

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
TARGAXAN 550 mg		NORGINE		ATC: A07AA11				
B-120	3018-595	56 filmomhulde tabletten, 550 mg	56 comprimés pelliculés, 550 mg	T	331,60	331,60	7,90	11,90
	3018-595				295,68	295,68		
B-120 *	7723-810	1 filmomhulde tablet, 550 mg	1 comprimé pelliculé, 550 mg	T	5,7238	5,7238		
B-120 **	7723-810	1 filmomhulde tablet, 550 mg	1 comprimé pelliculé, 550 mg	T	5,5968	5,5968		
B-120 ***	7723-810	1 filmomhulde tablet, 550 mg	1 comprimé pelliculé, 550 mg	T	5,8406	5,8406	0,1411	0,2125

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

het punt V.8.7. wordt gewijzigd als volgt: « Specialiteiten die een insuline-analoog bevatten met verlengde werkingsduur, mono of in vaste associatie: A-69 ».

het punt VII.1.30. wordt toegevoegd, luidende: « Cefalosporines van de 3de groep geassocieerd met een inhibitor: B-350 ».

het punt XVI.10.5. wordt toegevoegd, luidende: « Fumaarzuur derivaten: B-349 ».

Art. 3. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 december 2018.

Brussel, 17 december 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, tel qu'elle a été modifiée à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

le point V.8.7. est modifié comme suit : « Spécialités qui contiennent un analogue de l'insuline à durée d'action prolongée, mono ou en association fixe: A-69 ».

le point VII.1.30. est inséré, rédigé comme suit : « les céphalosporines du 3^{ème} groupe associés à un inhibiteur: B-350 ».

le point XVI.10.5. est inséré, rédigé comme suit : « Dérivés de l'acide fumarique: B-349 ».

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} décembre 2018.

Bruxelles, le 17 décembre 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2018/32537]

17 DECEMBER 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 de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 november 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 - 2018/32537]

17 DECEMBRE 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

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 la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 8 novembre 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 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^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, 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	
BAYPRESS MITIS		BAYER		ATC: C08CA08	
B-20	0685-545 0685-545	28 tabletten, 10 mg	28 comprimés, 10 mg		
B-20 *	0733-907	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
B-20 **	0733-907	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
B-20 ***	0733-907	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
CIPROXINE IV FLEXIBAG 400 MG/200 ML met glucose 5%		BAYER		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
	0764-746	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml		
B-125 *	0764-746	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	R	
B-125 **	0764-746	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	R	
CLAMOXYL 125 mg/ 5 ml		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04	
C-37	0107-342 0107-342	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 25 mg/ml	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 25 mg/ml	R	
CLAMOXYL 250 mg/ 5 ml		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04	
C-37	0107-359 0107-359	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	R	
COSOPT 20 mg/ml 5 mg/ml (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: S01ED51	
B-168	2981-777 2981-777	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	
B-168 *	7700-602	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	R	
B-168 **	7700-602	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	R	
FLUROBLASTINE 500 mg		PFIZER		ATC: L01BC02	
A-24	0615-229 0615-229	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 50 mg/ml	R	
A-24 *	0731-273	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 50 mg/mL	R	
A-24 **	0731-273	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 50 mg/mL	R	

