

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/11226]

2 AVRIL 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, 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^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, §1er, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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, l'article 84 et 128

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 12 mars 2019;

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^{er} avril 2019, 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 l'urgence, motivée par le fait que le ticket-moderateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-moderateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'Etat le 8 février 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, 3^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/11226]

2 APRIL 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 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 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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 en 128

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 12 mars 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2019, 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 hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 8 februari 2019 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

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:

1° in hoofdstuk I:

a) la spécialité suivante est supprimée:

a) wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ANAFRANIL 25 mg ALFASIGMA BELGIUM ATC: N06AA04					
B-73 ***	0700-831	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg		

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ANAFRANIL 25 mg ALFASIGMA BELGIUM ATC: N06AA04								
B-73 ***	0700-831	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg		0,0905	0,0905	0,0183	0,0307
CO-CANDESARTAN MYLAN 16 mg/12,5 mg MYLAN ATC: C09DA06								
B-224	2896-108 2896-108	98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	G	22,67 14,20	22,67 14,20	3,77	6,28
B-224 *	0753-681	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1870	0,1870		
B-224 **	0753-681	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1536	0,1536		
B-224 ***	0753-681	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1852	0,1852	0,0385	0,0641
CO-CANDESARTAN SANDOZ 16 mg/12,5 mg SANDOZ ATC: C09DA06								
B-224	2895-175 2895-175	98 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	98 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	G	22,67 14,20	22,67 14,20	3,77	6,28
B-224 *	0752-402	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1870	0,1870		
B-224 **	0752-402	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1536	0,1536		
B-224 ***	0752-402	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1852	0,1852	0,0385	0,0641
CO-CANDESARTAN TEVA 16 mg/12,5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C09DA06								
B-224	2881-035 2881-035	98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	G	22,67 14,20	22,67 14,20	3,77	6,28
B-224 *	0752-931	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1870	0,1870		
B-224 **	0752-931	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1536	0,1536		
B-224 ***	0752-931	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	G	0,1852	0,1852	0,0385	0,0641
EBASTINE TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AX22								
Cs-7	2767-077 2767-077	50 comprimés pelliculés, 10 mg	50 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	12,56 6,24	12,56 6,24	6,62	6,62
Cs-7	2767-085 2767-085	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	18,02 10,49	18,02 10,49	11,13	11,13
Cs-7 *	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1354	0,1354		
Cs-7 **	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1112	0,1112		
Cs-7 ***	0759-423	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1349	0,1349	0,1113	0,1113
EBASTINE TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R06AX22								
Cs-7	2767-044 2767-044	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	11,28 5,24	11,28 5,24	5,56	5,56

Cs-7	2767-069 2767-069	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	21,87 13,49	21,87 13,49	14,31	14,31
Cs-7 *	0759-431	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1741	0,1741		
Cs-7 **	0759-431	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1430	0,1430		
Cs-7 ***	0759-431	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1734	0,1734	0,1431	0,1431
ENALAPRIL EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA02				
B-21	1670-777 1670-777	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	6,31 1,25	6,31 1,25	0,33	0,55
B-21 *	0768-697	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0575	0,0575		
B-21 **	0768-697	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0475	0,0475		
B-21 ***	0768-697	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0636	0,0636	0,0118	0,0196
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA07				
B-224	3140-076 3140-076	98 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	29,36 20,08	29,36 20,08	4,71	7,92
B-224 *	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2644	0,2644		
B-224 **	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2171	0,2171		
B-224 ***	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2534	0,2534	0,0481	0,0808
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA07				
B-224	3140-068 3140-068	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	G	29,36 20,08	29,36 20,08	4,71	7,92
B-224 *	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2644	0,2644		
B-224 **	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2171	0,2171		
B-224 ***	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2534	0,2534	0,0481	0,0808
TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ 80/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA07				
B-224	3066-909 3066-909	98 comprimés enrobés, 80 mg / 12,5 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	28,25 19,10	28,25 19,10	4,56	7,66
B-224 *	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2515	0,2515		
B-224 **	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2066	0,2066		
B-224 ***	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2421	0,2421	0,0465	0,0782
TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ 80/25 mg		SANDOZ		ATC: C09DA07				
B-224	3066-933 3066-933	98 comprimés enrobés, 80 mg / 25 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 25 mg	G	28,25 19,10	28,25 19,10	4,56	7,66
B-224 *	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2515	0,2515		
B-224 **	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2066	0,2066		
B-224 ***	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg/ 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg/ 25 mg	G	0,2421	0,2421	0,0465	0,0782

2° au chapitre II:

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

2° in hoofdstuk II:

a) In § 20000, 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
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A02BC03								
B-48	2341-527 2341-527	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	24,66 15,95	24,66 15,95	4,05	6,81
LANSOPRAZOLE EG 30 mg EUROGENERICS ATC: A02BC03								
B-48	2257-632 2257-632	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	24,66 15,95	24,66 15,95	4,05	6,81
LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg MYLAN ATC: A02BC03								
B-48	2256-501 2256-501	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	25,30 16,51	25,30 16,51	4,14	6,96
B-48 *	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3805	0,3805		
B-48 **	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3125	0,3125		
B-48 ***	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3710	0,3710	0,0739	0,1243
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC03								
B-48	2328-557 2328-557	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	25,30 16,51	25,30 16,51	4,14	6,96

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, 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
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ ATC: A02BC03								
C-31	2341-485 2341-485	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	9,75 4,06	9,75 4,06	3,59	3,59
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A02BC03								
C-31	2341-535 2341-535	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	15,16 8,26	15,16 8,26	7,30	7,30
LANSOPRAZOLE EG 15 mg EUROGENERICS ATC: A02BC03								
C-31	2257-640 2257-640	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	9,74 4,05	9,74 4,05	3,58	3,58

LANSOPRAZOLE EG 30 mg		EUROGENERICIS		ATC: A02BC03				
C-31	2257-624 2257-624	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	15,15 8,25	15,15 8,25	7,29	7,29

3° au chapitre IV:

a) Au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV:

a) In § 2230000, 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
DONEPEZIL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N06DA02				
B-254	2853-133 2853-133	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	19,29 11,47	19,29 11,47	3,04	5,07
DONEPEZIL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N06DA02				
B-254	2872-661 2872-661	56 comprimés orodispersibles, 10 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	19,29 11,47	19,29 11,47	3,04	5,07

b) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 2680000, 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
TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: G04BD07				
B-265	3140-035 3140-035	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	28,01 18,89	28,01 18,89	4,52	7,60
B-265 *	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2902	0,2902		
B-265 **	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2383	0,2383		
B-265 ***	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2795	0,2795	0,0538	0,0905

c) Au § 2880000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 2880000, 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
MEMANTINE EG 10 mg			EUROGENERICS			ATC: N06DX01		
B-254	3090-198 3090-198	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	22,11 13,71	22,11 13,71	3,64	6,06
B-254 *	7706-955	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3159	0,3159		
B-254 **	7706-955	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,2595	0,2595		
B-254 ***	7706-955	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082
MEMANTINE EG 20 mg			EUROGENERICS			ATC: N06DX01		
B-254	3090-206 3090-206	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	41,62 30,85	41,62 30,85	6,44	10,83
B-254 *	7706-963	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,4062	0,4062		
B-254 **	7706-963	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3337	0,3337		
B-254 ***	7706-963	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3785	0,3785	0,0657	0,1105
MEMANTINE TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N06DX01		
B-254	3128-089 3128-089	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	22,11 13,71	22,11 13,71	3,64	6,06

