

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/47198]

14 NOVEMBRE 2023. — 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 35*bis*, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2*bis*, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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, l'article 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 21 Novembre 2023;

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

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 10 novembre 2023 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 74.847/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 10 novembre 2023 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/47198]

14 NOVEMBER 2023. — 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 2*bis*, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, en artikel 37 § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

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, artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 21 November 2023;

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

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 10 november 2023 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 74.947/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 10 november 2023 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée
comme suit:a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten
vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
AMOCLANEEG 500 mg/125 mg EUROGENERICS ATC: J01CR02								
C-37 ***	0794-552	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,3319	0,3319	0,2262	0,2262
AMOXICILLIN AB 1000 mg AUROBINDO NV ATC: J01CA04								
C-37 ***	7731-318	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3547	0,3547	0,2417	0,2417
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg SANDOZ ATC: J01CA04								
C-37 ***	0799-080	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	G	0,3547	0,3547	0,2417	0,2417
ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05								
B-41 ***	7728-025	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1946	0,1946	0,0396	0,0664
AZITHROMYCINE TEVA 500 mg AREGA PHARMA ATC: J01FA10								
C-37 ***	0796-094	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4716	1,4716	1,0017	1,0017
CLARITHROMYCINE TEVA 500 mg AREGA PHARMA ATC: J01FA09								
C-37 ***	0784-777	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5576	0,5576	0,3790	0,3790
CLARITHROMYCINE VIATRIS 500 mg VIATRIS ATC: J01FA09								
C-37 ***	0778-498	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,8495	0,8495	0,5786	0,5786
CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg SANDOZ ATC: C07BB07								
B-15 ***	0798-025	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	G	0,1065	0,1065	0,0218	0,0363
DESLORATADINE AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7726-102	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1396	0,1396	0,1143	0,1143
DULOXETIN AB 30 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-444	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2934	0,2934	0,0600	0,1000
DULOXETIN AB 60 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-451	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	0,4558	0,4558	0,0932	0,1550
EBASTINE SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: R06AX22								

Cs-7 ***	7708-100	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,1098	0,1098	0,0897	0,0897
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AX09		
B-268 ***	7728-306	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4838	0,4838	0,0989	0,1646
FLUOXETINE MYLAN 20 mg		VIATRIS		ATC: N06AB03				
B-73 ***	0766-428	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,1445	0,1445	0,0295	0,0492
LERCANIDIPIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: C08CA13				
B-20 ***	0795-740	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0368	0,0612
LEVOCETIRIZIN AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: R06AE09				
Cs-7 ***	7729-510	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1023	0,1023	0,0835	0,0835
LYRICA 300 mg		VIATRIS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N02BF02		
B-262 ***	0781-823	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,5275	0,5275	0,0954	0,1604
MONTELUKAST AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: R03DC03				
B-241 ***	0758-813	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4267	0,4267	0,0871	0,1454
MONTELUKAST TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		ATC: R03DC03				
B-241 ***	0791-707	1 comprimé à croquer, 5 mg	1 kauwtablet, 5 mg	G	0,4545	0,4545	0,0852	0,1432
OLMESARTAN/AMLODIPINE KRKA 20 mg/5 mg		KRKA D.D. (KRKA BELGIUM)		ATC: C09DB02				
B-224 ***	7721-731	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	G	0,3267	0,3267	0,0581	0,0976
PREGABALINE TEVA 300 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N02BF02		
B-262 ***	7714-694	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,5247	0,5247	0,0950	0,1596
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0304	0,0507
TAMBOCOR		VIATRIS		ATC: C01BC04				
B-8 ***	0718-494	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,3668	0,3668	0,0750	0,1247

2° au chapitre II:

2° in hoofdstuk II:

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

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01				
B-48 ***	0775-346	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1272	0,1272	0,0261	0,0432

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01				
B-48 ***	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4956	0,4956	0,0909	0,1529

b) Au § 30000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01				
C-31 ***	0775-346	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1272	0,1272	0,0261	0,0432

3° au chapitre IV :

3° in hoofdstuk IV:

a) Au § 2680000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

a) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

SOLIFENACINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3539	0,3539	0,0629	0,1059

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

b) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
--	--	--	--	--	--	--	--	--

