

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/40732]

15 MARS 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, les articles 35bis, § 1^{er}, 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 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010, alinéas 22, 23, 24, 25, 26 et 27, insérés par l'article 16 de la loi programme du 25 décembre 2017, et alinéas 18, 30, 31, 32, 33, 36 et 37, modifiés par l'article 16 de la loi programme du 25 décembre 2017;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30, complété par l'article 15 de la loi programme du 25 décembre 2017;

Vu 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, les articles 80, 81, 82 et 83 tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 1^{er} février 2019;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 26 février 2019;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 5 mars 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 14 mars 2019 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 21 février 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1^o au chapitre I:

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/40732]

15 MAART 2019. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tiende, elfde, vijftiende, achttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010, leden 22, 23, 24, 25, 26 en 27, ingevoegd bij de artikel 16 van de programma wet van 25 december 2017, en leden 18, 30, 31, 32, 33, 36 en 37, gewijzigd bij de artikel 16 van de programma wet van 25 december 2017;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30 vervolledigd bij de artikel 15 van de programma wet van 25 december 2017;

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, artikelen 80, 81, 82 en 83, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 1 februari 2019;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 26 februari 2019;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 5 maart 2019 ;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 14 maart 2019;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 21 februari 2019 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1^o 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:

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 |
| CERTICAN 0,25 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L04AA18 | | | |
| A-29 | 2156-255 2156-255 | 60 comprimés, 0,25 mg | 60 tabletten, 0,25 mg | | 118,29 99,85 | 118,29 99,85 | 0,00 | 0,00 |
| A-29 * | 0779-884 | 1 comprimé, 0,25 mg | 1 tablet, 0,25 mg | | 1,8825 | 1,8825 | | |
| A-29 ** | 0779-884 | 1 comprimé, 0,25 mg | 1 tablet, 0,25 mg | | 1,7640 | 1,7640 | | |
| A-29 *** | 0779-884 | 1 comprimé, 0,25 mg | 1 tablet, 0,25 mg | | 1,8960 | 1,8960 | 0,0000 | 0,0000 |
| CERTICAN 0,5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L04AA18 | | | |
| A-29 | 2156-271 2156-271 | 60 comprimés, 0,5 mg | 60 tabletten, 0,5 mg | | 227,34 199,71 | 227,34 199,71 | 0,00 | 0,00 |
| A-29 * | 0779-892 | 1 comprimé, 0,5 mg | 1 tablet, 0,5 mg | | 3,6467 | 3,6467 | | |
| A-29 ** | 0779-892 | 1 comprimé, 0,5 mg | 1 tablet, 0,5 mg | | 3,5282 | 3,5282 | | |
| A-29 *** | 0779-892 | 1 comprimé, 0,5 mg | 1 tablet, 0,5 mg | | 3,7135 | 3,7135 | 0,0000 | 0,0000 |
| CERTICAN 0,75 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L04AA18 | | | |
| A-29 | 2156-289 2156-289 | 60 comprimés, 0,75 mg | 60 tabletten, 0,75 mg | | 336,38 299,56 | 336,38 299,56 | 0,00 | 0,00 |
| A-29 * | 0779-900 | 1 comprimé, 0,75 mg | 1 tablet, 0,75 mg | | 5,4107 | 5,4107 | | |
| A-29 ** | 0779-900 | 1 comprimé, 0,75 mg | 1 tablet, 0,75 mg | | 5,2922 | 5,2922 | | |
| A-29 *** | 0779-900 | 1 comprimé, 0,75 mg | 1 tablet, 0,75 mg | | 5,5309 | 5,5309 | 0,0000 | 0,0000 |
| GYNOXIN 2% | | ZAMBON | | | ATC: G01AF12 | | | |
| B-174 | 2322-683 2322-683 | 35 g crème vaginale, 0,02 g/g | 35 g crème voor vaginaal gebruik, 0,02 g/g | | 7,95 2,66 | 7,95 2,66 | 0,71 | 1,18 |
| B-174 * | 0784-991 | 5 g, 0,02 g/g | 5 g, 0,02 g/g | | 0,4900 | 0,4900 | | |
| B-174 ** | 0784-991 | 5 g, 0,02 g/g | 5 g, 0,02 g/g | | 0,4029 | 0,4029 | | |
| GYNOXIN 200 mg | | ZAMBON | | | ATC: G01AF12 | | | |
| B-174 | 2322-691 2322-691 | 3 ovules, 200 mg | 3 ovules, 200 mg | | 7,78 2,53 | 7,78 2,53 | 0,67 | 1,12 |
| B-174 * | 0785-006 | 1 ovule, 200 mg | 1 ovule, 200 mg | | 1,0867 | 1,0867 | | |
| B-174 ** | 0785-006 | 1 ovule, 200 mg | 1 ovule, 200 mg | | 0,8933 | 0,8933 | | |
| GYNOXIN 600 mg | | ZAMBON | | | ATC: G01AF12 | | | |
| B-174 | 2322-675 2322-675 | 1 ovule, 600 mg | 1 ovule, 600 mg | | 7,81 2,56 | 7,81 2,56 | 0,68 | 1,13 |
| B-174 * | 0785-014 | 1 ovule, 600 mg | 1 ovule, 600 mg | | 3,3000 | 3,3000 | | |
| B-174 ** | 0785-014 | 1 ovule, 600 mg | 1 ovule, 600 mg | | 2,7100 | 2,7100 | | |

