

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/12697]

16 JUIN 2017. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 35*bis*, § 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 de 23 décembre 2009, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35*ter*, § 1^{er}, modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et remplacé par les loi du 23 décembre 2009 et 26 décembre 2015, § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013, § 10, inséré par la loi du 19 décembre 2014 et § 13, inséré par la loi du 18 décembre 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 13, inséré par la loi du 29 décembre 2010 et modifié par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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 55*bis*, inséré par l'arrêté royal du 16 juin 2005 et remplacé par l'arrêté royal du 12 mars 2012, l'article 55*quater*, inséré par l'arrêté royal du 20 février 2017, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 3 juin 2014, l'article 57, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 28 avril 2017;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 17 mai 2017;

Vu la communication au Ministre du Budget le 17 mai 2017;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 16 mai 2017;

Vu l'avis n° 61.536/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 juin 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 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 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/12697]

16 JUNI 2017. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 23 december 2009, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35*ter*, § 1, laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en vervangen bij de wetten van 23 december 2009 en 26 december 2015, § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013, § 10, ingevoegd bij de wet van 19 december 2014 en § 13, ingevoegd bij de wet van 18 december 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, dertiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010 en gewijzigd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 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 55*bis*, toegevoegd bij het koninklijk besluit van 16 juni 2005 en vervangen bij het koninklijk besluit van 12 maart 2012, artikel 55*quater*, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 20 februari 2017, artikel 56, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 3 juni 2014, artikel 57, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 april 2017;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 17 mei 2017;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 17 mei 2017;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 16 mei 2017;

Gelet op advies nr. 61.536/2 van de Raad van State, gegeven op 13 juni 2017, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

1° au chapitre I:

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk I:

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
BELSAR 10 mg			MENARINI BENELUX			ATC: C09CA08		
B-224	2115-541 2115-541	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	15,40 8,53	12,32 6,13	4,71	5,79
B-224 *	0777-250	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3932	0,2825	+0,1107	+0,1107
B-224 **	0777-250	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3229	0,2321		
B-224 ***	0777-250	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3911	0,2809	0,1684	0,2070
BELSAR 20 mg			MENARINI BENELUX			ATC: C09CA08		
B-224	2115-533 2115-533	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	17,31 10,02	13,85 7,33	5,40	6,70
B-224	2115-517 2115-517	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	34,69 24,92	29,69 20,51	9,78	13,04
B-224 *	0777-243	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0777-243	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,2696	0,2218		
B-224 ***	0777-243	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331
BELSAR 40 mg			MENARINI BENELUX			ATC: C09CA08		
B-224	2115-509 2115-509	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	20,04 12,16	16,04 9,03	6,39	7,99
B-224	2115-491 2115-491	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	40,14 29,72	35,13 25,30	10,56	14,34
B-224 *	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3214	0,2737		
B-224 ***	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464
BELSAR PLUS 20 mg/12,5 mg			MENARINI BENELUX			ATC: C09DA08		
B-224	2363-109 2363-109	28 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 20 mg	R	17,31 10,02	13,85 7,33	5,40	6,70
B-224	2363-117 2363-117	98 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 20 mg	R	34,69 24,92	29,69 20,51	9,78	13,04
B-224 *	0784-504	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0784-504	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,2696	0,2218		
B-224 ***	0784-504	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331

