

| ERBITUX 5 mg/ml |                 | MERCK   |  | ATC: L01XC06 |               |               |  |
|-----------------|-----------------|---|--|--------------|---------------|---------------|--|
|                 | <b>0796-193</b> | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml</b> | <b>1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml</b> |              | <b>734,55</b> | <b>734,55</b> |  |
| A-28 *          | 0796-193        | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL        | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL        |              | 785,7300      | 785,7300      |  |
| A-28 **         | 0796-193        | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL        | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL        |              | 778,6200      | 778,6200      |  |

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2018.  
Brussel, 13 september 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> octobre 2018.  
Bruxelles, le 13 septembre 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/31885]

13 SEPTEMBER 2018. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 september 2018;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 2018, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 8 augustus 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 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, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/31885]

13 SEPTEMBRE 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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

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 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 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 septembre 2018;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> octobre 2018, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 8 août 2018, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup> des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I:

a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I:

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |  |   |  |   |        |        |
|---|-----------------------------|--|--|---|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements   | Opm<br>Obs  | Prijs<br>Prix<br><br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base de<br>remb.<br><br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| ATENOLOL SANDOZ 100 mg                        |                             |  | SANDOZ   | ATC: C07AB03                                      |  |   |        |        |
| B-15  | 1541-416<br><b>1541-416</b> | 56 tabletten, 100 mg   | 56 comprimés, 100 mg   | G   | 13,15<br><b>6,72</b>   | 13,15<br><b>6,72</b>  | 1,78   | 2,97   |
| ATENOLOL TEVA 100 mg                          |                             |  | TEVA PHARMA BELGIUM  | ATC: C07AB03                                      |  |   |        |        |
| B-15  | 1373-372<br><b>1373-372</b> | 60 tabletten, 100 mg   | 60 comprimés, 100 mg   | G   | 14,13<br><b>7,49</b>   | 14,13<br><b>7,49</b>  | 1,99   | 3,31   |
| CONTRAMAL                                     |                             |  | GRUNENTHAL   | ATC: N02AX02                                      |  |   |        |        |
| B-56  | 1070-358<br><b>1070-358</b> | 1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml | 1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml | R   | 8,20<br><b>2,87</b>  | 6,68<br><b>1,58</b>   | 1,94   | 2,22   |
| OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg                      |                             |  | SANDOZ   | ATC: N05AH03                                      |  |   |        |        |
| B-72  | 2775-708<br><b>2775-708</b> | 56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg   | 56 comprimés pelliculés, 7,5 mg                                      | G   | 32,21<br><b>22,67</b>  | 32,21<br><b>22,67</b>   | 5,13   | 8,62   |
| B-72 ***                                      | 0758-375                    | 1 filmomhulde tablet, 7,5 mg   | 1 comprimé pelliculé, 7,5 mg   | G   | 0,4944   | 0,4944  | 0,0916 | 0,1539 |
| PAROXETIN ACTAVIS 20 mg                       |                             |  | AUROBINDO PHARMA   | ATC: N06AB05                                      |  |   |        |        |
| B-73  | 3046-877<br><b>3046-877</b> | 28 filmomhulde tabletten, 20 mg  | 28 comprimés pelliculés, 20 mg                                       | G   | 14,38<br><b>7,69</b>   | 14,38<br><b>7,69</b>  | 2,04   | 3,40   |
| B-73 *  | 7703-556                    | 1 filmomhulde tablet, 20 mg  | 1 comprimé pelliculé, 20 mg  | G   | 0,3543   | 0,3543  |        |        |
| B-73 **                                       | 7703-556                    | 1 filmomhulde tablet, 20 mg  | 1 comprimé pelliculé, 20 mg  | G   | 0,2911   | 0,2911  |        |        |
| B-73 ***                                      | 7703-556                    | 1 filmomhulde tablet, 20 mg  | 1 comprimé pelliculé, 20 mg  | G   | 0,3521   | 0,3521  | 0,0729 | 0,1214 |
| PREGABALIN AB 150 mg                          |                             |  | AUROBINDO PHARMA   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |  | ATC: N03AX16  |        |        |
| B-262   | 3544-483<br><b>3544-483</b> | 200 capsules, hard, 150 mg   | 200 gélules, 150 mg  | G   | 79,96<br><b>64,98</b>  | 79,96<br><b>64,98</b>   | 9,80   | 14,80  |
| B-262 *                                       | 7719-313                    | 1 capsule, hard, 150 mg  | 1 gélule, 150 mg   | G   | 0,3800   | 0,3800  |        |        |
| B-262 **                                      | 7719-313                    | 1 capsule, hard, 150 mg  | 1 gélule, 150 mg   | G   | 0,3444   | 0,3444  |        |        |
| B-262 ***                                     | 7719-313                    | 1 capsule, hard, 150 mg  | 1 gélule, 150 mg   | G   | 0,3771   | 0,3771  | 0,0490 | 0,0740 |
| PREGABALIN AB 300 mg                          |                             |  | AUROBINDO PHARMA   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |  | ATC: N03AX16  |        |        |
| B-262   | 3544-509<br><b>3544-509</b> | 200 capsules, hard, 300 mg   | 200 gélules, 300 mg  | G   | 114,86<br><b>96,98</b>   | 114,86<br><b>96,98</b>  | 9,80   | 14,80  |
| B-262 *                                       | 7719-321                    | 1 capsule, hard, 300 mg  | 1 gélule, 300 mg   | G   | 0,5496   | 0,5496  |        |        |
| B-262 **                                      | 7719-321                    | 1 capsule, hard, 300 mg  | 1 gélule, 300 mg   | G   | 0,5140   | 0,5140  |        |        |
| B-262 ***                                     | 7719-321                    | 1 capsule, hard, 300 mg  | 1 gélule, 300 mg   | G   | 0,5517   | 0,5517  | 0,0490 | 0,0740 |