d) Au § 3360000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 3360000, 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
PANTOMED 40 mg			TAKEDA BELGIUM			ATC: A02BC02		
	0792-275	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 40 mg		1,75	1,75		
B-273 *	0792-275	1 flacon injectable 40 mg solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg oplossing voor injectie, 40 mg	G	2,2600	2,2600		
B-273 **	0792-275	1 flacon injectable 40 mg solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg oplossing voor injectie, 40 mg	G	1,8600	1,8600		
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg			TAKEDA BELGIUM			ATC: A02BC02		
	0799-247	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 40 mg		1,75	1,75		
B-273 *	0799-247	1 flacon injectable 40 mg solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg oplossing voor injectie, 40 mg	G	2,2600	2,2600		
B-273 **	0799-247	1 flacon injectable 40 mg solution injectable, 40 mg	1 injectieflacon 40 mg oplossing voor injectie, 40 mg	G	1,8600	1,8600		

e) Au § 3440000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 3440000, 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
LEVEMIR FLEXPEN 100 U/ml			NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AE05			
A-69	2249-449	5 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 U/ml	5 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml		63,87	63,87	0,00	0,00
	2249-449				50,41	50,41		
A-69 *	0780-692	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		12,1080	12,1080		
A-69 **	0780-692	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		10,6860	10,6860		
LEVEMIR PENFILL 100 U/ml			NOVO NORDISK PHARMA		ATC: A10AE05			
A-69	2243-608	5 cartouches 3 ml solution injectable, 100 U/ml	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml		62,02	62,02	0,00	0,00
	2243-608				48,79	48,79		
A-69 *	0780-700	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		11,7660	11,7660		
A-69 **	0780-700	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		10,3440	10,3440		

f) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 4010000, 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
CELECOXIB SANDOZ 200 mg			SANDOZ		ATC: M01AH01			
B-250	3214-095	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,06	12,06	1,55	2,59
	3214-095				5,85	5,85		
B-250	3214-111	90 gélules, 200 mg	90 capsules, hard, 200 mg	G	25,45	25,45	4,16	6,99
	3214-111				16,64	16,64		
B-250 *	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2386	0,2386		
B-250 **	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1960	0,1960		
B-250 ***	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2325	0,2325	0,0462	0,0777
CELECOXIB TEVA 200 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AH01			
B-250	3123-395	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,42	12,42	1,63	2,71
	3123-395				6,14	6,14		

g) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 4980000, 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
SUMATRIPTAN MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N02CC01				
B-221	2308-211 2308-211	12 comprimés pelliculés, 100 mg	12 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	17,56 10,13	17,56 10,13	2,69	4,48
B-221 ***	0790-972	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	1,0865	1,0865	0,2242	0,3733
SUMATRIPTAN MYLAN 50 mg		MYLAN		ATC: N02CC01				
B-221	2308-179 2308-179	12 comprimés pelliculés, 50 mg	12 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	17,56 10,13	17,56 10,13	2,69	4,48
B-221 ***	0790-832	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	1,0865	1,0865	0,2242	0,3733
SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-608 2318-608	12 comprimés, 100 mg	12 tabletten, 100 mg	G	17,42 10,02	17,42 10,02	2,66	4,43
SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-590 2318-590	6 comprimés, 100 mg	6 tabletten, 100 mg	G	11,67 5,55	11,67 5,55	1,47	2,45
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-566 2318-566	12 comprimés, 50 mg	12 tabletten, 50 mg	G	17,42 10,02	17,42 10,02	2,66	4,43
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-558 2318-558	6 comprimés, 50 mg	6 tabletten, 50 mg	G	11,67 5,55	11,67 5,55	1,47	2,45
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-541 2318-541	2 comprimés, 50 mg	2 tabletten, 50 mg	G	8,81 3,33	8,81 3,33	0,88	1,47
SUMATRIPTAN TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02CC01				
B-221	2408-870 2408-870	6 comprimés pelliculés, 50 mg	6 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	11,66 5,54	11,66 5,54	1,47	2,45
SUMATRIPTAN TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02CC01				
B-221	2408-862 2408-862	2 comprimés pelliculés, 50 mg	2 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	8,80 3,32	8,80 3,32	0,88	1,47
ZOLMITRIPTAN INSTANT EG 2,5 mg		EUROGENERICS		ATC: N02CC03				
B-221	2888-964 2888-964	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	11,66 5,54	11,66 5,54	1,47	2,45
ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg		SANDOZ		ATC: N02CC03				
B-221	2889-665 2889-665	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	11,67 5,55	11,67 5,55	1,47	2,45

h) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 5020000, 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
CELECOXIB SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: M01AH01								
B-250	3214-095 3214-095	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,06 5,85	12,06 5,85	1,55	2,59
B-250	3214-111 3214-111	90 gélules, 200 mg	90 capsules, hard, 200 mg	G	25,45 16,64	25,45 16,64	4,16	6,99
B-250 *	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2386	0,2386		
B-250 **	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1960	0,1960		
B-250 ***	7712-482	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2325	0,2325	0,0462	0,0777
CELECOXIB TEVA 200 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M01AH01								
B-250	3123-395 3123-395	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,42 6,14	12,42 6,14	1,63	2,71

i) Au § 5490000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 5490000, 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
LEVEMIR FLEXPEN 100 U/ml NOVO NORDISK PHARMA ATC: A10AE05								
A-98	2249-449 2249-449	5 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 U/ml	5 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml		63,87 50,41	63,87 50,41	0,00	0,00
A-98 *	0780-692	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		12,1080	12,1080		
A-98 **	0780-692	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		10,6860	10,6860		
LEVEMIR PENFILL 100 U/ml NOVO NORDISK PHARMA ATC: A10AE05								
A-98	2243-608 2243-608	5 cartouches 3 ml solution injectable, 100 U/ml	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml		62,02 48,79	62,02 48,79	0,00	0,00
A-98 *	0780-700	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		11,7660	11,7660		
A-98 **	0780-700	1 cartouche 3 mL solution injectable, 100 U/mL	1 patroon 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL		10,3440	10,3440		

j) Au § 6840100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 6840100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prij <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ZOFTRAN SANDOZ ATC: A04AA01								
B-200 *	0736-041	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		23,75	23,75		
	0736-041	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	R	6,1300	6,1300	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-041	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	R	5,0360	5,0360		
ZOFSETRON 4 mg/2 ml SANDOZ ATC: A04AA01								
B-200 *	0752-147	5 ampoules 2 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		22,59	22,59		
	0752-147	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	5,8300	5,8300		
B-200 **	0752-147	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	4,7900	4,7900		
ZOFSETRON 8 mg/4 ml SANDOZ ATC: A04AA01								
B-200 *	0752-139	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		23,75	23,75		
	0752-139	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	6,1300	6,1300		
B-200 **	0752-139	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	5,0360	5,0360		

k) Au § 6840200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 6840200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prij <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ZOFTRAN SANDOZ ATC: A04AA01								
B-200 *	0736-041	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		23,75	23,75		
	0736-041	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	R	6,1300	6,1300	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-041	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	R	5,0360	5,0360		
ZOFSETRON 4 mg/2 ml SANDOZ ATC: A04AA01								
B-200 *	0752-147	5 ampoules 2 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		22,59	22,59		
	0752-147	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	5,8300	5,8300		
B-200 **	0752-147	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	4,7900	4,7900		

ZOFSETRON 8 mg/4 ml		SANDOZ		ATC: A04AA01			
	0752-139	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml		23,75	23,75	
B-200 *	0752-139	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	6,1300	6,1300	
B-200 **	0752-139	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	5,0360	5,0360	

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} avril 2019.
Bruxelles, le 2 avril 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 april 2019.
Brussel, 2 april 2019.

M. DE BLOCK