LYRICA 300 mg		VIATRIS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N02BF02	
A-5 ***	0781-823	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,5275	0,5275	0,0000	0,0000
PREGABALINE TEVA 300 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N02BF02	
A-5 ***	7714-694	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,5247	0,5247	0,0000	0,0000

c) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

CELECOXIB EG 100 mg		EUROGENERICS					ATC: M01AH01	
B-250 ***	7708-662	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,1866	0,1866	0,0382	0,0635
CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS					ATC: M01AH01	
B-250 ***	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2972	0,2972	0,0610	0,1017

d) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

CELECOXIB EG 100 mg		EUROGENERICS					ATC: M01AH01	
B-250 ***	7708-662	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,1866	0,1866	0,0382	0,0635
CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS					ATC: M01AH01	
B-250 ***	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2972	0,2972	0,0610	0,1017

e) Au § 8310100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

e) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05

A-45 ***	7728-025	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1946	0,1946	0,0000	0,0000
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

f) Au § 8310200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05

A-45 ***	7728-025	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1946	0,1946	0,0000	0,0000
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

g) Au § 8310300, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

g) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05

A-45 ***	7728-025	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1946	0,1946	0,0000	0,0000
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

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

h) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	7728-025	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1946	0,1946	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0000	0,0000

i) Au § 8320100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

i) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0000	0,0000

j) Au § 8320200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

j) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0000	0,0000

k) Au § 8320300, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

k) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07

A-45 ***	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0000	0,0000
----------	----------	----------------------------	----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

l) Au § 8330100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

l) In § 8330100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

EZETIMIB AB 10 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AX09

A-71 ***	7728-306	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4838	0,4838	0,0000	0,0000
----------	----------	-------------------	-----------------	---	--------	--------	--------	--------

m) Au § 8330200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

m) In § 8330200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

EZETIMIB AB 10 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AX09

A-71 ***	7728-306	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4838	0,4838	0,0000	0,0000
----------	----------	-------------------	-----------------	---	--------	--------	--------	--------

n) Au § 8970000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

n) In § 8970000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
INSPIRA 25 mg			VIATRIS			ATC: C03DA04		
B-27 ***	7728-157	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	R	0,3875	0,3875	0,0677	0,1138

Article 1^{er}. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} décembre 2023.
Bruxelles, le 14 novembre 2023.

F. VANDENBROUCKE

Artikel 1. Dit besluit treedt in werking op 1 december 2023.
Brussel, 14 november 2023.

F. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2023/47188]

16 NOVEMBRE 2023. — 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, article 35bis, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, article 35bis, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 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 15, 20, 27, 40, 52, 60, 68, 71, 98, 111, 112 et 130 tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 2 mai 2023, le 26 juin 2023, les 11, 25 et 28 juillet 2023, les 8, 18, 29 août 2023 et les 12, 25, 26, 27, et 29 septembre 2023;

Vu la proposition du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 29 août 2023;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 17, 25, 29, 30 et 31 août 2023 et les 5,7,11,12,13,14,15,19,20,21,22 et 27 septembre 2023.

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget du 30 août 2023; et des 6,7,11,13,14,17,21,25 et 28 septembre 2023

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités:

ARIXTRA (ORIFARM), CIMZIA (PI-PHARMA), EZETROL (PI-PHARMA), PROLOPA (PI-PHARMA), RISPERDAL (PI-Pharma), RIXATHON (ABACUS), SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE (ABACUS) et TERIFLUNOMIDE EG, notre Secrétaire d'Etat du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2023/47188]

16 NOVEMBER 2023. — 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, artikel 35bis § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 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, in het bijzonder artikelen 15, 20, 27, 40, 52, 60, 68, 71, 98, 111, 112 en 130 , zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 2 mei 2023, op 26 juni 2023, op 11, 25 en 28 juli 2023, op 8, 18, 29 augustus 2023 en op 12, 25, 26, 27, en 29 september 2023 ;

Gelet op de voorstel van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 29 augustus 2023;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 17, 25, 29, 30 en 31 augustus 2023 en op 5,7,11,12,13,14,15,19,20,21,22 en 27 september 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 30 augustus 2023; op des 6,7,11,13,14,17,21,25 en 28 september 2023 ;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten:

ARIXTRA (ORIFARM), CIMZIA (PI-PHARMA), EZETROL (PI-PHARMA), PROLOPA (PI-PHARMA), RISPERDAL (PI-Pharma), RIXATHON (ABACUS), SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE (ABACUS) et TERIFLUNOMIDE EG, door Onze Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;