

Vu pour être annexé au règlement du 27 avril 2022

Le Président

La Fonctionnaire dirigeante

I. Van Damme

C. Arbesu

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/33760]

13 OKTOBER 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 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, vooral artikels 60 en 71;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 12 en 29 juli 2022;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 en 20 juli 2022 en op 10 en 12 augustus 2022;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 27 en 28 juli 2022 en van 18 augustus 2022;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 2, 17, 18, 19 en 22 augustus 2022;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 9 september 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 – 2022/33760]

13 OCTOBRE 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 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 les articles 60 et 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 12 et 29 juillet 2022;

Vu les avis de l'inspecteur des finances donnés les 19 et 20 juillet 2022 et les 10 et 12 août 2022;

Vu les accords de la Secrétaire d'Etat du Budget des 27 et 28 juillet 2022 et du 18 août 2022;

Vu la notification au demandeur des 2, 17, 18, 19 et 22 août 2022;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 9 septembre 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	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05	
B-41	2795-987 2795-987	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

DAPHNE CONTINU 2 mg/0,035 mg		CERES PHARMA NV	ATC: G03HB01		
Cx-13	3189-701 3189-701	63 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg	63 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg	G	
Cx-13	3189-677 3189-677	126 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg	126 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg	G	
Cx-13	3189-685 3189-685	273 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg	273 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg	G	
Cx-13 *	7709-140	21 actieve omhulde tabletten + 7 placebo-tabletten, 2 mg/ 0,035 mg	21 comprimés actifs enrobés + 7 comprimés placebo, 2 mg/ 0,035 mg	G	
Cx-13 **	7709-140	21 actieve omhulde tabletten + 7 placebo-tabletten, 2 mg/ 0,035 mg	21 comprimés actifs enrobés + 7 comprimés placebo, 2 mg/ 0,035 mg	G	
Cx-13 ***	7709-140	1 actieve omhulde tabletten, 2 mg/ 0,035 mg	1 comprimés actifs enrobés, 2 mg/ 0,035 mg	G	

FERUPANTIL 180 mg		SANDOZ	ATC: V03AC03		
	7731-896	90 filmomhulde tabletten, 180 mg	90 comprimés pelliculés, 180 mg		
A-35 *	7731-896	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	G	
A-35 **	7731-896	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	G	

FERUPANTIL 360 mg		SANDOZ	ATC: V03AC03		
	7731-904	90 filmomhulde tabletten, 360 mg	90 comprimés pelliculés, 360 mg		
A-35 *	7731-904	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	G	
A-35 **	7731-904	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	G	

FERUPANTIL 90 mg		SANDOZ	ATC: V03AC03		
	7731-888	90 filmomhulde tabletten, 90 mg	90 comprimés pelliculés, 90 mg		
A-35 *	7731-888	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	G	
A-35 **	7731-888	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	G	

MEDROL PAK 4 mg		PFIZER	ATC: H02AB04		
B-83	0118-125 0118-125	21 tabletten, 4 mg	21 comprimés, 4 mg	R	
B-83 *	0711-499	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
B-83 **	0711-499	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
B-83 ***	0711-499	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	

TAZKO 5 mg		SANOFI BELGIUM	ATC: C09BB05		
B-288	2172-534 2172-534	28 tabletten met verlengde afgifte, 5 mg / 5 mg	28 comprimés à libération prolongée, 5 mg / 5 mg	R	

