

Si la Banque nationale de Belgique estime que les informations transmises sont en conformité avec les exigences de l'article 3 de la loi du 28 février 2002 et des arrêtés et règlements pris pour son exécution, elle confirme cette conformité dans cette notification écrite, ainsi que le fait que les astreintes ont cessé de courir à la date de la transmission de ces informations. Elle indique également dans cette notification le délai pendant lequel les astreintes ont couru.

Si la Banque nationale de Belgique estime que les informations transmises ne sont pas en conformité avec les exigences de l'article 3 de la loi du 28 février 2002 et des arrêtés et règlements pris pour son exécution, elle indique dans la notification écrite les raisons pour lesquelles les informations que le déclarant lui a transmises ne sont pas conformes au prescrit légal et l'avertit que les astreintes n'ont pas cessé de courir à la date de la transmission de ces informations et continuent de courir tant que les informations requises ne lui ont pas été fournies.”.

Art. 3. Le ministre qui a les Finances dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 12 novembre 2017.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre des Finances,
J. VAN OVERTVELDT

Indien de Nationale Bank van België van oordeel is dat de overgemaakte gegevens in overeenstemming zijn met de vereisten van artikel 3 van de wet van 28 februari 2002 en de ter uitvoering hiervan genomen besluiten en reglementen, bevestigt zij deze overeenstemming in deze schriftelijke kennisgeving alsook het feit dat de dwangsommen hebben opgehouden te verbeuren op de datum van overmaking van deze gegevens. Zij vermeldt in deze kennisgeving eveneens de duurtijd van de verbeuring van de dwangommen die heeft plaatsgevonden.

Indien de Nationale Bank van België oordeelt dat de overgemaakte gegevens niet in overeenstemming zijn met de vereisten van artikel 3 van de wet van 28 februari 2002 en de ter uitvoering hiervan genomen besluiten en reglementen, geeft zij in de schriftelijke kennisgeving de redenen aan waarom de gegevens die de gegevensverstrekker haar heeft overgemaakt, niet in overeenstemming zijn met de wettelijke vereisten en wijst zij hem erop dat de dwangommen niet hebben opgehouden te verbeuren op de datum van overmaking van deze gegevens en blijven verbeuren zolang de vereiste gegevens haar niet worden overgemaakt.”.

Artikel 3. De minister bevoegd voor Financiën is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 12 november 2017.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Financiën,
J. VAN OVERTVELDT

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/31495]

10 NOVEMBRE 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 de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 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 38, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 22 août 2017;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 7 septembre 2017;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 11 septembre 2017;

Vu la notifications aux demandeurs du 21 septembre 2017;

Vu l'avis n°62.252/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 octobre 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 2^o, 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, sont apportées les modifications suivantes :

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/31495]

10 NOVEMBER 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, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 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 38, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 22 augustus 2017;

Gelet op de advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 7 september 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 11 september 2017;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 21 september 2017;

Gelet op het advies nr. 62.252/2 van de Raad van State, gegeven op 30 oktober 2017 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
AMISULPRIDE MYLAN 200 mg MYLAN				ATC: N05AL05	
B-72	2234-979 2234-979	120 comprimés, 200 mg	120 tabletten, 200 mg	G	
B-72 *	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	
B-72 **	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	
B-72 ***	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	
AMISULPRIDE MYLAN 400 mg MYLAN				ATC: N05AL05	
B-72	3086-998 3086-998	60 comprimés pelliculés, 400 mg	60 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	
B-72 *	7705-676	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	
B-72 **	7705-676	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	
B-72 ***	7705-676	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	
AMISULPRIDE MYLAN 50 mg MYLAN				ATC: N05AL05	
B-72	2234-946 2234-946	30 comprimés, 50 mg	30 tabletten, 50 mg	G	
B-72 *	0783-324	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
B-72 **	0783-324	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
B-72 ***	0783-324	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	
BLEOMYCINE ACCORD 15000 IU ACCORD HEALTHCARE				ATC: L01DC01	
A-25 *	7717-796	1 flacon injectable 15000 IU poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 15000 IU	1 injectieflacon 15000 IU poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 15000 IU		
A-25 *	7717-796	1 flacon injectable 15000 IU solution pour perfusion et injection, 15000 IU	1 injectieflacon 15000 IU oplossing voor infusie en injectie, 15000 IU	G	
A-25 **	7717-796	1 flacon injectable 15000 IU solution pour perfusion et injection, 15000 IU	1 injectieflacon 15000 IU oplossing voor infusie en injectie, 15000 IU	G	
BRINZOLAMID SANDOZ 10 mg/ml SANDOZ				ATC: S01EC04	
B-168	3178-704 3178-704	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	G	
CLAMOXYL (PI-Pharma) PI-PHARMA				ATC: J01CA04	
C-37	1665-371 1665-371	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	
C-37 *	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	
C-37 **	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	
C-37 ***	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	
DALACIN C 300 mg (Impexeco) IMPEXECO				ATC: J01FF01	
C-37	2683-134 2683-134	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	R	
C-37 *	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	
C-37 **	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	
C-37 ***	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	

DIHYDERGOT AMDIPHARM ATC: N02CA01					
C-1	0035-923 0035-923	5 ampoules 1 ml solution injectable, 1 mg/ml	5 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml		
C-1 *	0705-194	1 ampoule 1 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL		
C-1 **	0705-194	1 ampoule 1 mL solution injectable, 1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL		
FELDENE LYOTABS 20 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: M01AC01					
B-63	2841-369 2841-369	30 comprimés orodispersibles, 20 mg	30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	R	
B-63 *	0757-344	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	R	
B-63 **	0757-344	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	R	
B-63 ***	0757-344	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	R	
IRBESARTAN MYLAN 150 mg MYLAN ATC: C09CA04					
B-224	2938-280 2938-280	28 comprimés, 150 mg	28 tabletten, 150 mg	G	
B-224 *	0751-164	1 comprimé, 150 mg	1 tablet, 150 mg	G	
B-224 **	0751-164	1 comprimé, 150 mg	1 tablet, 150 mg	G	
B-224 ***	0751-164	1 comprimé, 150 mg	1 tablet, 150 mg	G	
IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE MYLAN MYLAN 150 mg/12,5 mg ATC: C09DA04					
B-224	3049-939 3049-939	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg	G	
B-224 *	7703-895	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	7703-895	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	7703-895	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 12,5 mg	G	
IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE MYLAN MYLAN 300 mg/12,5 mg ATC: C09DA04					
B-224	3049-947 3049-947	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg	G	
B-224	3049-954 3049-954	98 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg	G	
B-224 *	7703-903	1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	7703-903	1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	7703-903	1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 12,5 mg	G	
MOMETASONE FUROATE CIPLA 50 µg CIPLA EUROPE ATC: R01AD09					
Cx-14	3342-979 3342-979	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg	G	
Cx-14 *	7713-803	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	
Cx-14 **	7713-803	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	

PERINDOPRIL MYLAN 8 mg			MYLAN	ATC: C09AA04		
B-21	3238-599 3238-599	100 comprimés, 8 mg	100 tabletten, 8 mg	G		
B-21 *	7712-599	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G		
B-21 **	7712-599	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G		
B-21 ***	7712-599	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G		
SALAZOPYRINE 500 mg			PFIZER	ATC: A07EC01		
B-55	0128-645 0128-645	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg			
B-55 *	0716-761	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg			
B-55 **	0716-761	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg			
B-55 ***	0716-761	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg			
SULAR -20			BAYER	ATC: C08CA07		
B-6	1304-260 1304-260	28 comprimés à libération prolongée, 20 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg			
VOLTAREN 50 mg (Impexeco)			IMPEXECO	ATC: M01AB05		
B-60	2753-614 2753-614	50 comprimés gastro-résistants, 50 mg	50 maagsapresistente tabletten, 50 mg	R		
B-60 *	0799-981	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	R		
B-60 **	0799-981	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	R		
B-60 ***	0799-981	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	R		
VOLTAREN Retard 75 mg (Impexeco)			IMPEXECO	ATC: M01AB05		
B-60	2753-093 2753-093	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 *	0799-999	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 **	0799-999	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		
B-60 ***	0799-999	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R		

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

b) 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	
AMISULPRIDE MYLAN 200 mg									
	0783-449	30 comprimés, 200 mg	30 tabletten, 200 mg		19,39	19,39			
B-72 *	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,8340	0,8340			
B-72 **	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,6850	0,6850			
B-72 ***	0783-449	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,7989	0,7989	0,1533	0,2580	

c) les spécialités suivantes sont insérées:

c) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

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	II	
LEVOCETIRIZINE TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AE09									
Cs-7	2657-583 2657-583	20 comprimés pelliculés, 5 mg	20 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	7,38 2,27	7,38 2,27	2,41	2,41	
Cs-7	2657-591 2657-591	40 comprimés pelliculés, 5 mg	40 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	9,83 4,19	9,83 4,19	4,44	4,44	
Cs-7	2657-609 2657-609	60 comprimés pelliculés, 5 mg	60 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	13,40 6,97	13,40 6,97	7,39	7,39	
Cs-7	2686-434 2686-434	100 comprimés pelliculés, 5 mg	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	16,13 9,10	16,13 9,10	9,65	9,65	
Cs-7 *	0795-849	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1174	0,1174			
Cs-7 **	0795-849	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0965	0,0965			
Cs-7 ***	0795-849	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1168	0,1168	0,0965	0,0965	

d) les spécialités suivantes sont supprimées:

d) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
LEVOCETIRIZINE-RATIO 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AE09									
Cs-7	2657-583 2657-583	20 filmomhulde tabletten, 5 mg	20 comprimés pelliculés, 5 mg	G					
Cs-7	2657-591 2657-591	40 filmomhulde tabletten, 5 mg	40 comprimés pelliculés, 5 mg	G					
Cs-7	2657-609 2657-609	60 filmomhulde tabletten, 5 mg	60 comprimés pelliculés, 5 mg	G					
Cs-7	2686-434 2686-434	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G					

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

e) 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	II	
LEVOCETIRIZINE-RATIO 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AE09									
Cs-7 *	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1680	0,1680			
Cs-7 **	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1380	0,1380			
Cs-7 ***	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1830	0,1830	0,1513	0,1513	

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

2° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VAXIGRIP (vaccin 2016 - 2017)			SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: J07BB02
Cs-10	3431-970 3431-970	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 1 dosis		
Cs-10 *	0733-204	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 1 dosis		
Cs-10 **	0733-204	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 1 dosis		

b) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMIVUDIN SANDOZ 150 mg			SANDOZ		ATC: J05AF05
A-20	3054-152 3054-152	60 comprimés pelliculés, 150 mg	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
A-20 *	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-20 **	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-20 ***	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
LAMIVUDIN SANDOZ 300 mg			SANDOZ		ATC: J05AF05
A-20	3054-160 3054-160	30 comprimés pelliculés, 300 mg	30 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	
A-20 *	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	
A-20 **	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	
A-20 ***	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	

c) Au § 2000100, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 2000100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMIVUDIN SANDOZ 100 mg			SANDOZ		ATC: J05AF05
A-20	3054-137 3054-137	84 comprimés pelliculés, 100 mg	84 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-20 *	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 **	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 ***	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

d) Au § 2000200, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 2000200, worden de volgende specialiteiten

geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMIVUDIN SANDOZ 100 mg			SANDOZ	ATC: J05AF05	
A-20	3054-137 3054-137	84 comprimés pelliculés, 100 mg	84 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-20 *	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 **	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 ***	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

e) Au § 2000300, les spécialités suivantes sont supprimées: e) In § 2000300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMIVUDIN SANDOZ 100 mg			SANDOZ	ATC: J05AF05	
A-20	3054-137 3054-137	84 comprimés pelliculés, 100 mg	84 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-20 *	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 **	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-20 ***	7704-299	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

f) Au § 4530100, les spécialités suivantes sont supprimées: f) In § 4530100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CASODEX (IMPEXECO) 50 mg			IMPEXECO	ATC: L02BB03	
A-27	2990-851 2990-851	28 comprimés pelliculés, 50 mg	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	R	
A-27 *	7700-750	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	
A-27 **	7700-750	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	
A-27 ***	7700-750	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	

g) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées: g) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMIVUDIN SANDOZ 150 mg			SANDOZ	ATC: J05AF05	
A-20	3054-152 3054-152	60 comprimés pelliculés, 150 mg	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
A-20 *	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	

A-20 **	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-20 ***	7704-307	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
LAMIVUDIN SANDOZ 300 mg SANDOZ					
A-20	3054-160 3054-160	30 comprimés pelliculés, 300 mg	30 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	
A-20 *	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	
A-20 **	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	
A-20 ***	7704-315	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	

h) Au § 5180000, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 5180000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
INTANZA (vaccin 2016 - 2017)				SANOFI-AVENTIS BELGIUM	
Cs-10	3431-962 3431-962	1 seringue préremplie 0,1 ml suspension injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,1 ml suspensie voor injectie, 1 dosis		
Cs-10 *	0793-877	1 seringue préremplie 0,1 mL suspension injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,1 mL suspensie voor injectie, 1 dosis		
Cs-10 **	0793-877	1 seringue préremplie 0,1 mL suspension injectable, 1 dose	1 voorgevulde spuit 0,1 mL suspensie voor injectie, 1 dosis		

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, à l'exception des dispositions des articles 1, 1°, c), 1, 1°, d) et 1, 1°, e) qui produisent leurs effets le 1^{er} octobre 2017.

Bruxelles, le 10 novembre 2017.

M. DE BLOCK

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*, met uitzondering van de bepalingen van artikelen 1, 1°, c), 1, 1°, d) en 1, 1°, e) die uitwerking hebben met ingang van 1 oktober 2017.

Brussel, 10 november 2017.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/31497]

10 NOVEMBRE 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, article 35bis, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, et 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, 37, 37bis, 38, 81, 81bis, 96 et 97 tel qu'il a été modifié à ce jour;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/31497]

10 NOVEMBER 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 35bis § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, en 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, 37, 37bis, 38, 81, 81bis, 96 en 97 zoals tot op heden gewijzigd;