

B-305 *	7721-806	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 200 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		444,8600	444,8600	
B-305 **	7721-806	1 seringue préremplie 1,14 mL solution injectable, 200 mg	1 voorgevulde spuit 1,14 mL oplossing voor injectie, 200 mg		441,3050	441,3050	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mars 2019.

Bruxelles, le 11 février 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 maart 2019.

Brussel, 11 februari 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/10857]

11 FEVRIER 2019. — 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^{er}, 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 7 janvier 2019, 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:

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/10857]

11 FEBRUARI 2019. — 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 7 januari 2019 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:

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
CITALOPRAM SANDOZ 20 mg					SANDOZ			
B-73 *	0775-791	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3012	0,3012		
B-73 **	0775-791	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2474	0,2474		
B-73 ***	0775-791	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2855	0,2855	0,0523	0,0880

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ASA 100 EG 100 mg					EUROGENERICCS			
B-293	3040-524	84 comprimés gastro-résistants, 100 mg	84 maagsapresistente tabletten, 100 mg					
	3040-524							
ATENOLOL/CHLORTALIDONE EG 100/25 mg					EUROGENERICCS			
B-15	1334-739	28 comprimés, 100 mg / 25 mg	28 tabletten, 100 mg / 25 mg	G				
	1334-739							
BIMATOPROST EG 0,3 mg/ml					EUROGENERICCS			
B-168	3560-893	3 flacons compte-gouttes 3 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml	3 containers met druppelpipet 3 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	G				
	3560-893							
B-168 *	7718-190	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL	G				
B-168 **	7718-190	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL	G				
CAPTOPRIL MYLAN 25 mg					MYLAN			
B-21	1517-549	45 comprimés, 25 mg	45 tabletten, 25 mg	G				
	1517-549							
CEFUROXIM MYLAN 500 mg					MYLAN			
					ATC: J01DC02			
C-37	2188-068	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G				
	2188-068							
C-37 *	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G				
C-37 **	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G				
C-37 ***	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G				
CITALOPRAM SANDOZ 20 mg					SANDOZ			
B-73 *	0777-037	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
B-73 **	0777-037	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
B-73 ***	0777-037	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
CLINDAMYCINE EG 600 mg					EUROGENERICCS			
C-37	3585-221	8 gélules, 600 mg	8 capsules, hard, 600 mg	G				
	3585-221							
					ATC: J01FF01			

CLOPIDOGREL EG 75 mg			EUROGENERIC			ATC: B01AC04	
B-243	2656-924 2656-924	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G			
CLOPIDOGREL ZENTIVA 75 mg			SANOFI BELGIUM			ATC: B01AC04	
B-243	3558-285 3558-285	28 comprimés pelliculés, 75 mg	28 filmomhulde tabletten, 75 mg	G			
B-243	3558-491 3558-491	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G			
B-243 *	7719-164	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G			
B-243 **	7719-164	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G			
B-243 ***	7719-164	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G			
CO-QUINAPRIL EG 20/12,5 mg			EUROGENERIC			ATC: C09BA06	
B-21	2249-480 2249-480	56 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G			
CO-VALSARTAN EG 160 mg/12,5 mg			EUROGENERIC			ATC: C09DA03	
B-224	2854-685 2854-685	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G			
CO-VALSARTAN EG 160 mg/25 mg			EUROGENERIC			ATC: C09DA03	
B-224	2854-719 2854-719	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 25 mg	G			
CO-VALSARTAN EG 80 mg/12,5 mg			EUROGENERIC			ATC: C09DA03	
B-224	2854-644 2854-644	28 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G			
DOCETAXEL EG 20 mg/ml			EUROGENERIC			ATC: L01CD02	
A-28 *	0756-999	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G			
A-28 **	0756-999	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G			
DOCETAXEL EG 20 mg/ml			EUROGENERIC			ATC: L01CD02	
A-28 *	0756-981	1 flacon injectable 4 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 4 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G			
A-28 **	0756-981	1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G			
DOCETAXEL EG 20 mg/ml			EUROGENERIC			ATC: L01CD02	
A-28 *	0756-973	1 flacon injectable 7 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G			
A-28 **	0756-973	1 flacon injectable 7 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 7 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	G			
ENALAPRIL EG 20 mg			EUROGENERIC			ATC: C09AA02	
B-21	1670-793 1670-793	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg	G			