BELSAR PLUS 20 mg/25 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DA08			
B-224	2363-133	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 20 mg	R	17,31	13,85	5,40	6,70	
	2363-133				10,02	7,33			
B-224	2363-083	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 20 mg	R	34,69	29,69	9,78	13,04	
	2363-083				24,92	20,51			
B-224 *	0784-454	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde, 20 mg/ 25 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581	
B-224 **	0784-454	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde, 20 mg/ 25 mg	R	0,2696	0,2218			
B-224 ***	0784-454	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde, 20 mg/ 25 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331	
BELSAR PLUS 40 mg/12,5 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DA08			
B-224	2736-320	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	R	20,04	16,04	6,39	7,99	
	2736-320				12,16	9,03			
B-224	2736-338	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	R	40,14	35,13	10,56	14,34	
	2736-338				29,72	25,30			
B-224 *	0759-233	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581	
B-224 **	0759-233	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3214	0,2737			
B-224 ***	0759-233	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464	
BELSAR PLUS 40 mg/25 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DA08			
B-224	2736-312	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg	R	20,04	16,04	6,39	7,99	
	2736-312				12,16	9,03			
B-224	2736-304	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg	R	40,14	35,13	10,56	14,34	
	2736-304				29,72	25,30			
B-224 *	0759-225	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581	
B-224 **	0759-225	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3214	0,2737			
B-224 ***	0759-225	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464	
FORZATEN 20 mg/5 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DB02			
B-224	2591-097	28 comprimés pelliculés, 20 mg / 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg / 5 mg	R	24,39	19,51	7,99	10,07	
	2591-097				15,83	11,74			
B-224	2591-089	98 comprimés pelliculés, 20 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg / 5 mg	R	44,32	39,32	11,14	15,33	
	2591-089				33,41	29,00			
B-224 *	0792-135	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521	
B-224 **	0792-135	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,3613	0,3137			
B-224 ***	0792-135	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565	
FORZATEN 40 mg/10 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DB02			
B-224	2591-113	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 10 mg	R	24,09	19,27	7,88	9,93	
	2591-113				15,57	11,55			

B-224	2591-105	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 10 mg	R	57,79	52,79	13,04	18,54
	2591-105				45,29	40,88		
B-224 *	0792-150	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,5624	0,5147	+0,0477	+0,0477
B-224 **	0792-150	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,4899	0,4421		
B-224 ***	0792-150	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,5443	0,4932	0,1331	0,1893
FORZATEN 40 mg/5 mg		MENARINI BENELUX			ATC: C09DB02			
B-224	2591-071	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 5 mg	R	24,39	19,51	7,99	10,07
	2591-071				15,83	11,74		
B-224	2591-063	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 5 mg	R	44,32	39,32	11,14	15,33
	2591-063				33,41	29,00		
B-224 *	0792-143	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521
B-224 **	0792-143	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,3613	0,3137		
B-224 ***	0792-143	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565
FORZATEN/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg		MENARINI BENELUX			ATC: C09DX03			
B-224	2837-300	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,39	19,51	7,99	10,07
	2837-300				15,83	11,74		
B-224	2837-318	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	44,32	39,32	11,14	15,33
	2837-318				33,41	29,00		
B-224 *	0753-400	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521
B-224 **	0753-400	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,3613	0,3137		
B-224 ***	0753-400	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565
FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg		MENARINI BENELUX			ATC: C09DX03			
B-224	2837-334	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,09	19,27	7,88	9,93
	2837-334				15,57	11,55		
B-224	2837-367	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	57,79	52,79	13,04	18,54
	2837-367				45,29	40,88		
B-224 *	0753-376	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,5624	0,5147	+0,0477	+0,0477
B-224 **	0753-376	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,4899	0,4421		
B-224 ***	0753-376	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,5443	0,4932	0,1331	0,1893
FORZATEN/HCT 40 mg/10 mg/25 mg		MENARINI BENELUX			ATC: C09DX03			
B-224	2837-284	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,09	19,27	7,88	9,93
	2837-284				15,57	11,55		
B-224	2837-292	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	57,79	52,79	13,04	18,54
	2837-292				45,29	40,88		
B-224 *	0753-368	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	R	0,5624	0,5147	+0,0477	+0,0477
B-224 **	0753-368	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	R	0,4899	0,4421		
B-224 ***	0753-368	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	R	0,5443	0,4932	0,1331	0,1893

FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DX03			
B-224	2837-342 2837-342	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,39 15,83	19,51 11,74	7,99	10,07	
B-224	2837-326 2837-326	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	44,32 33,41	39,32 29,00	11,14	15,33	
B-224 *	0753-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521	
B-224 **	0753-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,3613	0,3137			
B-224 ***	0753-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565	
FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/25 mg		MENARINI BENELUX				ATC: C09DX03			
B-224	2837-359 2837-359	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,39 15,83	19,51 11,74	7,99	10,07	
B-224	2837-375 2837-375	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	44,32 33,41	39,32 29,00	11,14	15,33	
B-224 *	0753-384	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521	
B-224 **	0753-384	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	R	0,3613	0,3137			
B-224 ***	0753-384	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565	
OLMETEC 10 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM				ATC: C09CA08			
B-224	2091-007 2091-007	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	15,40 8,53	12,32 6,13	4,71	5,79	
B-224 *	0777-441	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3932	0,2825	+0,1107	+0,1107	
B-224 **	0777-441	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3229	0,2321			
B-224 ***	0777-441	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3911	0,2809	0,1684	0,2070	
OLMETEC 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM				ATC: C09CA08			
B-224	2091-072 2091-072	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	17,31 10,02	13,85 7,33	5,40	6,70	
B-224	2091-080 2091-080	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	34,69 24,92	29,69 20,51	9,78	13,04	
B-224 *	0777-433	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581	
B-224 **	0777-433	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,2696	0,2218			
B-224 ***	0777-433	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331	
OLMETEC 40 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM				ATC: C09CA08			
B-224	2091-098 2091-098	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	20,04 12,16	16,04 9,03	6,39	7,99	
B-224	2091-114 2091-114	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	40,14 29,72	35,13 25,30	10,56	14,34	
B-224 *	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581	
B-224 **	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3214	0,2737			
B-224 ***	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464	
OLMETEC PLUS 20 mg/12,5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM				ATC: C09DA08			
B-224	2337-988 2337-988	28 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 20 mg	R	17,31 10,02	13,85 7,33	5,40	6,70	

B-224	2338-028	98 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 20 mg	R	34,69	29,69	9,78	13,04
	2338-028				24,92	20,51		
B-224 *	0784-447	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0784-447	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,2696	0,2218		
B-224 ***	0784-447	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331
OLMETEC PLUS 20 mg/25 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: C09DA08			
B-224	2338-051	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 20 mg	R	17,31	13,85	5,40	6,70
	2338-051				10,02	7,33		
B-224	2337-947	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 20 mg	R	34,69	29,69	9,78	13,04
	2337-947				24,92	20,51		
B-224 *	0785-048	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	R	0,3282	0,2701	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0785-048	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	R	0,2696	0,2218		
B-224 ***	0785-048	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	R	0,3086	0,2575	0,0999	0,1331
OLMETEC PLUS 40 mg/12,5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: C09DA08			
B-224	2717-478	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	R	20,04	16,04	6,39	7,99
	2717-478				12,16	9,03		
B-224	2717-494	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	R	40,14	35,13	10,56	14,34
	2717-494				29,72	25,30		
B-224 *	0759-217	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0759-217	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3214	0,2737		
B-224 ***	0759-217	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 12,5 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464
OLMETEC PLUS 40 mg/25 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: C09DA08			
B-224	2717-510	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg	R	20,04	16,04	6,39	7,99
	2717-510				12,16	9,03		
B-224	2717-528	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg	R	40,14	35,13	10,56	14,34
	2717-528				29,72	25,30		
B-224 *	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3913	0,3332	+0,0581	+0,0581
B-224 **	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3214	0,2737		
B-224 ***	0759-209	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 25 mg	R	0,3642	0,3130	0,1078	0,1464
SEVIKAR 20 mg/5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: C09DB02			
B-224	2582-146	28 comprimés pelliculés, 20 mg / 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg / 5 mg	R	24,39	19,51	7,99	10,07
	2582-146				15,83	11,74		
B-224	2582-153	98 comprimés pelliculés, 20 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg / 5 mg	R	44,32	39,32	11,14	15,33
	2582-153				33,41	29,00		

