753		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-832	30 dispergeerbare tabletten, 5 mg	30 comprimés dispersibles, 5 mg	R/T	972,89	972,89		
	7715-832	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé dispersible, 5 mg		34,6123	34,6123	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-832	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé dispersible, 5 mg	R/T	34,3753	34,3753		

b) In § 8180000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 8180000, 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
VOTUBIA 10 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-808	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	R/T	1400,49	1400,49		
	7715-808	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		49,7210	49,7210	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-808	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R/T	49,4840	49,4840		
VOTUBIA 2 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-816	30 dispergeerbare tabletten, 2 mg	30 comprimés dispersibles, 2 mg	R/T	389,16	389,16		
	7715-816	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	1 comprimé dispersible, 2 mg		13,9873	13,9873	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-816	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	1 comprimé dispersible, 2 mg	R/T	13,7503	13,7503		
VOTUBIA 2,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-782	30 tabletten, 2,5 mg	30 comprimés, 2,5 mg	R/T	486,45	486,45		
	7715-782	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg		17,4250	17,4250	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-782	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	R/T	17,1880	17,1880		
VOTUBIA 3 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-824	30 dispergeerbare tabletten, 3 mg	30 comprimés dispersibles, 3 mg	R/T	583,73	583,73		
	7715-824	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	1 comprimé dispersible, 3 mg		20,8620	20,8620	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-824	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	1 comprimé dispersible, 3 mg	R/T	20,6250	20,6250		

VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-790	30 tabletten, 5 mg	30 comprimés, 5 mg	R/T	972,89	972,89	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-790	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R/T	34,6123	34,6123		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-832	30 dispergeerbare tabletten, 5 mg	30 comprimés dispersibles, 5 mg	R/T	972,89	972,89	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-832	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé dispersible, 5 mg	R/T	34,6123	34,6123		
1 dispergeerbare tablet, 5 mg								
1 comprimé dispersible, 5 mg								

c) In § 9660000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 9660000, 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	

VOTUBIA 2 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-816	30 dispergeerbare tabletten, 2 mg	30 comprimés dispersibles, 2 mg	R/T	389,16	389,16	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-816	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	1 comprimé dispersible, 2 mg	R/T	13,9873	13,9873		
1 dispergeerbare tablet, 2 mg								
1 comprimé dispersible, 2 mg								
VOTUBIA 3 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-824	30 dispergeerbare tabletten, 3 mg	30 comprimés dispersibles, 3 mg	R/T	583,73	583,73	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-824	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	1 comprimé dispersible, 3 mg	R/T	20,8620	20,8620		
1 dispergeerbare tablet, 3 mg								
1 comprimé dispersible, 3 mg								
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EG02								
A-65 *	7715-832	30 dispergeerbare tabletten, 5 mg	30 comprimés dispersibles, 5 mg	R/T	972,89	972,89	+0,0000	+0,0000
A-65 **	7715-832	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé dispersible, 5 mg	R/T	34,6123	34,6123		
1 dispergeerbare tablet, 5 mg								
1 comprimé dispersible, 5 mg								

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juli 2022.

Brussel, 14 juli 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} juillet 2022.

Bruxelles, le 14 juillet 2022.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2022/15294]

14 JULI 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, § 3, achtste lid, ingevoegd

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2022/15294]

14 JUILLET 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, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la