FLECAINIDE RETARD EG 150 mg						EUROGENERIC		ATC: C01BC04
B-8	3120-771 3120-771	60 gélules à libération prolongée, 150 mg		60 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G			
GLIMEPIRIDE EG 2 mg						EUROGENERIC		ATC: A10BB12
A-12	2433-506 2433-506	60 comprimés, 2 mg		60 tabletten, 2 mg	G			
INHIBACE 0,5 mg						ROCHE		ATC: C09AA08
B-21	2621-159 2621-159	30 comprimés pelliculés, 0,5 mg		30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg				
B-21 *	0739-102	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg		1 filmomhulde tablet, 0,5 mg				
B-21 **	0739-102	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg		1 filmomhulde tablet, 0,5 mg				
B-21 ***	0739-102	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg		1 filmomhulde tablet, 0,5 mg				
INSUMAN BASAL 100 IE/ml						SANOFI BELGIUM		ATC: A10AC01
A-11	2688-968 2688-968	5 flacons injectables 5 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5 injectieflacons 5 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M			
A-11 *	0797-639	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 100 IU/mL		1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL				
A-11 **	0797-639	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 100 IU/mL		1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL				
INSUMAN RAPID 100 IE/ml						SANOFI BELGIUM		ATC: A10AB01
A-11	2688-935 2688-935	5 flacons injectables 5 ml suspension injectable, 100 IU/ml		5 injectieflacons 5 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M			
A-11 *	0796-888	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 100 IU/mL		1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL				
A-11 **	0796-888	1 flacon injectable 5 mL suspension injectable, 100 IU/mL		1 injectieflacon 5 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL				
LEVOFLOXACINE EG 5 mg/ml						(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: J01MA12
B-125 *	0758-532	<i>1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml</i>		<i>1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml</i>				
B-125 **	0758-532	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	G			
B-125 **	0758-532	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	G			
LOSARTAN EG 50 mg						EUROGENERIC		ATC: C09CA01
B-224	2573-194 2573-194	56 comprimés pelliculés, 50 mg		56 filmomhulde tabletten, 50 mg	G			
PACLITAXEL EG 6 mg/ml						EUROGENERIC		ATC: L01CD01
A-28 *	0785-972	<i>1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</i>		<i>1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</i>				
A-28 *	0785-972	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL		1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G			
A-28 **	0785-972	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL		1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G			
PACLITAXEL EG 6 mg/ml						EUROGENERIC		ATC: L01CD01
A-28 *	0785-980	<i>1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</i>		<i>1 injectieflacon 16,7 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</i>				
A-28 *	0785-980	1 flacon injectable 16,7 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL		1 injectieflacon 16,7 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G			