TRITACE 10 mg		SANOFI BELGIUM			ATC: C09AA05	
B-21	3736-162 3736-162	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 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
FRAXIPARINE		MYLAN EPD			ATC: B01AB06			
B-33	0321-596 0321-596	10 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 9500 IU/ml	10 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 9500 IU/ml		35,70 25,26	35,70 25,26	5,54	9,32
B-33 *	0739-714	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 9500 IU/mL		3,2600	3,2600		
B-33 **	0739-714	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 9500 IU/mL		2,6780	2,6780		
FRAXIPARINE		MYLAN EPD			ATC: B01AB06			
B-33	0431-569 0431-569	10 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 9500 IU/ml	10 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 9500 IU/ml		50,68 38,33	50,68 38,33	7,63	12,10
B-33 *	0734-012	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 9500 IU/mL		4,7740	4,7740		
B-33 **	0734-012	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 9500 IU/mL		4,0630	4,0630		
FRAXIPARINE		MYLAN EPD			ATC: B01AB06			
B-33	0669-705 0669-705	10 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 9500 IU/ml	10 seringues préremplies 0,3 ml solution injectable, 9500 IU/ml		32,52 22,49	32,52 22,49	5,10	8,57
B-33 *	0730-390	1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 9500 IU/mL		2,9020	2,9020		
B-33 **	0730-390	1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 9500 IU/mL		2,3840	2,3840		
FRAXIPARINE		MYLAN EPD			ATC: B01AB06			
B-33	0321-604 0321-604	10 voorgevulde spuit 0,8 ml oplossing voor injectie, 9500 IU/ml	10 seringues préremplies 0,8 ml solution injectable, 9500 IU/ml		60,20 46,64	60,20 46,64	8,00	12,10
B-33 *	0739-722	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 9500 IU/mL		5,6550	5,6550		
B-33 **	0739-722	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 9500 IU/mL		4,9440	4,9440		
FRAXIPARINE		MYLAN EPD			ATC: B01AB06			
B-33	0468-264 0468-264	10 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 9500 IU/ml	10 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 9500 IU/ml		72,97 57,79	72,97 57,79	8,00	12,10
B-33 *	0735-761	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 9500 IU/mL		6,8370	6,8370		
B-33 **	0735-761	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 9500 IU/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 9500 IU/mL		6,1260	6,1260		

TRITACE 10 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: C09AA05				
B-21 *	0777-425	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,2805	0,2805	+0,0000	+0,0000
B-21 **	0777-425	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,2304	0,2304		

2° in hoofdstuk III-A:

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

2° au chapitre III-A:

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
GLUCOSE 5 % w/v VIAFLO		BAXTER		ATC: B05BA03				
B-182	1082-650	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/l	M	7,32	7,32	0,51	0,85
	1082-650				1,92	1,92		
B-182 *	0741-009	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		2,4800	2,4800		
B-182 **	0741-009	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 55 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 55 g/L		2,0400	2,0400		
MANNITOL 15% BAXTER (Viaflo)		BAXTER		ATC: B05BC01				
	7700-362	20 zakken 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 15 %	20 poches 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 15 %		86,60	86,60		
B-182 *	7700-362	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 15 %	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 15 %		4,9455	4,9455		
B-182 **	7700-362	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 15 %	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 15 %		4,5900	4,5900		
OLIMEL N7E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-119	6 driekamerzakken 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	6 poches à trois compartiments 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	M	250,75	250,75	8,00	12,10
	2786-119				220,10	220,10		
B-184 *	0758-664	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		40,0700	40,0700		
B-184 **	0758-664	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		38,8850	38,8850		
OLIMEL N7E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-127	4 driekamerzakken 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	4 poches à trois compartiments 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	M	199,52	199,52	8,00	12,10
	2786-127				173,30	173,30		
B-184 *	0758-656	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		47,7025	47,7025		
B-184 **	0758-656	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		45,9250	45,9250		
OLIMEL N7E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-135	4 driekamerzakken 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	4 poches à trois compartiments 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	M	208,07	208,07	8,00	12,10
	2786-135				181,10	181,10		