2° au chapitre IV:

2° in hoofdstuk IV:

a) Au § 1320101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) In § 1320101, 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 |
| REYATAZ 150 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AE08 | | | | | | | | |
| A-20 | 2208-585 2208-585 | 60 gélules, 150 mg | 60 capsules, hard, 150 mg | | 335,62 298,87 | 335,62 298,87 | 0,00 | 0,00 |
| A-20 * | 0784-215 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | | 5,3985 | 5,3985 | | |
| A-20 ** | 0784-215 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | | 5,2800 | 5,2800 | | |
| A-20 *** | 0784-215 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | | 5,5182 | 5,5182 | 0,0000 | 0,0000 |
| REYATAZ 200 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AE08 | | | | | | | | |
| A-20 | 2208-593 2208-593 | 60 gélules, 200 mg | 60 capsules, hard, 200 mg | | 335,62 298,87 | 335,62 298,87 | 0,00 | 0,00 |
| A-20 * | 0784-223 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | | 5,3985 | 5,3985 | | |
| A-20 ** | 0784-223 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | | 5,2800 | 5,2800 | | |
| A-20 *** | 0784-223 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | | 5,5182 | 5,5182 | 0,0000 | 0,0000 |
| REYATAZ 300 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AE08 | | | | | | | | |
| A-20 | 2590-164 2590-164 | 30 gélules, 300 mg | 30 capsules, hard, 300 mg | | 335,62 298,87 | 335,62 298,87 | 0,00 | 0,00 |
| A-20 * | 0791-889 | 1 gélule, 300 mg | 1 capsule, hard, 300 mg | | 10,7970 | 10,7970 | | |
| A-20 ** | 0791-889 | 1 gélule, 300 mg | 1 capsule, hard, 300 mg | | 10,5600 | 10,5600 | | |
| A-20 *** | 0791-889 | 1 gélule, 300 mg | 1 capsule, hard, 300 mg | | 11,0364 | 11,0364 | 0,0000 | 0,0000 |

b) Au § 4000000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 4000000, 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 |
| FOSRENOL 1000 mg SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03 | | | | | | | | |
| B-256 | 2916-690 2916-690 | 90 comprimés à croquer, 1000 mg | 90 kauwtabletten, 1000 mg | | 219,69 192,71 | 219,69 192,71 | 9,90 | 15,00 |
| B-256 * | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,3487 | 2,3487 | | |
| B-256 ** | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,2697 | 2,2697 | | |
| B-256 *** | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,3907 | 2,3907 | 0,1100 | 0,1667 |

| FOSRENOL 1000 mg | | SHIRE BELGIUM | | | | ATC: V03AE03 | | | |
|------------------|-----------------|----------------------------------|---|--|---------------|---------------|--------|--------|--|
| B-256 | 3111-390 | 90 sachets poudre orale, 1000 mg | 90 sachets poeder voor oraal gebruik, 1000 mg | | 219,69 | 219,69 | 9,90 | 15,00 | |
| | 3111-390 | | | | 192,71 | 192,71 | | | |
| B-256 * | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,3487 | 2,3487 | | | |
| B-256 ** | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,2697 | 2,2697 | | | |
| B-256 *** | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,3907 | 2,3907 | 0,1100 | 0,1667 | |
| FOSRENOL 500 mg | | SHIRE BELGIUM | | | | ATC: V03AE03 | | | |
| B-256 | 2374-288 | 90 comprimés à croquer, 500 mg | 90 kauwtabletten, 500 mg | | 156,56 | 156,56 | 9,90 | 15,00 | |
| | 2374-288 | | | | 134,90 | 134,90 | | | |
| B-256 * | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,6678 | 1,6678 | | | |
| B-256 ** | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,5888 | 1,5888 | | | |
| B-256 *** | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,6893 | 1,6893 | 0,1100 | 0,1667 | |
| FOSRENOL 750 mg | | SHIRE BELGIUM | | | | ATC: V03AE03 | | | |
| B-256 | 2374-296 | 90 comprimés à croquer, 750 mg | 90 kauwtabletten, 750 mg | | 193,38 | 193,38 | 9,90 | 15,00 | |
| | 2374-296 | | | | 168,61 | 168,61 | | | |
| B-256 * | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 2,0649 | 2,0649 | | | |
| B-256 ** | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 1,9859 | 1,9859 | | | |
| B-256 *** | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 2,0983 | 2,0983 | 0,1100 | 0,1667 | |
| FOSRENOL 750 mg | | SHIRE BELGIUM | | | | ATC: V03AE03 | | | |
| B-256 | 3111-382 | 90 sachets poudre orale, 750 mg | 90 sachets poeder voor oraal gebruik, 750 mg | | 193,38 | 193,38 | 9,90 | 15,00 | |
| | 3111-382 | | | | 168,61 | 168,61 | | | |
| B-256 * | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 2,0649 | 2,0649 | | | |
| B-256 ** | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 1,9859 | 1,9859 | | | |
| B-256 *** | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 2,0983 | 2,0983 | 0,1100 | 0,1667 | |

c) Au § 4090000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 4090000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--------------------------------|---------------------------------|------------|--|--|--------|--------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| | | | | | ex-usine / buiten bedrijf | ex-usine / buiten bedrijf | | |
| SERDOLECT 16 mg | | LUNDBECK | | | ATC: N05AE03 | | | |
| B-72 | 1278-746 | 28 comprimés pelliculés, 16 mg | 28 filmomhulde tabletten, 16 mg | | 92,78 | 92,78 | 8,00 | 12,10 |
| | 1278-746 | | | | 76,49 | 76,49 | | |
| B-72 * | 0785-170 | 1 comprimé pelliculé, 16 mg | 1 filmomhulde tablet, 16 mg | | 3,1496 | 3,1496 | | |
| B-72 ** | 0785-170 | 1 comprimé pelliculé, 16 mg | 1 filmomhulde tablet, 16 mg | | 2,8957 | 2,8957 | | |
| B-72 *** | 0785-170 | 1 comprimé pelliculé, 16 mg | 1 filmomhulde tablet, 16 mg | | 3,1520 | 3,1520 | 0,2857 | 0,4321 |

| SERDOLECT 4 mg | | LUNDBECK | | ATC: N05AE03 | | | | |
|----------------|-----------------|-------------------------------|--------------------------------|--------------|--------------|--------------|--------|--------|
| B-72 | 1278-761 | 30 comprimés pelliculés, 4 mg | 30 filmomhulde tabletten, 4 mg | | 29,83 | 29,83 | 4,78 | 8,03 |
| | 1278-761 | | | | 20,49 | 20,49 | | |
| B-72 * | 0785-154 | 1 comprimé pelliculé, 4 mg | 1 filmomhulde tablet, 4 mg | | 0,8813 | 0,8813 | | |
| B-72 ** | 0785-154 | 1 comprimé pelliculé, 4 mg | 1 filmomhulde tablet, 4 mg | | 0,7240 | 0,7240 | | |
| B-72 *** | 0785-154 | 1 comprimé pelliculé, 4 mg | 1 filmomhulde tablet, 4 mg | | 0,8434 | 0,8434 | 0,1593 | 0,2677 |

