

# WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/42931]

**11 SEPTEMBER 2020.** — 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, artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, eerste en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 20 december 2019, 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, artikel 71, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 30 juni 2020;

Gelet op de advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 7 juli 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteit CARBAGLU, door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoord dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 20 juli 2020;

Gelet op het advies nr.67.938/2 van de Raad van State, gegeven op 9 september 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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° in hoofdstuk I :

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/42931]

**11 SEPTEMBRE 2020.** — 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, l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, première et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 20 décembre 2019, 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, l'article 71, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 30 juin 2020;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 7 juillet 2020 ;

Considérant qu'en ce qui concerne la spécialité CARBAGLU, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, l'accord concerné est par conséquent réputé avoir été donné;

Vu la notification au demandeur le 20 juillet 2020;

Vu l'avis n°37.938/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 septembre 2020, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, 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:

1° au chapitre I :

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALENDRONAAT + VITAMINE D SANDOZ 70 mg/5600 IE		SANDOZ		ATC: M05BB03	
B-230	3491-198 <b>3491-198</b>	12 tabletten, 70 mg / 5600 IU	12 comprimés, 70 mg / 5600 IU	G	
B-230 *	7717-234	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	G	
B-230 **	7717-234	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	G	
B-230 ***	7717-234	1 tablet, 70 mg/ 5600 IU	1 comprimé, 70 mg/ 5600 IU	G	
BETAHISTINE SANDOZ 16 mg		SANDOZ		ATC: N07CA01	
Cx-11	3130-721	42 tabletten, 16 mg	42 comprimés, 16 mg	G	
CARVEDILOL MYLAN 6,25 mg		MYLAN		ATC: C07AG02	
B-16	2141-083 <b>2141-083</b>	56 filmomhulde tabletten, 6,25 mg	56 comprimés pelliculés, 6,25 mg	G	
B-16 *	0777-888	1 filmomhulde tablet, 6,25 mg	1 comprimé pelliculé, 6,25 mg	G	
B-16 **	0777-888	1 filmomhulde tablet, 6,25 mg	1 comprimé pelliculé, 6,25 mg	G	
B-16 ***	0777-888	1 filmomhulde tablet, 6,25 mg	1 comprimé pelliculé, 6,25 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3645-082 <b>3645-082</b>	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3645-090 <b>3645-090</b>	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/80 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3645-066 <b>3645-066</b>	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	

FLUCONAZOLE B BRAUN 2 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0753-731	<b>10 injectieflacons 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b> 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2)	<b>10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b> 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2)		G		
B-134 **	0753-731	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2)	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2)		G		
IBUPROFEN AB 600 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: M01AE01	
B-60	3044-625	60 filmomhulde tabletten, 600 mg	60 comprimés pelliculés, 600 mg		G		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHAZIDE SANDOZ 300/25 mg		SANDOZ				ATC: C09DA04	
B-224	2906-394	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 300 mg	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 300 mg		G		
LERIVON 30 mg		MSD BELGIUM				ATC: N06AX03	
B-73	2650-380	30 tabletten, 30 mg	30 comprimés, 30 mg				
	<b>2650-380</b>						
B-73 *	0710-657	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg				
B-73 **	0710-657	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg				
B-73 ***	0710-657	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg				
LEVOFLOXACIN B BRAUN 5 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA12	
B-125 *	7705-544	<b>20 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b> 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 5 mg/mL	<b>20 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 5 mg/ml</b> 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 5 mg/mL		G		
B-125 **	7705-544	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 5 mg/mL		G		
ONDANSETRON B. BRAUN 2 mg/ml		B BRAUN MEDICAL				ATC: A04AA01	
B-200 *	0799-338	<b>20 ampullen 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL</b> 1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	<b>20 ampoules 4 mL solution injectable, 2 mg/mL</b> 1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL		G		
B-200 **	0799-338	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL		G		
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ				ATC: N06AB05	
B-73	3008-661	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		G		

PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01CR05
	<b>0793-638</b>	<b>10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g</b>	<b>10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/ 0,25 g</b>			
B-108 **	0793-638	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 2 g/ 0,25 g	G		
PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX16
B-332	3338-290	14 capsules, hard, 150 mg	14 gélules, 150 mg	G		
	<b>3338-290</b>					
B-332	3338-308	56 capsules, hard, 150 mg	56 gélules, 150 mg	G		
	<b>3338-308</b>					
B-332 *	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G		
B-332 **	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G		
B-332 ***	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G		
PREGABALIN SANDOZ GmbH 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX16
B-332	3338-324	14 capsules, hard, 300 mg	14 gélules, 300 mg	G		
	<b>3338-324</b>					
B-332	3338-332	56 capsules, hard, 300 mg	56 gélules, 300 mg	G		
	<b>3338-332</b>					
B-332	3338-340	210 capsules, hard, 300 mg	210 gélules, 300 mg	G		
	<b>3338-340</b>					
B-332 *	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G		
B-332 **	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G		
B-332 ***	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G		
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX16
B-332	3337-938	14 capsules, hard, 75 mg	14 gélules, 75 mg	G		
ROCURONIUM B. BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL				ATC: M03AC09
	<b>0794-867</b>	<b>10 injectieflacons 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b>	<b>10 flacons injectables 5 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b>			
B-140 *	0794-867	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G		
B-140 **	0794-867	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G		
SPIRONOLACTONE SANDOZ 100 mg		SANDOZ				ATC: C03DA01
B-27	1525-583	50 filmomhulde tabletten, 100 mg	50 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
	<b>1525-583</b>					
B-27 *	0762-906	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
B-27 **	0762-906	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
B-27 ***	0762-906	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

TAMOXIFEN MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: L02BA01	
A-27	2116-929 <b>2116-929</b>	60 tabletten, 20 mg	60 comprimés, 20 mg	G	
A-27 *	0777-573	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	
A-27 **	0777-573	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	
A-27 ***	0777-573	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	
TENIF 50 mg/20 mg		ASTRAZENECA		ATC: C07FB03	
B-15	0663-716 <b>0663-716</b>	28 capsules, hard, 50 mg / 20 mg	28 gélules, 50 mg / 20 mg	R	
B-15 *	0732-370	1 capsule, hard, 50 mg/ 20 mg	1 gélule, 50 mg/ 20 mg	R	
B-15 **	0732-370	1 capsule, hard, 50 mg/ 20 mg	1 gélule, 50 mg/ 20 mg	R	
B-15 ***	0732-370	1 capsule, hard, 50 mg/ 20 mg	1 gélule, 50 mg/ 20 mg	R	
TRAMADOL/PARACETAMOL SANDOZ 37,5 mg/325 mg		SANDOZ		ATC: N02AJ13	
C-29	3439-213 <b>3439-213</b>	20 tabletten, 37,5 mg / 325 mg	20 comprimés, 37,5 mg / 325 mg	G	
C-29	3439-221 <b>3439-221</b>	60 tabletten, 37,5 mg / 325 mg	60 comprimés, 37,5 mg / 325 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
IBUPROFEN AB 600 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: M01AE01				
B-60 *	<b>7704-158</b>	<b>30 filmomhulde tabletten, 600 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 600 mg</b>		<b>1,57</b>	<b>1,57</b>		
B-60 *	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,0677	0,0677		
B-60 **	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,0553	0,0553		

2° in hoofdstuk III worden de volgende specialiteiten geschrapt:

2° au chapitre III, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GLUCOSE 50 % B. BRAUN ECOFLAC PLUS		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA03	
B-182	0803-437 <b>0803-437</b>	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 500 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 500 g/l	M	
B-182 *	0725-101	1 zak 500 mL oplossing voor infusie, 500 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion, 500 g/L		
B-182 **	0725-101	1 zak 500 mL oplossing voor infusie, 500 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion, 500 g/L		