B-184 *	0758-649	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		49,7700	49,7700		
B-184 **	0758-649	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		47,9925	47,9925		
OLIMEL N9E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-176	6 driekamerzakken 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml	6 poches à trois compartiments 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml	M	266,61	266,61	8,00	12,10
	2786-176				234,58	234,58		
B-184 *	0758-607	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		42,6267	42,6267		
B-184 **	0758-607	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		41,4417	41,4417		
OLIMEL N9E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-184	4 driekamerzakken 1500 ml emulsie voor infusie, 1500 ml	4 poches à trois compartiments 1500 ml émulsion pour perfusion, 1500 ml	M	213,31	213,31	8,00	12,10
	2786-184				185,90	185,90		
B-184 *	0758-599	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		51,0400	51,0400		
B-184 **	0758-599	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		49,2625	49,2625		
OLIMEL N9E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	2786-192	4 driekamerzakken 2000 ml emulsie voor infusie, 2000 ml	4 poches à trois compartiments 2000 ml émulsion pour perfusion, 2000 ml	M	222,44	222,44	8,00	12,10
	2786-192				194,23	194,23		
B-184 *	0758-581	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		53,2475	53,2475		
B-184 **	0758-581	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		51,4700	51,4700		
PLASMALYTE 148 + GLUCOSE 5 % w/v VIAFLO		BAXTER		ATC: B05BB02				
B-184	2675-452	20 zakken 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 500 ml	20 poches 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 500 ml	M	79,42	79,42	8,00	12,10
	2675-452				63,58	63,58		
B-184 *	0796-169	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mL	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mL		3,7250	3,7250		
B-184 **	0796-169	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mL	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mL		3,3695	3,3695		
PLASMALYTE 148 + GLUCOSE 5 % w/v VIAFLO		BAXTER		ATC: B05BB02				
B-184	2675-445	10 zakken 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	10 poches 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml	M	50,96	50,96	7,67	12,10
	2675-445				38,58	38,58		
B-184 *	0796-177	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mL	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mL		4,8000	4,8000		
B-184 **	0796-177	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mL	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mL		4,0890	4,0890		
PLASMALYTE A VIAFLO		BAXTER		ATC: B05BB01				
B-182	2675-460	20 zakken 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie	20 poches 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse)	M	79,44	79,44	8,00	12,10
	2675-460				63,60	63,60		
B-182 *	0795-898	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L		3,7265	3,7265		

B-182 **	0795-898	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L		3,3710	3,3710		
PLASMALYTE A VIAFLO		BAXTER		ATC: B05BB01				
B-182	2675-478	10 zakken 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie	10 poches 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse)	M	49,04	49,04	7,40	12,10
	2675-478				36,90	36,90		
B-182 *	0795-906	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L		4,6220	4,6220		
B-182 **	0795-906	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5,26 g/L/ 5,02 g/L/ 3,68 g/L/ 0,37 g/L/ 0,3 g/L		3,9110	3,9110		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TOLTERODIN SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: G04BD07	
B-265	3209-244	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	
	3209-244				
B-265 *	7709-355	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	
B-265 **	7709-355	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	
B-265 ***	7709-355	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	

b) In § 4700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 4700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ROPINIROL SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04	
B-76	2953-180	84 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	84 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	
	2953-180				

c) In § 4700000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 4700000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

ROPINIROL SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04			
B-76 *	7700-289	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,3168	0,3168	
B-76 **	7700-289	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,2600	0,2600	

d) In § 5380000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 5380000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ETORICOXIB SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: M01AH05	
B-250	3536-240 3536-240	28 filmomhulde tabletten, 30 mg	28 comprimés pelliculés, 30 mg	G	
B-250 *	7719-651	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	
B-250 **	7719-651	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	
B-250 ***	7719-651	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FEBUXOSTAT SANDOZ 120 mg		SANDOZ		ATC: M04AA03	
B-68	3906-583 3906-583	28 filmomhulde tabletten, 120 mg	28 comprimés pelliculés, 120 mg	G	
FEBUXOSTAT SANDOZ 80 mg		SANDOZ		ATC: M04AA03	
B-68	3906-575 3906-575	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	28 comprimés pelliculés, 80 mg	G	

f) In § 7990000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

f) Au § 7990000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
COSENTYX 150 mg/ml		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC10	
B-314	3267-846 3267-846	2 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml	2 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 150 mg/ml		
B-314 *	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-314 **	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2795-987 2795-987	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2795-987 2795-987	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2795-987 2795-987	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2795-987 2795-987	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

k) In § 8550100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

k) Au § 8550100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
COSENTYX 150 mg/ml		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC10	
B-305	3267-846 3267-846	2 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml	2 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 150 mg/ml		

B-305 *	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-305 **	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		

l) In § 8550200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

l) Au § 8550200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
COSENTYX 150 mg/ml		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC10	
B-305	3267-846	2 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml	2 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 150 mg/ml		
	3267-846				
B-305 *	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-305 **	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		

m) In § 9560000, wordt geschrapt (CHAMPIX)

m) Au § 9560000, est supprimé (CHAMPIX)

n) In § 10960000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

n) Au § 10960000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
COSENTYX 150 mg/ml		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC10	
B-305	3267-846	2 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml	2 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 150 mg/ml		
	3267-846				
B-305 *	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-305 **	7714-991	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		

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, 13 oktober 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 13 octobre 2022.

F. VANDENBROUCKE