| RISPERIDONE SANDOZ 1 mg                    |                             | SANDOZ   |  | ATC: N05AX08 |                       |                       |         |         |  |
|--|-----------------------------|--|--|--------------|-----------------------|-----------------------|---------|---------|--|
| B-220                                      | 2463-693<br><b>2463-693</b> | 100 filmomhulde tabletten, 1 mg  | 100 comprimés pelliculés, 1 mg                                       | G            | 27,49<br><b>18,49</b> | 27,49<br><b>18,49</b> | 4,46    | 7,49    |  |
| B-220 *                                    | 0787-879                    | 1 filmomhulde tablet, 1 mg   | 1 comprimé pelliculé, 1 mg   | G            | 0,2386                | 0,2386                |         |         |  |
| B-220 **                                   | 0787-879                    | 1 filmomhulde tablet, 1 mg   | 1 comprimé pelliculé, 1 mg   | G            | 0,1960                | 0,1960                |         |         |  |
| B-220 ***                                  | 0787-879                    | 1 filmomhulde tablet, 1 mg   | 1 comprimé pelliculé, 1 mg   | G            | 0,2296                | 0,2296                | 0,0446  | 0,0749  |  |
| SPIRONOLACTONE SANDOZ 100 mg               |                             | SANDOZ   |  | ATC: C03DA01 |                       |                       |         |         |  |
| B-27                                       | 1525-583<br><b>1525-583</b> | 50 filmomhulde tabletten, 100 mg   | 50 comprimés pelliculés, 100 mg                                      | G            | 13,50<br><b>7,00</b>  | 13,50<br><b>7,00</b>  | 1,86    | 3,09    |  |
| TRADONAL                                   |                             | MEDA PHARMA  |  | ATC: N02AX02 |                       |                       |         |         |  |
| B-56                                       | 1280-361<br><b>1280-361</b> | 1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml | 1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml | R            | 6,68<br><b>1,58</b>   | 6,68<br><b>1,58</b>   | 0,42    | 0,70    |  |
| TRAMADOL/PARACETAMOL SANDOZ 37,5 mg/325 mg |                             | SANDOZ   |  | ATC: N02AJ13 |                       |                       |         |         |  |
| C-29                                       | 3439-213<br><b>3439-213</b> | 20 tabletten, 37,5 mg / 325 mg   | 20 comprimés, 37,5 mg / 325 mg                                       | G            | 7,02<br><b>1,89</b>   | 7,02<br><b>1,89</b>   | 1,67    | 1,67    |  |
| ZESTRIL -5                                 |                             | ASTRAZENECA  |  | ATC: C09AA03 |                       |                       |         |         |  |
| B-21                                       | 0613-414<br><b>0613-414</b> | 28 tabletten, 5 mg   | 28 comprimés, 5 mg   | R            | 7,03<br><b>1,90</b>   | 5,67<br><b>0,69</b>   | 1,54    | 1,66    |  |
| B-21 *                                     | 0731-232                    | 1 tablet, 5 mg   | 1 comprimé, 5 mg   | R            | 0,0875                | 0,0318                | +0,0557 | +0,0557 |  |
| B-21 **                                    | 0731-232                    | 1 tablet, 5 mg   | 1 comprimé, 5 mg   | R            | 0,0718                | 0,0261                |         |         |  |
| B-21 ***                                   | 0731-232                    | 1 tablet, 5 mg   | 1 comprimé, 5 mg   | R            | 0,0893                | 0,0409                | 0,0550  | 0,0593  |  |
| ZYPREXA 7,5 mg                             |                             | ELI LILLY BENELUX  |  | ATC: N05AH03 |                       |                       |         |         |  |
| B-72                                       | 1302-900<br><b>1302-900</b> | 56 omhulde tabletten, 7,5 mg   | 56 comprimés enrobés, 7,5 mg   | R            | 35,49<br><b>25,56</b> | 32,21<br><b>22,67</b> | 8,41    | 11,90   |  |
| B-72 *                                     | 0749-960                    | 1 omhulde tablet, 7,5 mg   | 1 comprimé enrobé, 7,5 mg  | R            | 0,5891                | 0,5225                | +0,0666 | +0,0666 |  |
| B-72 **                                    | 0749-960                    | 1 omhulde tablet, 7,5 mg   | 1 comprimé enrobé, 7,5 mg  | R            | 0,4838                | 0,4291                |         |         |  |
| B-72 ***                                   | 0749-960                    | 1 omhulde tablet, 7,5 mg   | 1 comprimé enrobé, 7,5 mg  | R            | 0,5529                | 0,4944                | 0,1502  | 0,2125  |  |