LIPOPLUS 200 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA02	
B-185	2566-933	1 injectieflacon 100 ml emulsie voor infusie, 100 ml	1 flacon injectable 100 ml émulsion pour perfusion, 100 ml	M	
	<b>2566-933</b>				
B-185 *	0790-667	1 injectieflacon 100 mL emulsie voor infusie, 100 mL	1 flacon injectable 100 mL émulsion pour perfusion, 100 mL		
B-185 **	0790-667	1 injectieflacon 100 mL emulsie voor infusie, 100 mL	1 flacon injectable 100 mL émulsion pour perfusion, 100 mL		
LIPOPLUS 200 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA02	
B-185	2566-941	1 injectieflacon 250 ml emulsie voor infusie, 250 ml	1 flacon injectable 250 ml émulsion pour perfusion, 250 ml	M	
	<b>2566-941</b>				
B-185 *	0790-675	1 injectieflacon 250 mL emulsie voor infusie, 250 mL	1 flacon injectable 250 mL émulsion pour perfusion, 250 mL		
B-185 **	0790-675	1 injectieflacon 250 mL emulsie voor infusie, 250 mL	1 flacon injectable 250 mL émulsion pour perfusion, 250 mL		
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	3007-499	5 driekamerzakken 1250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1250 ml	5 poches à trois compartiments 1250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1250 ml	M	
	<b>3007-499</b>				
B-184 *	7701-246	1 driekamerzak 1250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1250 mL	1 poche à trois compartiments 1250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1250 mL		
B-184 **	7701-246	1 driekamerzak 1250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1250 mL	1 poche à trois compartiments 1250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1250 mL		
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	3007-507	5 driekamerzakken 1875 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1875 ml	5 poches à trois compartiments 1875 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1875 ml	M	
	<b>3007-507</b>				
B-184 *	7701-253	1 driekamerzak 1875 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1875 mL	1 poche à trois compartiments 1875 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1875 mL		
B-184 **	7701-253	1 driekamerzak 1875 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1875 mL	1 poche à trois compartiments 1875 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1875 mL		
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	3007-515	5 driekamerzakken 2500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2500 ml	5 poches à trois compartiments 2500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2500 ml	M	
	<b>3007-515</b>				
B-184 *	7701-261	1 driekamerzak 2500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2500 mL		
B-184 **	7701-261	1 driekamerzak 2500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2500 mL		
NUTRIFLEX LIPID PLUS		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
	<b>0769-760</b>	<b>1 zak 1250 ml emulsie voor injectie, 1250 ml</b>	<b>1 poche 1250 ml émulsion injectable, 1250 ml</b>		
B-184 *	0769-760	1 zak 1250 mL emulsie voor injectie, 1250 mL	1 poche 1250 mL émulsion injectable, 1250 mL		
B-184 **	0769-760	1 zak 1250 mL emulsie voor injectie, 1250 mL	1 poche 1250 mL émulsion injectable, 1250 mL		

NUTRIFLEX LIPID PLUS		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
	<b>0769-786</b>	<b>1 zak 2500 ml emulsie voor injectie, 2500 ml</b>	<b>1 poche 2500 ml émulsion injectable, 2500 ml</b>		
B-184 *	0769-786	1 zak 2500 mL emulsie voor injectie, 2500 mL	1 poche 2500 mL émulsion injectable, 2500 mL		
B-184 **	0769-786	1 zak 2500 mL emulsie voor injectie, 2500 mL	1 poche 2500 mL émulsion injectable, 2500 mL		
NUTRIFLEX LIPID PLUS		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
	<b>0769-778</b>	<b>1 zak 1875 ml emulsie voor injectie, 1875 ml</b>	<b>1 poche 1875 ml émulsion injectable, 1875 ml</b>		
B-184 *	0769-778	1 zak 1875 mL emulsie voor injectie, 1875 mL	1 poche 1875 mL émulsion injectable, 1875 mL		
B-184 **	0769-778	1 zak 1875 mL emulsie voor injectie, 1875 mL	1 poche 1875 mL émulsion injectable, 1875 mL		
NUTRIFLEX SPECIAL		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	1579-408	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml	M	
	<b>1579-408</b>				
B-184 *	0765-008	1 zak 1000 mL oplossing voor infusie, 1000 mL	1 poche 1000 mL solution pour perfusion, 1000 mL		
B-184 **	0765-008	1 zak 1000 mL oplossing voor infusie, 1000 mL	1 poche 1000 mL solution pour perfusion, 1000 mL		
NUTRIFLEX SPECIAL		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	1579-390	1 zak 1500 ml oplossing voor infusie, 1500 ml	1 poche 1500 ml solution pour perfusion, 1500 ml	M	
	<b>1579-390</b>				
B-184 *	0764-993	1 zak 1500 mL oplossing voor infusie, 1500 mL	1 poche 1500 mL solution pour perfusion, 1500 mL		
B-184 **	0764-993	1 zak 1500 mL oplossing voor infusie, 1500 mL	1 poche 1500 mL solution pour perfusion, 1500 mL		
NUTRIFLEX OMEGA PLUS 1250 ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	2969-962	5 driekamerzakken 1250 ml emulsie voor infusie, 1250 ml	5 poches à trois compartiments 1250 ml émulsion pour perfusion, 1250 ml	M	
	<b>2969-962</b>				
B-184 *	0750-075	1 driekamerzak 1250 mL emulsie voor infusie, 1250 mL	1 poche à trois compartiments 1250 mL émulsion pour perfusion, 1250 mL		
B-184 **	0750-075	1 driekamerzak 1250 mL emulsie voor infusie, 1250 mL	1 poche à trois compartiments 1250 mL émulsion pour perfusion, 1250 mL		
NUTRIFLEX OMEGA PLUS 1875 ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	2969-970	5 driekamerzakken 1875 ml emulsie voor infusie, 1875 ml	5 poches à trois compartiments 1875 ml émulsion pour perfusion, 1875 ml	M	
	<b>2969-970</b>				
B-184 *	0750-067	1 driekamerzak 1875 mL emulsie voor infusie, 1875 mL	1 poche à trois compartiments 1875 mL émulsion pour perfusion, 1875 mL		
B-184 **	0750-067	1 driekamerzak 1875 mL emulsie voor infusie, 1875 mL	1 poche à trois compartiments 1875 mL émulsion pour perfusion, 1875 mL		

NUTRIFLEX OMEGA PLUS 2500 ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	2969-988	5 driekamerzakken 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	5 poches à trois compartiments 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	M	
	<b>2969-988</b>				
B-184 *	0750-059	1 driekamerzak 2500 mL emulsie voor infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL émulsion pour perfusion, 2500 mL		
B-184 **	0750-059	1 driekamerzak 2500 mL emulsie voor infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL émulsion pour perfusion, 2500 mL		
NUTRIFLEX OMEGA SPECIAL 2500 ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10	
B-184	2970-044	5 driekamerzakken 2500 ml emulsie voor infusie, 2500 ml	5 poches à trois compartiments 2500 ml émulsion pour perfusion, 2500 ml	M	
	<b>2970-044</b>				
B-184 *	0750-018	1 driekamerzak 2500 mL emulsie voor infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL émulsion pour perfusion, 2500 mL		
B-184 **	0750-018	1 driekamerzak 2500 mL emulsie voor infusie, 2500 mL	1 poche à trois compartiments 2500 mL émulsion pour perfusion, 2500 mL		

3° in hoofdstuk IV :

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

3° au chapitre IV :

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LEVOFLOXACIN B BRAUN 5 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA12	
	<b>7705-544</b>	<b>20 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b>	<b>20 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 5 mg/ml</b>		
A-16 *	7705-544	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 5 mg/mL	G	
A-16 **	7705-544	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 5 mg/mL	G	
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01CR05	
	<b>0793-638</b>	<b>10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g</b>	<b>10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/ 0,25 g</b>		
A-16 *	0793-638	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 2 g/ 0,25 g	G	



b) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01CR05	
B-108 *	0793-638	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/ 0,25 g	G	
	0793-638	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor infusie en injectie, 2 g/ 0,25 g	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion et injection, 2 g/ 0,25 g		

c) In § 510100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 510100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 200 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
A-55	1487-164	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	G	
	<b>1487-164</b>				
A-55 *	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
A-55 **	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
A-55 ***	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	

d) In § 510201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 510201, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 200 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
B-135	1487-164	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	G	
	<b>1487-164</b>				
B-135 *	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 **	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 ***	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	

e) In § 510202, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

e) Au § 510202, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 200 mg		MYLAN			ATC: J05AB01
B-135	1487-164 <b>1487-164</b>	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	G	
B-135 *	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 **	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 ***	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	

f) In § 510203, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

f) Au § 510203, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 200 mg		MYLAN			ATC: J05AB01
B-135	1487-164 <b>1487-164</b>	25 tabletten, 200 mg	25 comprimés, 200 mg	G	
B-135 *	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 **	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	
B-135 ***	0768-754	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	

g) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

g) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABIN/TENOFOVIR DISOPROXIL SANDOZ 200 mg/245 mg		SANDOZ			ATC: J05AR03
A-20	3605-029 <b>3605-029</b>	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 *	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 **	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 ***	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	

h) In § 1330200, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

h) Au § 1330200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FLUCONAZOLE B BRAUN 2 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J02AC01	
A-53 *	0753-731	<b>10 injectieflacons 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b>	<b>10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b>	G	
A-53 **	0753-731	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G	

i) In § 3570000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

i) Au § 3570000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16	
A-5	3338-290	14 capsules, hard, 150 mg	14 gélules, 150 mg	G	
A-5	<b>3338-290</b>				
A-5	3338-308	56 capsules, hard, 150 mg	56 gélules, 150 mg	G	
A-5	<b>3338-308</b>				
A-5 *	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	
A-5 **	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	
A-5 ***	7714-546	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16	
A-5	3338-324	14 capsules, hard, 300 mg	14 gélules, 300 mg	G	
A-5	<b>3338-324</b>				
A-5	3338-332	56 capsules, hard, 300 mg	56 gélules, 300 mg	G	
A-5	<b>3338-332</b>				
A-5	3338-340	210 capsules, hard, 300 mg	210 gélules, 300 mg	G	
A-5	<b>3338-340</b>				
A-5 *	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	
A-5 **	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	
A-5 ***	7714-553	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX16	
A-5	3337-938	14 capsules, hard, 75 mg	14 gélules, 75 mg	G	

j) In § 3800100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 3800100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CARBAGLU 200 mg			RECORDATI			ATC: A16AA05		
	<b>0783-225</b>	<b>5 dispergeerbare tabletten, 200 mg</b>	<b>5 comprimés dispersibles, 200 mg</b>		<b>335,19</b>	<b>335,19</b>		
A-82 *	0783-225	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	1 comprimé dispersible, 200 mg		72,4820	72,4820		
A-82 **	0783-225	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	1 comprimé dispersible, 200 mg		71,0600	71,0600		

k) In § 3800200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 3800200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CARBAGLU 200 mg			RECORDATI			ATC: A16AA05		
	<b>0783-225</b>	<b>5 dispergeerbare tabletten, 200 mg</b>	<b>5 comprimés dispersibles, 200 mg</b>		<b>335,19</b>	<b>335,19</b>		
A-82 *	0783-225	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	1 comprimé dispersible, 200 mg		72,4820	72,4820		
A-82 **	0783-225	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	1 comprimé dispersible, 200 mg		71,0600	71,0600		

l) In § 4240000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

l) Au § 4240000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
DARUNAVIR SANDOZ 600 mg			SANDOZ			ATC: J05AE10		
A-20	3832-490	60 filmomhulde tabletten, 600 mg	60 comprimés pelliculés, 600 mg	G				
	<b>3832-490</b>							
A-20 *	7724-149	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G				
A-20 **	7724-149	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G				
A-20 ***	7724-149	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G				

m) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

m) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABIN/TENOFOVIR DISOPROXIL		SANDOZ		ATC: J05AR03	
SANDOZ 200 mg/245 mg					
A-20	3605-029	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	
	<b>3605-029</b>				
A-20 *	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 **	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 ***	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	

n) In § 5330000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

n) Au § 5330000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DARUNAVIR SANDOZ 800 mg		SANDOZ		ATC: J05AE10	
A-20	3832-763	30 filmomhulde tabletten, 800 mg	30 comprimés pelliculés, 800 mg	G	
	<b>3832-763</b>				
A-20 *	7724-156	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	
A-20 **	7724-156	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	
A-20 ***	7724-156	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	

o) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
JANUVIA 50 mg		MSD BELGIUM		ATC: A10BH01	
A-97	2929-206	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg		
VIPDOMET 12,5 mg/850 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A10BD13	
A-97	3112-752	196 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 850 mg	196 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 850 mg		

p) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

p) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
VIPDOMET 12,5 mg/850 mg			TAKEDA BELGIUM			ATC: A10BD13		
	<b>7707-920</b>	<b>56 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 850 mg</b>	<b>56 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 850 mg</b>		<b>38,34</b>	<b>38,34</b>		
A-97 *	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,8527	0,8527		
A-97 **	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,7257	0,7257		

q) In § 7420000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

q) Au § 7420000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
JANUVIA 50 mg			MSD BELGIUM			ATC: A10BH01		
A-91	2929-206	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg					

r) In § 7430000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 7430000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
VIPDOMET 12,5 mg/850 mg			TAKEDA BELGIUM			ATC: A10BD13		
A-110	3112-752	196 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 850 mg	196 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 850 mg					

s) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

s) Au § 7430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
VIPDOMET 12,5 mg/850 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A10BD13								
	<b>7707-920</b>	<b>56 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 850 mg</b>	<b>56 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 850 mg</b>		<b>38,34</b>	<b>38,34</b>		
A-110 *	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,8527	0,8527		
A-110 **	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,7257	0,7257		

t) In § 8350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

t) Au § 8350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/20 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02								
A-89	3645-082	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G				
	<b>3645-082</b>							
A-89 *	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G				
A-89 **	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G				
A-89 ***	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G				
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02								
A-89	3645-090	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G				
	<b>3645-090</b>							
A-89 *	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G				
A-89 **	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G				
A-89 ***	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G				
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/80 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02								
A-89	3645-066	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G				
	<b>3645-066</b>							
A-89 *	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G				
A-89 **	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G				
A-89 ***	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G				

u) In § 8350200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

u) Au § 8350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/20 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02					
A-89	3645-082 <b>3645-082</b>	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-640	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02					
A-89	3645-090 <b>3645-090</b>	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-665	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE SANDOZ 10 mg/80 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02					
A-89	3645-066 <b>3645-066</b>	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-673	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	G	

v) In § 8750000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

v) Au § 8750000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABIN/TENOFOVIR DISOPROXIL SANDOZ 200 mg/245 mg SANDOZ ATC: J05AR03					
B-345	3605-029 <b>3605-029</b>	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	
B-345 *	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
B-345 **	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	
B-345 ***	7720-477	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

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*.

Brussel, 11 september 2020.

Bruxelles, le 11 septembre 2020.

M. DE BLOCK

M. DE BLOCK