A-28 **	0785-980	1 flacon injectable 16,7 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	1 injectieflacon 16,7 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G	
PACLITAXEL EG 6 mg/ml			EUROGENERICCS	ATC: L01CD01	
A-28 *	0785-998	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
A-28 **	0785-998	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G	
PACLITAXEL EG 6 mg/ml			EUROGENERICCS	ATC: L01CD01	
A-28 *	0786-186	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
A-28 **	0786-186	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	G	
PENSTAPHHO 1 g			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	
B-106 *	0714-295	25 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/ml	25 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml		
B-106 **	0714-295	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
REPAGLINIDE EG 0,5 mg			EUROGENERICCS	ATC: A10BX02	
A-61	2720-951 2720-951	120 comprimés, 0,5 mg	120 tabletten, 0,5 mg	G	
REPAGLINIDE EG 1 mg			EUROGENERICCS	ATC: A10BX02	
A-61	2720-985 2720-985	120 comprimés, 1 mg	120 tabletten, 1 mg	G	
REPAGLINIDE EG 2 mg			EUROGENERICCS	ATC: A10BX02	
A-61	2721-017 2721-017	120 comprimés, 2 mg	120 tabletten, 2 mg	G	
RISEDRONATE MYLAN 35 mg Wekelijks			MYLAN	ATC: M05BA07	
B-230	2745-107 2745-107	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	G	
B-230 *	0759-787	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
B-230 **	0759-787	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
B-230 ***	0759-787	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
TAMIZAM 20			MITHRA PHARMACEUTICALS	ATC: L02BA01	
A-27	0485-573 0485-573	60 comprimés, 20 mg	60 tabletten, 20 mg	R	
A-27	1277-573 1277-573	90 comprimés, 20 mg	90 tabletten, 20 mg	R	
A-27 *	0735-522	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	
A-27 **	0735-522	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	
A-27 ***	0735-522	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	

TEMOZOLOMIDE EG 100 mg				EUROGENERICCS		ATC: L01AX03
A-23 *	0799-619 0799-619	5 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	5 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	G		
A-23 **	0799-619	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G		
TEMOZOLOMIDE EG 20 mg				EUROGENERICCS		ATC: L01AX03
A-23 *	0799-692 0799-692	5 gélules, 20 mg 1 gélule, 20 mg	5 capsules, hard, 20 mg 1 capsule, hard, 20 mg	G		
A-23 **	0799-692	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G		
TEMOZOLOMIDE EG 250 mg				EUROGENERICCS		ATC: L01AX03
A-23 *	0799-627 0799-627	5 gélules, 250 mg 1 gélule, 250 mg	5 capsules, hard, 250 mg 1 capsule, hard, 250 mg	G		
A-23 **	0799-627	1 gélule, 250 mg	1 capsule, hard, 250 mg	G		
TEMOZOLOMIDE EG 5 mg				EUROGENERICCS		ATC: L01AX03
A-23 *	0759-795 0759-795	5 gélules, 5 mg 1 gélule, 5 mg	5 capsules, hard, 5 mg 1 capsule, hard, 5 mg	G		
A-23 **	0759-795	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg	G		
TRAMADOL EG 100 mg/ml				EUROGENERICCS		ATC: N02AX02
B-56	2059-020 2059-020	1 flacon compte-gouttes 30 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	1 container met druppelpipet 30 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	G		
UNI GLICLAZIDE EG 60 mg				EUROGENERICCS		ATC: A10BB09
A-12	3211-992 3211-992	30 comprimés à libération modifiée, 60 mg	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 60 mg	G		
VALPROATE RETARD EG 500 mg				EUROGENERICCS		ATC: N03AG01
A-5	2455-780 2455-780	50 comprimés à libération prolongée, 500 mg	50 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G		
ZANICOMBO 20 mg/20 mg				ZAMBON		ATC: C09BB02
B-288	3699-451 3699-451	98 comprimés pelliculés, 20 mg/ 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 20 mg	R		
B-288 *	7721-822	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 20 mg	R		
B-288 **	7721-822	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 20 mg	R		
B-288 ***	7721-822	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 20 mg	R		

c) les spécialités suivantes sont supprimées:

c) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TALOCIMYLAN 20 mg				MYLAN	
B-73	3786-852 3786-852	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
B-73	3786-860 3786-860	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

d) les spécialités suivantes sont insérées:

d) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

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

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

ESCITALOPRAM MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: N06AB10				
B-73	3129-467 3129-467	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	11,54 5,45	11,54 5,45	1,45	2,41
B-73	3129-483 3129-483	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	24,71 15,99	24,71 15,99	4,06	6,82
B-73 *	7723-083	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1996	0,1996		
B-73 **	7723-083	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1640	0,1640		
B-73 ***	7723-083	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1959	0,1959	0,0398	0,0668