2° in hoofdstuk II-B:

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

2° au chapitre II-B:

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                       |                                       |              |  |   |        |        |  |
|---|-----------------------------|---------------------------------------|---------------------------------------|--------------|--|---|--------|--------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                          | Conditionnements                      | Opm Obs      | Prijs Prix<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | Basis v tegem Base de remb.<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I      | II     |  |
| ESOMEPRAZOL SANDOZ 40 mg                      |                             | SANDOZ                                |                                       | ATC: A02BC05 |  |   |        |        |  |
| B-48  | 3000-338<br><b>3000-338</b> | 28 maagsapresistente tabletten, 40 mg | 28 comprimés gastro-résistants, 40 mg | G            | 12,96<br><b>6,57</b>                           | 12,96<br><b>6,57</b>  | 1,74   | 2,90   |  |
| B-48 *  | 7702-418                    | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg     | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G            | 0,3029   | 0,3029  |        |        |  |
| B-48 **                                       | 7702-418                    | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg     | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G            | 0,2486   | 0,2486  |        |        |  |
| B-48 ***                                      | 7702-418                    | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg     | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G            | 0,3013   | 0,3013  | 0,0621 | 0,1036 |  |

| ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 40 mg |                 | AUROBINDO PHARMA                           |                                       | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |             | ATC: A02BC05 |        |        |
|----------------------------|-----------------|--|---------------------------------------|---|-------------|--------------|--------|--------|
| B-48                       | 3094-836        | 28 maagsapresistente tabletten, 40 mg      | 28 comprimés gastro-résistants, 40 mg | G   | 12,96       | 12,96        | 1,74   | 2,90   |
|                            | <b>3094-836</b> |  |                                       |   | <b>6,57</b> | <b>6,57</b>  |        |        |
| B-48 *                     | 7706-237        | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg          | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G   | 0,3029      | 0,3029       |        |        |
| B-48 **                    | 7706-237        | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg          | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G   | 0,2486      | 0,2486       |        |        |
| B-48 ***                   | 7706-237        | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg          | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg    | G   | 0,3013      | 0,3013       | 0,0621 | 0,1036 |
| ESOMEPRAZOLE MYLAN 40 mg   |                 | MYLAN                                      |                                       | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |             | ATC: A02BC05 |        |        |
| B-48                       | 2880-862        | 28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg | 28 gélules gastro-résistantes, 40 mg  | G   | 12,96       | 12,96        | 1,74   | 2,90   |
|                            | <b>2880-862</b> |  |                                       |   | <b>6,57</b> | <b>6,57</b>  |        |        |
| B-48 *                     | 0753-780        | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg     | G   | 0,3029      | 0,3029       |        |        |
| B-48 **                    | 0753-780        | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg     | G   | 0,2486      | 0,2486       |        |        |
| B-48 ***                   | 0753-780        | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg     | G   | 0,3013      | 0,3013       | 0,0621 | 0,1036 |