B-224 *	0792-044	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521
B-224 **	0792-044	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,3613	0,3137		
B-224 ***	0792-044	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565
SEVIKAR 40 mg/10 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DB02				
B-224	2582-138	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 10 mg	R	24,09	19,27	7,88	9,93
	2582-138				15,57	11,55		
B-224	2582-120	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 10 mg	R	57,79	52,79	13,04	18,54
	2582-120				45,29	40,88		
B-224 *	0792-069	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,5624	0,5147	+0,0477	+0,0477
B-224 **	0792-069	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,4899	0,4421		
B-224 ***	0792-069	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	R	0,5443	0,4932	0,1331	0,1893
SEVIKAR 40 mg/5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DB02				
B-224	2582-187	28 comprimés pelliculés, 40 mg / 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 5 mg	R	24,39	19,51	7,99	10,07
	2582-187				15,83	11,74		
B-224	2582-195	98 comprimés pelliculés, 40 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg / 5 mg	R	44,32	39,32	11,14	15,33
	2582-195				33,41	29,00		
B-224 *	0792-051	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521
B-224 **	0792-051	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,3613	0,3137		
B-224 ***	0792-051	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565
SEVIKAR/HCT 20 mg/5 mg/12,5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DX03				
B-224	2816-510	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,39	19,51	7,99	10,07
	2816-510				15,83	11,74		
B-224	2816-536	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	44,32	39,32	11,14	15,33
	2816-536				33,41	29,00		
B-224 *	0754-663	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4339	0,3818	+0,0521	+0,0521
B-224 **	0754-663	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,3613	0,3137		
B-224 ***	0754-663	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4068	0,3557	0,1138	0,1565
SEVIKAR/HCT 40 mg/10 mg/12,5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DX03				
B-224	2816-478	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,09	19,27	7,88	9,93
	2816-478				15,57	11,55		
B-224	2816-494	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten	R	57,79	52,79	13,04	18,54
	2816-494				45,29	40,88		
B-224 *	0754-648	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,5624	0,5147	+0,0477	+0,0477
B-224 **	0754-648	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,4899	0,4421		
B-224 ***	0754-648	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	R	0,5443	0,4932	0,1331	0,1893
SEVIKAR/HCT 40 mg/10 mg/25 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C09DX03				
B-224	2816-684	28 comprimés pelliculés	28 filmomhulde tabletten	R	24,09	19,27	7,88	9,93
	2816-684				15,57	11,55		

PHARMACEUTICALS								
	0769-182	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		9,36	9,36		
B-237 *	0769-182	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	R	12,0800	12,0800	+0,0000	+0,0000
B-237 **	0769-182	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	R	9,9200	9,9200		

b) Au § 4190000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 4190000, 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	
REVATIO 20 mg		PFIZER			ATC: G04BE03				
	0785-741	90 comprimés pelliculés, 20 mg	90 filmomhulde tabletten, 20 mg		194,84	194,84			
A-70 *	0785-741	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	2,3738	2,3738	+0,0000	+0,0000	
A-70 **	0785-741	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	2,2948	2,2948			

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2017.
Bruxelles, le 16 juin 2017.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2017.
Brussel, 16 juni 2017.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2017/30400]

16 JUILLET 2017. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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

La 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 de 22 juin 2016, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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, les articles 13, 34, 37bis, 38, 81 et 95 § 3 tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 24 janvier 2017, le 21 février 2017, les 7 et 31 mars 2017 et le 3 avril 2017;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 21 février 2017, les 7, 13 et 21 mars 2017 et le 4 avril 2017;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2017/30400]

16 JUNI 2017. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, artikelen 13, 34, 37bis, 38, 81 en 95 § 3 zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 24 januari 2017, 21 februari 2017, 7 en 31 maart 2017 en op 3 april 2017;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 21 februari 2017, 7, 13 en 21 maart 2017 en op 4 april 2017;