d) Au § 4330000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 4330000, 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 |
| ZYPADHERA 210 mg | | ELI LILLY BENELUX | | ATC: N05AH03 | | | | |
| B-72 | 2696-722 | 1 flacon injectable 210 mg poudre pour suspension injectable, 210 mg | 1 injectieflacon 210 mg poeder voor suspensie voor injectie, 210 mg | r | 112,03 | 112,03 | 8,00 | 12,10 |
| | 2696-722 | | | | 94,12 | 94,12 | | |
| B-72 * | 0798-884 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 210 mg suspension injectable à libération prolongée, 210 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 210 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 210 mg | r | 106,8800 | 106,8800 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-72 ** | 0798-884 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 210 mg suspension injectable à libération prolongée, 210 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 210 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 210 mg | r | 99,7700 | 99,7700 | | |
| ZYPADHERA 300 mg | | ELI LILLY BENELUX | | ATC: N05AH03 | | | | |
| B-72 | 2696-730 | 1 flacon injectable 300 mg poudre pour suspension injectable, 300 mg | 1 injectieflacon 300 mg poeder voor suspensie voor injectie, 300 mg | r | 159,36 | 159,36 | 8,00 | 12,10 |
| | 2696-730 | | | | 137,46 | 137,46 | | |
| B-72 * | 0798-900 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 300 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 300 mg | r | 152,8200 | 152,8200 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-72 ** | 0798-900 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 300 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 300 mg | r | 145,7100 | 145,7100 | | |
| ZYPADHERA 405 mg | | ELI LILLY BENELUX | | ATC: N05AH03 | | | | |
| B-72 | 2696-714 | 1 flacon injectable 405 mg poudre pour suspension injectable, 405 mg | 1 injectieflacon 405 mg poeder voor suspensie voor injectie, 405 mg | r | 214,83 | 214,83 | 8,00 | 12,10 |
| | 2696-714 | | | | 188,26 | 188,26 | | |
| B-72 * | 0798-892 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 405 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 405 mg | r | 206,6700 | 206,6700 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-72 ** | 0798-892 | 1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 405 mg | 1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 405 mg | r | 199,5600 | 199,5600 | | |

e) Au § 5310000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 5310000, 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 |
| FOSRENOL 1000 mg | | | SHIRE BELGIUM | | | ATC: V03AE03 | | |
| B-306 | 3111-390 | 90 sachets poudre orale, 1000 mg | 90 sachets poeder voor oraal gebruik, 1000 mg | | 219,69 | 219,69 | 9,90 | 15,00 |
| | 3111-390 | | | | 192,71 | 192,71 | | |
| B-306 * | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,3487 | 2,3487 | | |
| B-306 ** | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,2697 | 2,2697 | | |
| B-306 *** | 7706-419 | 1 sachet-dose, 1000 mg | 1 sachet, 1000 mg | | 2,3907 | 2,3907 | 0,1100 | 0,1667 |
| FOSRENOL 1000 mg | | | SHIRE BELGIUM | | | ATC: V03AE03 | | |
| B-306 | 2916-690 | 90 comprimés à croquer, 1000 mg | 90 kauwtabletten, 1000 mg | | 219,69 | 219,69 | 9,90 | 15,00 |
| | 2916-690 | | | | 192,71 | 192,71 | | |
| B-306 * | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,3487 | 2,3487 | | |
| B-306 ** | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,2697 | 2,2697 | | |
| B-306 *** | 0752-360 | 1 comprimé à croquer, 1000 mg | 1 kauwtablet, 1000 mg | | 2,3907 | 2,3907 | 0,1100 | 0,1667 |
| FOSRENOL 500 mg | | | SHIRE BELGIUM | | | ATC: V03AE03 | | |
| B-306 | 2374-288 | 90 comprimés à croquer, 500 mg | 90 kauwtabletten, 500 mg | | 156,56 | 156,56 | 9,90 | 15,00 |
| | 2374-288 | | | | 134,90 | 134,90 | | |
| B-306 * | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,6678 | 1,6678 | | |
| B-306 ** | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,5888 | 1,5888 | | |
| B-306 *** | 0784-785 | 1 comprimé à croquer, 500 mg | 1 kauwtablet, 500 mg | | 1,6893 | 1,6893 | 0,1100 | 0,1667 |
| FOSRENOL 750 mg | | | SHIRE BELGIUM | | | ATC: V03AE03 | | |
| B-306 | 2374-296 | 90 comprimés à croquer, 750 mg | 90 kauwtabletten, 750 mg | | 193,38 | 193,38 | 9,90 | 15,00 |
| | 2374-296 | | | | 168,61 | 168,61 | | |
| B-306 * | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 2,0649 | 2,0649 | | |
| B-306 ** | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 1,9859 | 1,9859 | | |
| B-306 *** | 0784-793 | 1 comprimé à croquer, 750 mg | 1 kauwtablet, 750 mg | | 2,0983 | 2,0983 | 0,1100 | 0,1667 |
| FOSRENOL 750 mg | | | SHIRE BELGIUM | | | ATC: V03AE03 | | |
| B-306 | 3111-382 | 90 sachets poudre orale, 750 mg | 90 sachets poeder voor oraal gebruik, 750 mg | | 193,38 | 193,38 | 9,90 | 15,00 |
| | 3111-382 | | | | 168,61 | 168,61 | | |
| B-306 * | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 2,0649 | 2,0649 | | |
| B-306 ** | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 1,9859 | 1,9859 | | |
| B-306 *** | 7706-401 | 1 sachet-dose, 750 mg | 1 sachet, 750 mg | | 2,0983 | 2,0983 | 0,1100 | 0,1667 |