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 3380200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B :

a) Au § 3380200, 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 |
|   |          |  |                                    |   | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> |   |    |
| ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 40 mg                    |          | AUROBINDO PHARMA                         |                                    | (zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) |                                  | ATC: A02BC05                     |   |    |
| B-48 **                                       | 7706-237 | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg        | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | G   | 0,2486                           | 0,2486                           |   |    |
| ESOMEPRAZOLE MYLAN 40 mg                      |          | MYLAN                                    |                                    | (zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) |                                  | ATC: A02BC05                     |   |    |
| B-48 **                                       | 0753-780 | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg  | G   | 0,2486                           | 0,2486                           |   |    |

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

b) Au § 3570000, 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   |
|   |                 |                            |                     |   | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> |      |      |
| PREGABALIN AB 150 mg                          |                 | AUROBINDO PHARMA           |                     | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |                                  | ATC: N03AX16                     |      |      |
| A-5   | 3544-483        | 200 capsules, hard, 150 mg | 200 gélules, 150 mg | G   | 79,96                            | 79,96                            | 0,00 | 0,00 |
|   | <b>3544-483</b> |                            |                     |   | <b>64,98</b>                     | <b>64,98</b>                     |      |      |
| A-5 *   | 7719-313        | 1 capsule, hard, 150 mg    | 1 gélule, 150 mg    | G   | 0,3800                           | 0,3800                           |      |      |

|                      |                 |                            |                     |   |              |              |              |        |
|----------------------|-----------------|----------------------------|---------------------|---|--------------|--------------|--------------|--------|
| A-5 **               | 7719-313        | 1 capsule, hard, 150 mg    | 1 gélule, 150 mg    | G   | 0,3444       | 0,3444       |              |        |
| A-5 ***              | 7719-313        | 1 capsule, hard, 150 mg    | 1 gélule, 150 mg    | G   | 0,3771       | 0,3771       | 0,0000       | 0,0000 |
| PREGABALIN AB 300 mg |                 | AUROBINDO PHARMA           |                     | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |              |              | ATC: N03AX16 |        |
| A-5                  | 3544-509        | 200 capsules, hard, 300 mg | 200 gélules, 300 mg | G   | 114,86       | 114,86       | 0,00         | 0,00   |
|                      | <b>3544-509</b> |                            |                     |   | <b>96,98</b> | <b>96,98</b> |              |        |
| A-5 *                | 7719-321        | 1 capsule, hard, 300 mg    | 1 gélule, 300 mg    | G   | 0,5496       | 0,5496       |              |        |
| A-5 **               | 7719-321        | 1 capsule, hard, 300 mg    | 1 gélule, 300 mg    | G   | 0,5140       | 0,5140       |              |        |
| A-5 ***              | 7719-321        | 1 capsule, hard, 300 mg    | 1 gélule, 300 mg    | G   | 0,5517       | 0,5517       | 0,0000       | 0,0000 |

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2018.

Brussel, 13 september 2018.

M. DE BLOCK

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> octobre 2018.

Bruxelles, le 13 septembre 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/31884]

**13 SEPTEMBER 2018.** — 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 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 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 59;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 april 2018 en op 3 juli 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 april 2018 en van 4 juli 2018;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 5 en 9 juli 2018;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 augustus 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 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, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/31884]

**13 SEPTEMBRE 2018.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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

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 du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 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 l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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 59;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 19 avril 2018 et le 3 juillet 2018 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 24 avril 2018 et du 4 juillet 2018 ;

Vu la notification au demandeur des 5 et 9 juillet 2018;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 8 août 2018, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes: