

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/42889]

10 NOVEMBER 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. — Erratum

In het *Belgisch Staatsblad* van 18 november 2022 :

Op blz. 82931, wordt

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/42889]

10 NOVEMBRE 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. — Erratum

Au *Moniteur belge* du 18 novembre 2022 :

A la page 82931

| SIMVAZET 10mg/40mg | | AUROBINDO NV | | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) | | ATC: C10BA02 |
|--------------------|-----------------------------|---|---|---|--------------|--------------|
| B-289 | 3682-655 3682-655 | 98 tabletten, 40 mg/ 10 mg | 98 comprimés, 40 mg/ 10 mg | G | | |
| B-289 * | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | | |
| B-289 ** | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | | |
| B-289 *** | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | | |
| TOFRANIL 25 mg | | AMDIPHARM | | | ATC: N06AA02 | |
| B-73 | 0133-702 0133-702 | 200 omhulde tabletten, 25 mg | 200 comprimés enrobés, 25 mg | | | |
| B-73 * | 0719-500 | 1 omhulde tablet, 25 mg | 1 comprimé enrobé, 25 mg | | | |
| B-73 ** | 0719-500 | 1 omhulde tablet, 25 mg | 1 comprimé enrobé, 25 mg | | | |
| B-73 *** | 0719-500 | 1 omhulde tablet, 25 mg | 1 comprimé enrobé, 25 mg | | | |
| VENLABLOXUS 150 mg | | SANDOZ | | | ATC: N06AX16 | |
| B-73 | 2541-670 2541-670 | 28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 28 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | | |
| B-73 | 2541-696 2541-696 | 56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 56 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | | |
| B-73 | 2541-704 2541-704 | 98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 98 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | | |
| B-73 * | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | | |
| B-73 ** | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | | |
| B-73 *** | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | | |

vervangen door:

est remplacé par :

| SIMVAZET 10mg/40mg | | | AUROBINDO NV | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) | ATC: C10BA02 |
|--------------------|-----------------------------|----------------------------|----------------------------|---|--------------|
| B-289 | 3682-655 3682-655 | 98 tabletten, 40 mg/ 10 mg | 98 comprimés, 40 mg/ 10 mg | G | |
| B-289 * | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | |
| B-289 ** | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | |
| B-289 *** | 7721-475 | 1 tablet, 40 mg/ 10 mg | 1 comprimé, 40 mg/ 10 mg | G | |

| VENLABLOXUS 150 mg | | | SANDOZ | ATC: N06AX16 | |
|--------------------|-----------------------------|---|---|--------------|--|
| B-73 | 2541-670 2541-670 | 28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 28 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | |
| B-73 | 2541-696 2541-696 | 56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 56 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | |
| B-73 | 2541-704 2541-704 | 98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 98 gélules à libération prolongée, 150 mg | G | |
| B-73 * | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | |
| B-73 ** | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | |
| B-73 *** | 0790-253 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg | 1 gélule à libération prolongée, 150 mg | G | |

op blz. 82938-82939, wordt

Aux pages 82938-82939

g) In § 4690000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) Au § 4690000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| PRAMIPEXOL TEVA 3,15 mg | | | AREGA PHARMA | ATC: N04BC05 | |
| B-76 | 3303-898 3303-898 | 100 tabletten met verlengde afgifte, 3,15 mg | 100 comprimés à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 * | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 ** | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 *** | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |

h) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|----------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| EUCREAS 50 mg/1000 mg (PI-Pharma) | | | | ATC: A10BD08 | |
| A-97 | 4313-557 | 180 filmomhulde tabletten, 1000 mg/ 50 mg 4313-557 | 180 comprimés pelliculés, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-97 * | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-97 ** | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-97 *** | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |

i) In § 7430000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|----------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| EUCREAS 50 mg/1000 mg (PI-Pharma) | | | | ATC: A10BD08 | |
| A-110 | 4313-557 | 180 filmomhulde tabletten, 1000 mg/ 50 mg 4313-557 | 180 comprimés pelliculés, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-110 * | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-110 ** | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |
| A-110 *** | 7732-357 | 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg | 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg | CR | |

h) Au § 5480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

geschrapt:

j) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt: j) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|---|--------------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | SANDOZ | | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | ATC: C10AA05 |
| A-45 | 2796-001 2796-001 | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | G | |

vervangen door:

sont remplacés par :

g) In § 4690000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: g) Au § 4690000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| PRAMIPEXOL TEVA 3,15 mg | | AREGA PHARMA | | ATC: N04BC05 | |
| B-76 | 3303-898 3303-898 | 100 tabletten met verlengde afgifte, 3,15 mg | 100 comprimés à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 * | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 ** | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |
| B-76 *** | 7713-647 | 1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg | 1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg | G | |

j) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt: j) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|---|--------------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | SANDOZ | | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | ATC: C10AA05 |
| A-45 | 2796-001 2796-001 | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | G | |