KETEK		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: J01FA15	
C-37	1690-056	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg		
	1690-056				
C-37	1690-064	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés pelliculés, 400 mg		
	1690-064				
C-37 *	0770-818	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg		
C-37 **	0770-818	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg		
C-37 ***	0770-818	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg		
LOCOID		LEO PHARMA		ATC: D07AB02	
B-157	0055-327	1 tube 30 g zalf, 1 mg/g	1 tube 30 g pommade, 1 mg/g		
	0055-327				
B-157 *	0710-806	1 g zalf, 1 mg/g	1 g pommade, 1 mg/g		
B-157 **	0710-806	1 g zalf, 1 mg/g	1 g pommade, 1 mg/g		
REBETOL		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J05AB04	
	0767-004	168 capsules, hard, 200 mg	168 gélules, 200 mg		
B-246 *	0767-004	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
B-246 **	0767-004	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08	
B-220	2548-063	98 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	98 comprimés orodispersibles, 1 mg	G	
	2548-063				
SULAR -20		BAYER		ATC: C08CA07	
B-6	1304-278	56 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg	56 comprimés à libération prolongée, 20 mg		
	1304-278				
B-6 *	0749-523	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		
B-6 **	0749-523	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		
B-6 ***	0749-523	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		
SYSCOR 10		BAYER		ATC: C08CA07	
B-6	1383-694	28 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	28 comprimés à libération prolongée, 10 mg		
	1383-694				
B-6 *	0734-400	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
B-6 **	0734-400	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
B-6 ***	0734-400	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
TIENAM		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DH51	
B-114	0855-072	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg/dosis / 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg/dose / 500 mg/dose	R	
	0855-072				
B-114 *	0729-871	1 injectieflacon 1 doses oplossing	1 flacon injectable 1 doses	R	

B-114 **	0729-871	voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis 1 injectieflacon 1 doses oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis	solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose 1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose	R	
TRAMADOL/PARACETAMOL KRKA 37,5 mg/325 mg		KRKA D.D.		ATC: N02AJ13	
C-29	3477-791 3477-791	20 filmomhulde tabletten, 37,5 mg / 325 mg	20 comprimés pelliculés, 37,5 mg / 325 mg	G	

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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220 *	0789-131	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	1 comprimé orodispersible, 1 mg	G	0,2902	0,2902		
B-220 **	0789-131	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	1 comprimé orodispersible, 1 mg	G	0,2384	0,2384		
B-220 ***	0789-131	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	1 comprimé orodispersible, 1 mg	G	0,2885	0,2885	0,0596	0,0993

2° in hoofdstuk II:

2° au chapitre II:

a) In § 40000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 40000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
CIPROFIBRATE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: C10AB08				
B-39	2200-343 2200-343	30 capsules, hard, 100 mg	30 gélules, 100 mg	G				
B-39 *	0779-090	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G				
B-39 **	0779-090	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G				
B-39 ***	0779-090	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G				

b) In § 50600, worden de volgende specialiteiten

b) Au § 50600, les spécialités suivantes sont supprimées:

geschrappt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AIRFLUSAL SPRAYHALER 25 µg/125 µg		SANDOZ		ATC: R03AK06	
B-245	3662-194	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	G	
	3662-194				
B-245 *	7721-293	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	G	
B-245 **	7721-293	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	G	
AIRFLUSAL SPRAYHALER 25 µg/250 µg		SANDOZ		ATC: R03AK06	
B-245	3662-186	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
	3662-186				
B-245 *	7721-301	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
B-245 **	7721-301	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	

3° in hoofdstuk IV:

3° au chapitre VI:

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

a) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CIPROXINE IV FLEXIBAG 400 MG/200 ML met glucose 5%		BAYER		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02	
A-16 *	0764-746	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml		
	0764-746	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	R	
TIENAM		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DH51	
A-16	0855-072	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg/dosis / 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg/dose / 500 mg/dose	M/R	
	0855-072				
A-16 *	0729-871	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose	R	

b) § 1910000 wordt geschrappt (REBETOL)

b) le § 1910000 est supprimé (REBETOL)

c) § 3010000 wordt geschrapt (FUZEON)

c) le § 3010000 est supprimé (FUZEON)

d) In § 3830000 wordt geschrapt (DEPOCYTE)

d) le § 3830000 est supprimé (DEPOCYTE)

e) In § 4260000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 4260000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANGIOX 250 mg		THE MEDICINES COMPANY		ATC: B01AE06	
B-235 *	0786-210	10 injectieflacons 250 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 250 mg 1 injectieflacon 250 mg oplossing voor infusie en injectie, 250 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10)	10 flacons injectables 250 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 250 mg 1 flacon injectable 250 mg solution pour perfusion et injection, 250 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10)	R	
B-235 **	0786-210	1 injectieflacon 250 mg oplossing voor infusie en injectie, 250 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10)	1 flacon injectable 250 mg solution pour perfusion et injection, 250 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10)	R	

f) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BYDUREON 2 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BJ01	
A-97	3073-467	4 injectiesetten 2 mg poeder voor suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg	4 sets d'injection 2 mg poudre pour suspension injectable à libération prolongée, 2 mg		
A-97 *	3073-467				
A-97 *	7706-930	1 injectieset 2 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg	1 set d'injection 2 mg suspension injectable à libération prolongée, 2 mg		
A-97 **	7706-930	1 injectieset 2 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 2 mg	1 set d'injection 2 mg suspension injectable à libération prolongée, 2 mg		
EPERZAN 30 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BJ04	
A-97	3198-207	4 voorgevulde pennen met tweekamerpatroon 0,5 ml poeder	4 stylos préremplis avec cartouche à 2 compartiments		

		en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 30 mg	0,5 ml poudre et solvant pour solution injectable, 30 mg		
A-97 *	3198-207 7709-512	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 0,5 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 0,5 mL solution injectable, 30 mg		
A-97 **	7709-512	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 0,5 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 0,5 mL solution injectable, 30 mg		
EPERZAN 50 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BJ04	
A-97	3198-215	4 voorgevulde pennen 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 50 mg	4 stylos préremplis 50 mg poudre pour solution injectable, 50 mg		
A-97 *	3198-215 7709-520	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 0,5 mL oplossing voor injectie, 50 mg	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 0,5 mL solution injectable, 50 mg		
A-97 **	7709-520	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 0,5 mL oplossing voor injectie, 50 mg	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 0,5 mL solution injectable, 50 mg		

g) in § 5480000, worden de woorden '7460000 EPERZAN' geschrapt in de tabel onder het punt a);

g) in § 5480000, worden de woorden '7460000 EPERZAN' geschrapt in de tabel onder het punt a);

h) In § 6370100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 6370100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEDISCHE GASVORMIGE ZUURSTOF MESSER BELGIUM		MESSER BELGIUM		ATC: V03AN01	
A-60	4000-618	1 m ³ inhalatiegas, 100 %	1 m ³ gaz pour inhalation, 100 %	M	
A-60 *	4000-618 0765-495	1 gascilinder, 100 %	1 bouteille, 100 %		

i) In § 6370200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 6370200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEDISCHE GASVORMIGE ZUURSTOF MESSER BELGIUM		MESSER BELGIUM		ATC: V03AN01	
A-60	4000-618	1 m ³ inhalatiegas, 100 %	1 m ³ gaz pour inhalation, 100 %	M	
	4000-618				

A-60 *	0765-495	1 gascilinder, 100 %	1 bouteille, 100 %		
--------	----------	----------------------	--------------------	--	--

j) In § 6370300, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

j) Au § 6370300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEDISCHE GASVORMIGE ZUURSTOF MESSER BELGIUM		MESSER BELGIUM		ATC: V03AN01	
A-60	4000-618 4000-618	1 m ³ inhalatiegas, 100 %	1 m ³ gaz pour inhalation, 100 %	M	
A-60 *	0765-495	1 gascilinder, 100 %	1 bouteille, 100 %		

k) § 7460000 wordt geschrappt (EPERZAN)

k) le § 7460000 est supprimé (EPERZAN)

l) In § 7680000 wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

l) Au § 7680000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

TECFIDERA 120 mg	BIOGEN BELGIUM	ATC: L04AX07
------------------	----------------	--------------

TECFIDERA 240 mg	BIOGEN BELGIUM	ATC: L04AX07
------------------	----------------	--------------

m) In § 8970000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

m) Au § 8970000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EPLERENONE MYLAN 50 mg		MYLAN		ATC: C03DA04	
B-27	3678-687 3678-687	30 filmomhulde tabletten, 50 mg	30 comprimés pelliculés, 50 mg	G	

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 december 2018.

M. DE BLOCK

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 décembre 2018.

M. DE BLOCK