

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/42426]

**13 NOVEMBRE 2019.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 19 novembre 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<sup>er</sup> décembre 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'avis n° 66.697/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 novembre 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/42426]

**13 NOVEMBER 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 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 19 november 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 december 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 voorschrijf 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 het advies nr. 66.697/2 van de Raad van State, gegeven op 12 november 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

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		
LYRICA 150 mg				PFIZER				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N03AX16
B-262	2159-168 <b>2159-168</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	R	19,62 <b>11,73</b>	19,62 <b>11,73</b>	3,11	5,18		
NAPROXEN KRKA 550 mg				KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: M01AE02		
B-60	3775-178 <b>3775-178</b>	30 comprimés pelliculés, 550 mg	30 filmomhulde tabletten, 550 mg	G	8,55 <b>3,13</b>	8,55 <b>3,13</b>	0,83	1,38		
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg				KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA07
B-41	3659-802 <b>3659-802</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,32 <b>4,50</b>	10,32 <b>4,50</b>	1,19	1,99		

2° au chapitre IV:

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

2° in hoofdstuk IV :

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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200mg/245mg				MYLAN				ATC: J05AR03	
A-20	3645-157 <b>3645-157</b>	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	408,53 <b>365,64</b>	408,53 <b>365,64</b>	0,00	0,00	
A-20 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3854	4,3854			
A-20 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3064	4,3064			
A-20 ***	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,4890	4,4890	0,0000	0,0000	

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	
<b>SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg</b> SANDOZ ATC: G04BD08									
B-265	3917-333 <b>3917-333</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	61,28 <b>48,14</b>	61,28 <b>48,14</b>	9,20	15,00	
B-265 *	7725-849	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6460	0,6460			
B-265 **	7725-849	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5670	0,5670			
B-265 ***	7725-849	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6306	0,6306	0,1022	0,1667	
<b>SOLIFENACIN SANDOZ 5 mg</b> SANDOZ ATC: G04BD08									
B-265	3920-816 <b>3920-816</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	43,88 <b>32,84</b>	43,88 <b>32,84</b>	6,75	11,37	
B-265 *	7725-831	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4658	0,4658			
B-265 **	7725-831	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3868	0,3868			
B-265 ***	7725-831	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4373	0,4373	0,0750	0,1263	

c) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 3570000, 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	
<b>LYRICA 150 mg</b> PFIZER (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16									
A-5	2159-168 <b>2159-168</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	R	19,62 <b>11,73</b>	19,62 <b>11,73</b>	0,00	0,00	

d) Au § 4930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 4930000, 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	
<b>EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200mg/245mg</b> MYLAN									
A-20	3645-157	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	408,53	408,53	0,00	0,00	
	<b>3645-157</b>				<b>365,64</b>	<b>365,64</b>			
A-20 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3854	4,3854			
A-20 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3064	4,3064			
A-20 ***	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,4890	4,4890	0,0000	0,0000	

e) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 8310100, 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	
<b>ROSUVASTATIN KRKA 10 mg</b> KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)									
A-45	3659-802	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,32	10,32	0,00	0,00	
	<b>3659-802</b>				<b>4,50</b>	<b>4,50</b>			

f) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 8310200, 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	
<b>ROSUVASTATIN KRKA 10 mg</b> KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)									
A-45	3659-802	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,32	10,32	0,00	0,00	
	<b>3659-802</b>				<b>4,50</b>	<b>4,50</b>			

g) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 8310300, 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	
ROSVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07		
A-45	3659-802 <b>3659-802</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,32 <b>4,50</b>	10,32 <b>4,50</b>	0,00	0,00	

h) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 8310400, 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	
ROSVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07		
A-45	3659-802 <b>3659-802</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	10,32 <b>4,50</b>	10,32 <b>4,50</b>	0,00	0,00	

i) Au § 8340100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8340100, 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	
<b>ATOZET 10 mg/10 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
A-89	3256-062	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 10 mg <b>3256-062</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 10 mg		128,45 <b>109,16</b>	128,45 <b>109,16</b>	0,00	0,00	
A-89 *	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg		1,3647	1,3647			
A-89 **	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg		1,2857	1,2857			
A-89 ***	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg		1,3769	1,3769	0,0000	0,0000	
<b>ATOZET 10 mg/20 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
A-89	3256-096	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 20 mg <b>3256-096</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 20 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	0,00	0,00	
A-89 *	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg		1,4660	1,4660			
A-89 **	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg		1,3870	1,3870			
A-89 ***	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg		1,4813	1,4813	0,0000	0,0000	
<b>ATOZET 10 mg/40 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
A-89	3256-088	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 20 mg <b>3256-088</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 20 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	0,00	0,00	
A-89 *	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg		1,4660	1,4660			
A-89 **	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg		1,3870	1,3870			
A-89 ***	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg		1,4813	1,4813	0,0000	0,0000	
<b>ATOZET 10 mg/80 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
A-89	3256-104	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 80 mg <b>3256-104</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 80 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	0,00	0,00	
A-89 *	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg		1,4660	1,4660			
A-89 **	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg		1,3870	1,3870			
A-89 ***	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg		1,4813	1,4813	0,0000	0,0000	

j) Au § 8340200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8340200, 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	
<b>ATOZET 10 mg/10 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
B-289	3256-062	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 10 mg <b>3256-062</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 10 mg		128,45 <b>109,16</b>	128,45 <b>109,16</b>	9,90	15,00	
B-289 *	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1,3647	1,3647				
B-289 **	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1,2857	1,2857				
B-289 ***	7714-272	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1,3769	1,3769	0,1100	0,1667		
<b>ATOZET 10 mg/20 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
B-289	3256-096	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 20 mg <b>3256-096</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 20 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	9,90	15,00	
B-289 *	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1,4660	1,4660				
B-289 **	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1,3870	1,3870				
B-289 ***	7714-280	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1,4813	1,4813	0,1100	0,1667		
<b>ATOZET 10 mg/40 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
B-289	3256-088	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 20 mg <b>3256-088</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 20 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	9,90	15,00	
B-289 *	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1,4660	1,4660				
B-289 **	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1,3870	1,3870				
B-289 ***	7714-298	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1,4813	1,4813	0,1100	0,1667		
<b>ATOZET 10 mg/80 mg</b> <b>MSD BELGIUM</b> <b>ATC: C10BA05</b>									
B-289	3256-104	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 80 mg <b>3256-104</b>	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 80 mg		137,84 <b>117,76</b>	137,84 <b>117,76</b>	9,90	15,00	
B-289 *	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1,4660	1,4660				
B-289 **	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1,3870	1,3870				
B-289 ***	7714-306	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1,4813	1,4813	0,1100	0,1667		

k) Au § 8750000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8750000, 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	
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200mg/245mg									
B-345	3645-157	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg <b>3645-157</b>	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	408,53 <b>365,64</b>	408,53 <b>365,64</b>	9,90	15,00	
B-345 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3854	4,3854			
B-345 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,3064	4,3064			
B-345 ***	7720-360	1 comprilmé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	4,4890	4,4890	0,1100	0,1667	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> décembre 2019.  
Bruxelles, le 13 novembre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 december 2019.  
Brussel, 13 november 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/42427]

13 NOVEMBRE 2019. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi 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<sup>er</sup>, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu l'avis n°66.614/2 du Conseil d'Etat, donné le 24 octobre 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

FEDERALE OVERHEIDSSTIJN  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/42427]

13 NOVEMBER 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 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;

Gelet op het advies nr.66.614/2 van de Raad van State, gegeven op 24 oktober 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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: