

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2024.

Brussel, 17 juli 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} août 2024.

Bruxelles, le 17 juillet 2024.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2024/007163]

17 JULI 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, en artikel 72bis, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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, 71 en 88;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 2 en 16 april 2024;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 25 en 30 april 2024 en op 6 mei 2024;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 2 en 8 mei 2024;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten: ZUBSOLV 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;

Gelet op de notificaties aan de aanvrager op 6, 23 en 27 mei 2024;

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 juni 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.692/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 10 juni 2024 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;

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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 – 2024/007163]

17 JUILLET 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 1918 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 du 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, et l'article 72bis, § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 1918 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, 71 et 88;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 2 et 16 avril 2024

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donné les 25 et 30 avril 2024 et le 6 mai 2024;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget des 2 et 8 mai 2024;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités : ZUBSOLV 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;

Vu les notifications au demandeur des 6, 23 et 27 mai 2024;

Vu la demande d'avis au Conseil d'Etat 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'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 10 juin 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'Etat sous le numéro 76.692/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 10 juin 2024 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, 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 1918 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 | |
| ADVANTAN | | LEO PHARMA | | ATC: D07AC14 | |
| B-157 | 1075-316 | 1 tube 15 g crème, 1 mg/g | 1 tube 15 g crème, 1 mg/g | R | |
| | 1075-316 | | | | |
| B-157 * | 0740-787 | 1 g crème, 1 mg/g | 1 g crème, 1 mg/g | R | |
| B-157 ** | 0740-787 | 1 g crème, 1 mg/g | 1 g crème, 1 mg/g | R | |
| DIPRIVAN 1 % | | ASPEN PHARMA IRELAND LTD | | ATC: N01AX10 | |
| | 0729-780 | 5 ampullen 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml | 5 ampoules 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml | | |
| A-30 * | 0729-780 | 1 ampul 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | 1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | R | |
| A-30 ** | 0729-780 | 1 ampul 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | 1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | R | |
| DIPRIVAN 1 % | | ASPEN PHARMA IRELAND LTD | | ATC: N01AX10 | |
| | 0733-642 | 1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml | 1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml | | |
| A-30 * | 0733-642 | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | R | |
| A-30 ** | 0733-642 | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | R | |
| DIPRIVAN 2 % | | ASPEN PHARMA IRELAND LTD | | ATC: N01AX10 | |
| | 0762-468 | 1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie, 20 mg/ml | 1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion, 20 mg/ml | | |
| A-30 * | 0762-468 | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie, 20 mg/mL | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion, 20 mg/mL | R | |
| A-30 ** | 0762-468 | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie, 20 mg/mL | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion, 20 mg/mL | R | |
| OXYTOCINE GRINDEKS 10 IU | | GRINDEKS - KALCEKS | | ATC: H01BB02 | |
| B-93 | 4769-725 | 10 ampullen 1 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 IU/mL | 10 ampoules 1 mL solution pour perfusion et injection, 10 IU/mL | G | |
| | 4769-725 | | | | |
| PALLADONE SLOW RELEASE 16 mg | | MUNDIPHARMA | | ATC: N02AA03 | |
| B-56 | 2048-288 | 30 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg | 30 gélules à libération prolongée, 16 mg | | |
| | 2048-288 | | | | |
| B-56 * | 0775-775 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg | 1 gélule à libération prolongée, 16 mg | | |
| B-56 ** | 0775-775 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg | 1 gélule à libération prolongée, 16 mg | | |
| B-56 *** | 0775-775 | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg | 1 gélule à libération prolongée, 16 mg | | |
| SYNTOCINON | | ALFASIGMA BELGIUM | | ATC: H01BB02 | |
| B-93 | 0085-050 | 5 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 10 IU/ml | 5 ampoules 1 ml solution injectable, 10 IU/ml | | |
| | 0085-050 | | | | |