2° au chapitre II:

2° in hoofdstuk II:

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

a) In § 50600, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SERITOMYL 25 µg/125 µg				MYLAN	
B-245	3595-642	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	G	
	3595-642				
B-245 *	7719-545	1 nébuliseur, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	G	
B-245 **	7719-545	1 nébuliseur, 25 µg/dose/ 125 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 125 µg/dosis	G	
SERITOMYL 25 µg/250 µg				MYLAN	
B-245	3595-659	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	G	
	3595-659				
B-245 *	7719-552	1 nébuliseur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	G	
B-245 **	7719-552	1 nébuliseur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	G	

3° au chapitre IV:

3° in hoofdstuk IV:

a) Au § 370000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 370000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)

Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZOVIRAX 30 mg/g		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: S01AD03
B-164	0811-430 0811-430	4,5 g pommade ophtalmique, 30 mg/g	4,5 g oogzalf, 30 mg/g	r	
B-164 *	0726-877	1 tube, 30 mg/g	1 tube, 30 mg/g	r	
B-164 **	0726-877	1 tube, 30 mg/g	1 tube, 30 mg/g	r	

b) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées: b) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEVOFLOXACINE EG 5 mg/ml		EUROGENERICSS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01MA12
A-16 *	0758-532	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml	G	
PENSTAPHY 1 g		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: J01CF04
A-16 *	0714-295	25 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 100 mg/ml	25 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml		
		1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

c) Au § 470101, les spécialités suivantes sont supprimées: c) In § 470101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FLUTAMIDE EG		EUROGENERICSS			ATC: L02BB01
A-27	1652-379 1652-379	200 comprimés, 250 mg	200 tabletten, 250 mg	G	

d) Au § 470101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 470101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
FLUTAMIDE EG							ATC: L02BB01	
A-27 *	0767-483	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,5059	0,5059		
A-27 **	0767-483	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,4348	0,4348		
A-27 ***	0767-483	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,4865	0,4865	0,0000	0,0000

e) Au § 760000, les spécialités suivantes sont supprimées: e) In § 760000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HELIXATE NEXGEN 1000				ATC: B02BD02	
A-50	1678-804 1678-804	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 400 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml		
A-50 *	0769-521	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 400 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL		
A-50 **	0769-521	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 400 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL		
HELIXATE NEXGEN 2000 IE				ATC: B02BD02	
A-50	2994-051 2994-051	1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable 400 IU/ml	1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie 400 IU/ml		
A-50 *	7701-675	1 flacon injectable 2000 IU solution pour perfusion et injection, 400 IU/mL	1 injectieflacon 2000 IU oplossing voor infusie en injectie, 400 IU/mL		
A-50 **	7701-675	1 flacon injectable 2000 IU solution pour perfusion et injection, 400 IU/mL	1 injectieflacon 2000 IU oplossing voor infusie en injectie, 400 IU/mL		
HELIXATE NEXGEN 250				ATC: B02BD02	
A-50	1678-820 1678-820	1 flacon injectable 250 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 250 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
A-50 *	0769-539	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-50 **	0769-539	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
HELIXATE NEXGEN 500				ATC: B02BD02	
A-50	1678-812 1678-812	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		
A-50 *	0769-547	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2,5 mL solution injectable, 200 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2,5 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL		
A-50 **	0769-547	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 2,5 mL solution injectable, 200 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 2,5 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL		

f) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées: f) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORVIR				ATC: J05AE03	
A-20	1318-203 1318-203	5 flacons 90 ml solution buvable, 80 mg/ml	5 flessen 90 ml drank, 80 mg/ml		
A-20 *	0746-990	1 mL solution buvable, 80 mg/mL	1 mL drank, 80 mg/mL		
A-20 **	0746-990	1 mL solution buvable, 80 mg/mL	1 mL drank, 80 mg/mL		
VIDEX d.d.I 2g				ATC: J05AF02	
BRISTOL-MYERS SQUIBB					

BELGIUM					
A-20	1077-908 1077-908	1 flacon 2000 mg poudre pour solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg poeder voor drank, 2000 mg		
A-20 *	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		
A-20 **	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		
ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04	
A-20	1317-809 1317-809	56 gélules, 40 mg	56 capsules, hard, 40 mg		
A-20 *	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg		
A-20 **	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg		
A-20 ***	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg		
ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04	
A-20	1317-791 1317-791	56 gélules, 30 mg	56 capsules, hard, 30 mg		
A-20 *	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg		
A-20 **	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg		
A-20 ***	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg		
ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04	
A-20	1319-953 1319-953	1 flacon 200 ml poudre pour solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 200 ml poeder voor drank, 1 mg/ml		
A-20 *	0745-950	1 mL solution buvable, 1 mg/mL	1 mL drank, 1 mg/mL		
A-20 **	0745-950	1 mL solution buvable, 1 mg/mL	1 mL drank, 1 mg/mL		

g) Au § 1650000, les spécialités suivantes sont supprimées: g) In § 1650000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TOPIRAMATE EG 100 mg EUROGENERIC				ATC: N03AX11	
A-5	2572-774 2572-774	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	

h) Le § 1660000 est supprimé (IMMUKINE) ; h) § 1660000 wordt geschrapt (IMMUKINE);

i) Au § 2030000, les spécialités suivantes sont supprimées: i) In § 2030000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CAPECITABINE EG 150 mg EUROGENERIC				ATC: L01BC06	
A-28	3035-771 3035-771	120 comprimés pelliculés, 150 mg	120 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	

j) Au § 2030000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 2030000, 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	
CAPECITABINE EG 150 mg									
							EUROGENERICCS		
A-28 *	7702-590	60 comprimés pelliculés, 150 mg	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	25,91	25,91			
A-28 ***	7702-590	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,5573	0,5573			
A-28 ***	7702-590	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,4577	0,4577			
				G	0,5243	0,5243	0,0000	0,0000	

k) Au § 2710100, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 2710100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
PEGASYS 135 µg/0,5 ml						
					ROCHE	
B-203	1684-257	4 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 270 µg/ml	4 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 270 µg/ml			
B-203 *	1684-257	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL			
B-203 **	0774-380	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL			

l) Au § 2710200, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 2710200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
PEGASYS 135 µg/0,5 ml						
					ROCHE	
B-203	1684-257	4 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 270 µg/ml	4 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 270 µg/ml			
B-203 *	1684-257	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL			
B-203 **	0774-380	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL			

m) Au § 2710300, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 2710300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PEGASYS 135 µg/0,5 ml				ROCHE	
B-285	1684-257	4 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	4 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL		
B-285 *	0774-380	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL		
B-285 **	0774-380	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL		

n) Au § 3860000, les spécialités suivantes sont supprimées: n) In § 3860000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SYNAGIS 100 mg				ABBVIE	
	0783-522	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 100 mg poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml		
B-282 *	0783-522	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-282 **	0783-522	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
SYNAGIS 50 mg				ABBVIE	
	0783-514	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml		
B-282 *	0783-514	1 flacon injectable (+ ampoule) 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-282 **	0783-514	1 flacon injectable (+ ampoule) 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORVIR				ABBVIE	
A-20	1318-203	5 flacons 90 ml solution buvable, 80 mg/ml	5 flessen 90 ml drank, 80 mg/ml		
	1318-203				
A-20 *	0746-990	1 mL solution buvable, 80 mg/mL	1 mL drank, 80 mg/mL		
A-20 **	0746-990	1 mL solution buvable, 80 mg/mL	1 mL drank, 80 mg/mL		
VIDEX d.d.I 2g				BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM	
A-20	1077-908	1 flacon 2000 mg poudre pour solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg poeder voor drank, 2000 mg		
	1077-908				
A-20 *	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		
A-20 **	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		

ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04
A-20 1317-791	1317-791	56 gélules, 30 mg	56 capsules, hard, 30 mg	
A-20 *	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	
A-20 **	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	
A-20 ***	0745-851	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	
ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04
A-20 1317-809	1317-809	56 gélules, 40 mg	56 capsules, hard, 40 mg	
A-20 *	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	
A-20 **	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	
A-20 ***	0745-869	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	
ZERIT BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF04
A-20 1319-953	1319-953	1 flacon 200 ml poudre pour solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 200 ml poeder voor drank, 1 mg/ml	
A-20 *	0745-950	1 mL solution buvable, 1 mg/mL	1 mL drank, 1 mg/mL	
A-20 **	0745-950	1 mL solution buvable, 1 mg/mL	1 mL drank, 1 mg/mL	

p) Au § 5260000, les spécialités suivantes sont supprimées:

p) In § 5260000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VIDEX d.d.I 2g BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: J05AF02	
A-20 1077-908	1077-908	1 flacon 2000 mg poudre pour solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg poeder voor drank, 2000 mg		
A-20 *	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		
A-20 **	0740-688	1 flacon 2000 mg solution buvable, 2000 mg	1 fles 2000 mg drank, 2000 mg		

q) Le § 6070000 est supprimé (ZOVIRAX) ;

q) § 6070000 wordt geschrapt (ZOVIRAX);

r) Au § 6280000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit::

r) In § 6280000, 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</i> <i>/ buiten bedrijf</i>
BENLYSTA 200 mg GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: L04AA26	
	7723-802	4 stylos préremplis 1 mL solution injectable, 200 mg	4 voorgevulde pennen 1 mL oplossing voor injectie, 200 mg		824,60

B-321 *	7723-802	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 4)	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 4)	220,2975	220,2975	
B-321 **	7723-802	1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 4)	1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 4)	218,5200	218,5200	

s) Le § 8620000 est supprimé (ZINBRYTA):

4° au chapitre IV-bis, le point 1° est remplacé comme suit:

1° La préparation suivante peut être remboursée s'il ressort du rapport du médecin traitant qu'elle est destinée au traitement d'un patient atteint de leucémie lymphoblastique aiguë ayant développé une hypersensibilité à l'ASPARGINASE ou à l'ASPARAGINASE pegylée.

1° Het hiernavolgend preparaat mag worden vergoed indien uit het verslag van de behandelende arts blijkt dat het bestemd is voor de behandeling van een patiënt met akute lymphoblastenleukemie die een overgevoeligheid ontwikkeld hebben ten opzichte van ASPARGINASE of gepegyleerde ASPARAGINASE.

s) § 8620000 wordt geschrapt (ZINBRYTA):

4° in hoofdstuk IV-bis, wordt het punt 1° vervangen als volgt:

Categ.	Code	Benaming	Eenheden beoogd sub 1-2°
Catég.	Code	Dénomination	Unités visées sous 1-2°
ASPARAGINASE ERWINIA (ERWINASE) (ATC: L01XX02)			
A-28	0896-555	vial inj. à 10.000 U. (1/85)	per
A-28 *	0717-694	pr. vial inj. à 10.000 U. (1/85)	1 vial
A-28 **	0717-694	pr. vial inj. à 10.000 U. (1/85)	par

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 de l'article 1^{er}, 1^o, c), d) et e), et des dispositions de l'article 1^{er}, 3^o, r) qui produisent leurs effets le 1^{er} février 2019.

Bruxelles, le 11 février 2019.

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 artikel 1, 1^o, c), d) en e), en de bepalingen van artikel 1, 3^o, r) die uitwerking hebben met ingang van 1 februari 2019.

Brussel, 11 februari 2019.

M. DE BLOCK