f) Au § 5430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 5430000, 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 |
| AFINITOR 10 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-375 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2327,13 | 2327,13 | | |
| A-65 * | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,4623 | 82,4623 | | |
| A-65 ** | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,2253 | 82,2253 | | |
| AFINITOR 5 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-367 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 1642,69 | 1642,69 | | |
| A-65 * | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,2787 | 58,2787 | | |
| A-65 ** | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,0417 | 58,0417 | | |

g) Au § 6360000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 6360000, 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 |
| AFINITOR 10 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-375 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2327,13 | 2327,13 | | |
| A-65 * | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,4623 | 82,4623 | | |
| A-65 ** | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,2253 | 82,2253 | | |
| AFINITOR 5 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-367 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 1642,69 | 1642,69 | | |
| A-65 * | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,2787 | 58,2787 | | |
| A-65 ** | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,0417 | 58,0417 | | |

h) Au § 6630000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 6630000, 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 |
| AFINITOR 10 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-375 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2327,13 | 2327,13 | | |
| A-65 * | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,4623 | 82,4623 | | |
| A-65 ** | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,2253 | 82,2253 | | |
| AFINITOR 5 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-367 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 1642,69 | 1642,69 | | |
| A-65 * | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,2787 | 58,2787 | | |
| A-65 ** | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,0417 | 58,0417 | | |

i) Au § 8170000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8170000, 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 |
| VOTUBIA 10 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 7715-808 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2968,95 | 2968,95 | | |
| A-65 * | 7715-808 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | T | 105,1400 | 105,1400 | | |
| A-65 ** | 7715-808 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | T | 104,9030 | 104,9030 | | |
| VOTUBIA 2 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 7715-816 | 30 comprimés dispersibles, 2 mg | 30 disperseerbare tabletten, 2 mg | | 824,99 | 824,99 | | |
| A-65 * | 7715-816 | 1 comprimé dispersible, 2 mg | 1 disperseerbare tablet, 2 mg | T | 29,3867 | 29,3867 | | |
| A-65 ** | 7715-816 | 1 comprimé dispersible, 2 mg | 1 disperseerbare tablet, 2 mg | T | 29,1497 | 29,1497 | | |
| VOTUBIA 2,5 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 7715-782 | 30 comprimés, 2,5 mg | 30 tabletten, 2,5 mg | | 1031,24 | 1031,24 | | |
| A-65 * | 7715-782 | 1 comprimé, 2,5 mg | 1 tablet, 2,5 mg | T | 36,6740 | 36,6740 | | |
| A-65 ** | 7715-782 | 1 comprimé, 2,5 mg | 1 tablet, 2,5 mg | T | 36,4370 | 36,4370 | | |
| VOTUBIA 3 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 7715-824 | 30 comprimés dispersibles, 3 mg | 30 disperseerbare tabletten, 3 mg | | 1237,48 | 1237,48 | | |
| A-65 * | 7715-824 | 1 comprimé dispersible, 3 mg | 1 disperseerbare tablet, 3 mg | T | 43,9613 | 43,9613 | | |
| A-65 ** | 7715-824 | 1 comprimé dispersible, 3 mg | 1 disperseerbare tablet, 3 mg | T | 43,7243 | 43,7243 | | |

| VOTUBIA 5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
|--------------|-----------------|--|--|---|----------------|----------------|--|--|--|
| | 7715-832 | 30 comprimés dispersibles, 5 mg | 30 dispergeerbare tabletten, 5 mg | | 2062,47 | 2062,47 | | | |
| A-65 * | 7715-832 | 1 comprimé dispersible, 5 mg | 1 dispergeerbare tablet, 5 mg | T | 73,1110 | 73,1110 | | | |
| A-65 ** | 7715-832 | 1 comprimé dispersible, 5 mg | 1 dispergeerbare tablet, 5 mg | T | 72,8740 | 72,8740 | | | |
| VOTUBIA 5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-790 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 2062,47 | 2062,47 | | | |
| A-65 * | 7715-790 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | T | 73,1110 | 73,1110 | | | |
| A-65 ** | 7715-790 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | T | 72,8740 | 72,8740 | | | |

j) Au § 8180000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8180000, 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 | |
| VOTUBIA 10 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-808 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2968,95 | 2968,95 | | | |
| A-65 * | 7715-808 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | T | 105,1400 | 105,1400 | | | |
| A-65 ** | 7715-808 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | T | 104,9030 | 104,9030 | | | |
| VOTUBIA 2 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-816 | 30 comprimés dispersibles, 2 mg | 30 dispergeerbare tabletten, 2 mg | | 824,99 | 824,99 | | | |
| A-65 * | 7715-816 | 1 comprimé dispersible, 2 mg | 1 dispergeerbare tablet, 2 mg | T | 29,3867 | 29,3867 | | | |
| A-65 ** | 7715-816 | 1 comprimé dispersible, 2 mg | 1 dispergeerbare tablet, 2 mg | T | 29,1497 | 29,1497 | | | |
| VOTUBIA 2,5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-782 | 30 comprimés, 2,5 mg | 30 tabletten, 2,5 mg | | 1031,24 | 1031,24 | | | |
| A-65 * | 7715-782 | 1 comprimé, 2,5 mg | 1 tablet, 2,5 mg | T | 36,6740 | 36,6740 | | | |
| A-65 ** | 7715-782 | 1 comprimé, 2,5 mg | 1 tablet, 2,5 mg | T | 36,4370 | 36,4370 | | | |
| VOTUBIA 3 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-824 | 30 comprimés dispersibles, 3 mg | 30 dispergeerbare tabletten, 3 mg | | 1237,48 | 1237,48 | | | |
| A-65 * | 7715-824 | 1 comprimé dispersible, 3 mg | 1 dispergeerbare tablet, 3 mg | T | 43,9613 | 43,9613 | | | |
| A-65 ** | 7715-824 | 1 comprimé dispersible, 3 mg | 1 dispergeerbare tablet, 3 mg | T | 43,7243 | 43,7243 | | | |
| VOTUBIA 5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-790 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 2062,47 | 2062,47 | | | |
| A-65 * | 7715-790 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | T | 73,1110 | 73,1110 | | | |
| A-65 ** | 7715-790 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | T | 72,8740 | 72,8740 | | | |
| VOTUBIA 5 mg | | NOVARTIS PHARMA | | | | ATC: L01XE10 | | | |
| | 7715-832 | 30 comprimés dispersibles, 5 mg | 30 dispergeerbare tabletten, 5 mg | | 2062,47 | 2062,47 | | | |
| A-65 * | 7715-832 | 1 comprimé dispersible, 5 mg | 1 dispergeerbare tablet, 5 mg | T | 73,1110 | 73,1110 | | | |
| A-65 ** | 7715-832 | 1 comprimé dispersible, 5 mg | 1 dispergeerbare tablet, 5 mg | T | 72,8740 | 72,8740 | | | |

k) Au § 8600000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8600000, 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 |
| AFINITOR 10 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-375 | 30 comprimés, 10 mg | 30 tabletten, 10 mg | | 2327,13 | 2327,13 | | |
| A-65 * | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,4623 | 82,4623 | | |
| A-65 ** | 0796-375 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | | 82,2253 | 82,2253 | | |
| AFINITOR 5 mg | | | NOVARTIS PHARMA | | | ATC: L01XE10 | | |
| | 0796-367 | 30 comprimés, 5 mg | 30 tabletten, 5 mg | | 1642,69 | 1642,69 | | |
| A-65 * | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,2787 | 58,2787 | | |
| A-65 ** | 0796-367 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | | 58,0417 | 58,0417 | | |

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2019.
Bruxelles, le 15 mars 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2019.
Brussel, 15 maart 2019.

M. DE BLOCK