| TAXOTERE 80 mg/4 ml | | SANOFI BELGIUM | | ATC: L01CD02 | |
|------------------------|-----------------|--|--|--------------|--|
| | 0798-439 | 1 injectieflacon 4 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml | 1 flacon injectable 4 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml | | |
| A-28 * | 0798-439 | 1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL | 1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL | R | |
| A-28 ** | 0798-439 | 1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL | 1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL | R | |
| VORINA 500 mg | | AREGA PHARMA | | ATC: V03AF06 | |
| | 0779-835 | 1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml | 1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 25 mg/ml | | |
| A-33 * | 0779-835 | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL | 1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 25 mg/mL | R | |
| A-33 ** | 0779-835 | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL | 1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 25 mg/mL | R | |
| ZUBSOLV 1,4 mg/0,36 mg | | ACCORD HEALTHCARE | | ATC: N07BC51 | |
| B-148 | 4664-454 | 7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 1,4 mg/ 0,36 mg | 7 comprimés sublinguaux, 1,4 mg/ 0,36 mg | R | |
| | 4664-454 | | | | |
| B-148 | 4664-470 | 28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 1,4 mg/ 0,36 mg | 28 comprimés sublinguaux, 1,4 mg/ 0,36 mg | R | |
| | 4664-470 | | | | |
| B-148 * | 7736-861 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 1,4 mg/ 0,36 mg | 1 comprimé sublingual, 1,4 mg/ 0,36 mg | R | |
| B-148 ** | 7736-861 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 1,4 mg/ 0,36 mg | 1 comprimé sublingual, 1,4 mg/ 0,36 mg | R | |
| B-148 *** | 7736-861 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 1,4 mg/ 0,36 mg | 1 comprimé sublingual, 1,4 mg/ 0,36 mg | R | |
| ZUBSOLV 5,7 mg/1,4 mg | | ACCORD HEALTHCARE | | ATC: N07BC51 | |
| B-148 | 4664-462 | 7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 5,7 mg/ 1,4 mg | 7 comprimés sublinguaux, 5,7 mg/ 1,4 mg | R | |
| | 4664-462 | | | | |
| B-148 | 4664-488 | 28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 5,7 mg/ 1,4 mg | 28 comprimés sublinguaux, 5,7 mg/ 1,4 mg | R | |
| | 4664-488 | | | | |
| B-148 * | 7736-879 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 5,7 mg/ 1,4 mg | 1 comprimé sublingual, 5,7 mg/ 1,4 mg | R | |
| B-148 ** | 7736-879 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 5,7 mg/ 1,4 mg | 1 comprimé sublingual, 5,7 mg/ 1,4 mg | R | |
| B-148 *** | 7736-879 | 1 tablet voor sublinguaal gebruik, 5,7 mg/ 1,4 mg | 1 comprimé sublingual, 5,7 mg/ 1,4 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 | Basis v tegem Base de remb | I | II | |
| | | | | | buiten bedrijf / ex-usine | buiten bedrijf / ex-usine | | | |
| LISINOPRIL TEVA 5 mg | | AREGA PHARMA | | ATC: C09AA03 | | | | | |
| B-21 | 2082-774 | 30 tabletten, 5 mg | 30 comprimés, 5 mg | G | 6,50 | 6,50 | 0,17 | 0,28 | |

| | | | | | | | | | |
|----------|-----------------|----------------|------------------|---|--------|-------------|-------------|--------|--|
| | 2082-774 | | | | | 0,64 | 0,64 | | |
| B-21 * | 0776-104 | 1 tablet, 5 mg | 1 comprimé, 5 mg | G | 0,0277 | 0,0277 | | | |
| B-21 ** | 0776-104 | 1 tablet, 5 mg | 1 comprimé, 5 mg | G | 0,0227 | 0,0227 | | | |
| B-21 *** | 0776-104 | 1 tablet, 5 mg | 1 comprimé, 5 mg | G | 0,0378 | 0,0378 | 0,0057 | 0,0093 | |

2° in hoofdstuk II :

2° au chapitre II :

a) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | | | | | |
|---|----------|-----------------------------------|------------------------------------|---------|--------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | | | | | |
| PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg | | AUROBINDO NV | | | ATC: A02BC02 | | | | |
| B-48 * | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | | |
| B-48 ** | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | | |
| B-48 *** | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | | |

b) in § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) au § 20000, 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 | |
| PANTOPRAZOL KRKA 20 mg | | AUROBINDO NV | | | ATC: A02BC02 | | | | |
| B-48 | 2650-422 | 56 maagsapresistente tabletten, 20 mg | 56 comprimés gastro-résistants, 20 mg | G | 11,58 | 11,58 | 1,26 | 2,10 | |
| | 2650-422 | | | | 4,75 | 4,75 | | | |
| B-48 * | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,1039 | 0,1039 | | | |
| B-48 ** | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,0853 | 0,0853 | | | |
| B-48 *** | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,1053 | 0,1053 | 0,0213 | 0,0356 | |

c) In § 30000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

c) Au § 30000, les spécialités suivantes sont insérées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|---|---------|--------------|----------------------------|---|----|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegem Base de remb | I | II | |
| PANTOPRAZOL KRKA 20 mg | | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) | | | ATC: A02BC02 | | | | |
| | 7734-924 | 100 maagsapresistente tabletten, 20 mg | 100 comprimés gastro-résistants, 20 mg | | 8,05 | 8,05 | | | |

| | | | | | | | | |
|------------------------|-----------------|--|--|--------------|--------------|--------------|--------|--------|
| C-31 * | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,1039 | 0,1039 | | |
| C-31 ** | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,0853 | 0,0853 | | |
| C-31 *** | 7734-924 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | 0,1053 | 0,1053 | 0,0213 | 0,0356 |
| PANTOPRAZOL KRKA 40 mg | | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) | | ATC: A02BC02 | | | | |
| | 7734-932 | 56 maagsapresistente tabletten, 40 mg | 56 comprimés gastro-résistants, 40 mg | | 10,33 | 10,33 | | |
| C-31 * | 7734-932 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | 0,2380 | 0,2380 | | |
| C-31 ** | 7734-932 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | 0,1955 | 0,1955 | | |
| C-31 *** | 7734-932 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | 0,2412 | 0,2412 | 0,0489 | 0,0816 |

d) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | | | | |
|---|----------|-----------------------------------|------------------------------------|--------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | | | | |
| PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg | | AUROBINDO NV | | ATC: A02BC02 | | | | |
| C-31 * | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | |
| C-31 ** | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | |
| C-31 *** | 0795-104 | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | G | | | | |
| PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg | | AUROBINDO NV | | ATC: A02BC02 | | | | |
| C-31 * | 0795-096 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | | | | |
| C-31 ** | 0795-096 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | | | | |
| C-31 *** | 0795-096 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G | | | | |

e) in § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) au § 30000, 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 |
| PANTOPRAZOL KRKA 20 mg | | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) | | ATC: A02BC02 | | | | |
| C-31 | 2650-414 | 28 maagsapresistente tabletten, 20 mg | 28 comprimés gastro-résistants, 20 mg | G | 8,49 | 8,49 | 2,11 | 2,11 |
| | 2650-414 | | | | 2,39 | 2,39 | | |

| PANTOPRAZOL KRKA 40 mg | | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) | | ATC: A02BC02 | | | | |
|------------------------|-----------------|---------------------------------------|---------------------------------------|--------------|-------------|-------------|------|------|
| C-31 | 2650-448 | 28 maagsapresistente tabletten, 40 mg | 28 comprimés gastro-résistants, 40 mg | G | 12,14 | 12,14 | 4,58 | 4,58 |
| | 2650-448 | | | | 5,18 | 5,18 | | |

3° in hoofdstuk IV :

a) In § 700000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV :

a) Au § 700000, 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 |
| ALPHARIX-TETRA (vaccin 2024 - 2025) | | GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS | | ATC: J07BB02 | | | | |
| B-201 | 4777-082 | 1 voorgevulde spuit 0,5 ml suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 ml suspension injectable, 1 dose | | 17,42 | 17,42 | 2,45 | 4,08 |
| | 4777-082 | | | | 9,22 | 9,22 | | |
| B-201 * | 7712-714 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 11,9000 | 11,9000 | | |
| B-201 ** | 7712-714 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 9,7700 | 9,7700 | | |
| INFLUVAC TETRA (vaccin 2024 - 2025) | | VIATRIS | | ATC: J07BB02 | | | | |
| B-201 | 4790-044 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 17,42 | 17,42 | 2,45 | 4,08 |
| | 4790-044 | | | | 9,22 | 9,22 | | |
| B-201 * | 7722-952 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 11,9000 | 11,9000 | | |
| B-201 ** | 7722-952 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 9,7700 | 9,7700 | | |
| VAXIGRIP TETRA (vaccin 2024 - 2025) | | SANOFI BELGIUM | | ATC: J07BB02 | | | | |
| B-201 | 4782-066 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 17,42 | 17,42 | 2,45 | 4,08 |
| | 4782-066 | | | | 9,22 | 9,22 | | |
| B-201 * | 7719-073 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 11,9000 | 11,9000 | | |
| B-201 ** | 7719-073 | 1 voorgevulde spuit 0,5 mL suspensie voor injectie, 1 dosis | 1 seringue préremplie 0,5 mL suspension injectable, 1 dose | | 9,7700 | 9,7700 | | |

b) In § 3520000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 3520000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ACLASTA 5 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: M05BA08 | |
| B-88 | 4272-118 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| | 4272-118 | | | | |
| B-88 * | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |

| | | | | | |
|---------|----------|--|--|---|--|
| B-88 ** | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
|---------|----------|--|--|---|--|

c) In § 3780000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 3780000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| PEMETREXED KRKA 100 mg | | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) | | ATC: L01BA04 | |
| | 7730-617 | 1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg | 1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg | | |
| A-24 * | 7730-617 | 1 injectieflacon 100 mg oplossing voor infusie en injectie, 100 mg | 1 flacon injectable 100 mg solution pour perfusion et injection, 100 mg | G | |
| A-24 ** | 7730-617 | 1 injectieflacon 100 mg oplossing voor infusie en injectie, 100 mg | 1 flacon injectable 100 mg solution pour perfusion et injection, 100 mg | G | |
| PEMETREXED KRKA 500 mg | | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) | | ATC: L01BA04 | |
| | 7730-609 | 1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 500 mg | 1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg | | |
| A-24 * | 7730-609 | 1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg | 1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg | G | |
| A-24 ** | 7730-609 | 1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg | 1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg | G | |

d) In § 4200000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 4200000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|----------------------------|--------------------------------------|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ROTATEQ (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: J07BH01 | |
| B-284 | 4490-991 | 1 tube 2 mL drank, 1 dosis | 1 tube 2 mL solution buvable, 1 dose | | |
| | 4490-991 | | | | |
| B-284 * | 7734-957 | 1 tube 2 mL drank, 1 dosis | 1 tube 2 mL solution buvable, 1 dose | | |
| B-284 ** | 7734-957 | 1 tube 2 mL drank, 1 dosis | 1 tube 2 mL solution buvable, 1 dose | | |

e) In § 4740000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 4740000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ACLASTA 5 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: M05BA08 | |
| B-230 | 4272-118 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| | 4272-118 | | | | |
| B-230 * | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| B-230 ** | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |

f) In § 5130000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

f) Au § 5130000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ACLASTA 5 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: M05BA08 | |
| B-230 | 4272-118 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| | 4272-118 | | | | |
| B-230 * | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| B-230 ** | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |

g) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| JANUVIA 100 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: A10BH01 | |
| A-97 | 4201-885 | 98 filmomhulde tabletten, 100 mg | 98 comprimés pelliculés, 100 mg | R | |
| | 4201-885 | | | | |
| A-97 * | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-97 ** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-97 *** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| TRULICITY 1,5 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: A10BJ05 | |
| A-97 | 4201-984 | 4 voorgevulde pennen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 4 stylos préremplis 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |
| | 4201-984 | | | | |
| A-97 * | 7729-973 | 1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |
| A-97 ** | 7729-973 | 1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |

h) In § 7320000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

h) Au § 7320000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ADYNOVI 2000 IU/ 5 mL (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | ATC: B02BD02 | |
| A-50 | 4490-975 | 1 injectieflacon 2000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 2000 IU | 1 flacon injectable 2000 IU poudre pour solution injectable, 2000 IU | | |
| | 4490-975 | | | | |
| A-50 * | 7735-251 | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 2000 IU | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 2000 IU | | |
| A-50 ** | 7735-251 | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2000 IU oplossing voor injectie, 2000 IU | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2000 IU solution injectable, 2000 IU | | |

i) In § 7420000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

i) Au § 7420000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|----------------------------------|---------------------------------|---------|--------------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| JANUVIA 100 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | | ATC: A10BH01 |
| A-91 | 4201-885 | 98 filmomhulde tabletten, 100 mg | 98 comprimés pelliculés, 100 mg | R | |
| | 4201-885 | | | | |
| A-91 * | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-91 ** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-91 *** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |

j) In § 7980000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

j) Au § 7980000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|---|---------|--------------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| TRULICITY 1,5 mg (Orifarm) | | ORIFARM BELGIUM | | | ATC: A10BJ05 |
| A-92 | 4201-984 | 4 voorgevulde pennen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 4 stylos préremplis 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |
| | 4201-984 | | | | |
| A-92 * | 7729-973 | 1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |
| A-92 ** | 7729-973 | 1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 3 mg/mL | 1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 3 mg/mL | | |

k) In § 11050000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 11050000, 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 |
| EFLUELDA (vaccin 2024-2025) | | | | | SANOFI BELGIUM | | ATC: J07BB02 | |
| B-201 | 4782-058 | 1 doses suspensie voor injectie, 60 µg/stam | 1 doses suspension injectable, 60 µg/souche | | 40,87 | 40,87 | 6,16 | 10,36 |
| | 4782-058 | | | | 29,10 | 29,10 | | |
| B-201 * | 7732-829 | 1 injectiespuit, 60 µg/stam | 1 seringue, 60 µg/souche | | 37,5500 | 37,5500 | | |
| B-201 ** | 7732-829 | 1 injectiespuit, 60 µg/stam | 1 seringue, 60 µg/souche | | 30,8500 | 30,8500 | | |

m) In § 12480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 12480000, 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 |
| EFLUELDA (vaccin 2024-2025) SANOFI BELGIUM ATC: J07BB02 | | | | | | | | |
| B-201 | 4782-058 | 1 doses suspensie voor injectie, 60 µg/stam | 1 doses suspension injectable, 60 µg/souche | | 40,87 | 40,87 | 6,16 | 10,36 |
| | 4782-058 | | | | 29,10 | 29,10 | | |
| B-201 * | 7732-829 | 1 injectiespuit, 60 µg/stam | 1 seringue, 60 µg/souche | | 37,5500 | 37,5500 | | |
| B-201 ** | 7732-829 | 1 injectiespuit, 60 µg/stam | 1 seringue, 60 µg/souche | | 30,8500 | 30,8500 | | |

n) In § 12650000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

n) Au § 12650000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|----------------------------------|---------------------------------|---------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| JANUVIA 100 mg (Orifarm) ORIFARM BELGIUM ATC: A10BH01 | | | | | |
| A-97 | 4201-885 | 98 filmomhulde tabletten, 100 mg | 98 comprimés pelliculés, 100 mg | R | |
| | 4201-885 | | | | |
| A-97 * | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-97 ** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |
| A-97 *** | 7729-866 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | R | |

o) In § 12850000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

o) Au § 12850000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|---------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | |
| ACLASTA 5 mg (Orifarm) ORIFARM BELGIUM ATC: M05BA08 | | | | | |
| B-230 | 4272-118 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| | 4272-118 | | | | |
| B-230 * | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | R | |
| B-230 ** | 7730-625 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 0,05 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 0,05 mg/mL | 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, 17 juli 2024.

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 17 juillet 2024.

F. VANDENBROUCKE