

A-28 **	0790-402	voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL 1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL 1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL	T	190,9100	190,9100			
AVASTIN 25 mg/ml		ROCHE		ATC: L01XC07					
A-28 *	0790-410	1 injectieflacon 16 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 25 mg/ml 1 injectieflacon 16 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution à diluer pour perfusion, 25 mg/ml 1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL	T	680,29	680,29			
A-28 **	0790-410	1 injectieflacon 16 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL	T	728,2200	728,2200			
A-28 **	0790-410	1 injectieflacon 16 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL	T	721,1100	721,1100			
ZIRABEV 25 mg/ml		PFIZER		ATC: L01XC07					
A-28 *	7728-488	1 injectieflacon 4 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 25 mg/mL 1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution à diluer pour perfusion, 25 mg/mL 1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL		165,69	165,69			
A-28 **	7728-488	1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL		182,7400	182,7400			
A-28 **	7728-488	1 injectieflacon 4 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 25 mg/mL		175,6300	175,6300			
ZIRABEV 25 mg/ml		PFIZER		ATC: L01XC07					
A-28 *	7728-496	1 injectieflacon 16 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 25 mg/mL 1 injectieflacon 16 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution à diluer pour perfusion, 25 mg/mL 1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL		625,86	625,86			
A-28 **	7728-496	1 injectieflacon 16 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL		670,5200	670,5200			
A-28 **	7728-496	1 injectieflacon 16 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL		663,4100	663,4100			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2021.
Brussel, 14 december 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2021.
Bruxelles, le 14 décembre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/44265]

14 DECEMBER 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2019, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, en artikel 35ter, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 4 mei 2020;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, zesenvijftigste lid, ingevoegd bij de wet van 4 mei 2020;

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, vooral artikelen 77 en 79;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 oktober 2020;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 16 november 2020;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/44265]

14 DECEMBRE 2020. — 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

Le 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 2019, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, et l'article 35ter, inséré par la loi du 2 janvier 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 4 mai 2020;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 56, inséré par la loi du 4 mai 2020;

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, notamment les articles 77 et 79;

Vu la communication aux demandeurs le 29 octobre 2020;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 16 novembre 2020;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 16 november 2020;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 24 november 2020;

Gelet op het advies nr. 68.297/2 van de Raad van State, gegeven op 14 december 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Vu la communication au Ministre du Budget le 16 novembre 2020;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 24 novembre 2020;

Vu l'avis n°68.297/2 du Conseil d'Etat, donné le 14 décembre 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk I :

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

1° au chapitre I :

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
		SUBOXONE 2 mg/0,5 mg		INDIVIOR		ATC: N07BC51		
B-148	2464-980	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	7 comprimés sublinguaux, 0,5 mg / 2 mg	R	8,91	8,91	0,88	1,46
	2464-980				3,31	3,31		
B-148	2464-998	28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	28 comprimés sublinguaux, 0,5 mg / 2 mg	R	21,16	21,16	3,39	5,65
	2464-998				12,78	12,78		
B-148 *	0787-960	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg/ 0,5 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg/ 0,5 mg	R	0,5889	0,5889	+0,0000	+0,0000
B-148 **	0787-960	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg/ 0,5 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg/ 0,5 mg	R	0,4839	0,4839		
B-148 ***	0787-960	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg/ 0,5 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg/ 0,5 mg	R	0,5902	0,5902	0,1211	0,2018
		SUBOXONE 8 mg/2 mg		INDIVIOR		ATC: N07BC51		
B-148	2464-964	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	7 comprimés sublinguaux, 2 mg / 8 mg	R	17,90	17,90	2,72	4,53
	2464-964				10,26	10,26		
B-148	2464-972	28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	28 comprimés sublinguaux, 2 mg / 8 mg	R	53,57	53,57	8,00	12,10
	2464-972				41,05	41,05		
B-148 *	0787-986	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 8 mg/ 2 mg	1 comprimé sublingual, 8 mg/ 2 mg	R	1,8079	1,8079	+0,0000	+0,0000
B-148 **	0787-986	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 8 mg/ 2 mg	1 comprimé sublingual, 8 mg/ 2 mg	R	1,5539	1,5539		
B-148 ***	0787-986	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 8 mg/ 2 mg	1 comprimé sublingual, 8 mg/ 2 mg	R	1,7479	1,7479	0,2857	0,4321

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 5320000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV :

a) Au § 5320000, 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
VIDAZA			CELGENE	ATC: L01BC07				
	0795-559	1 injectieflacon 100 mg poeder voor suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg poudre pour suspension injectable, 100 mg		109,27	109,27		
A-28 *	0795-559	1 injectieflacon 100 mg suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg suspension injectable, 100 mg	R	122,9400	122,9400	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0795-559	1 injectieflacon 100 mg suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg suspension injectable, 100 mg	R	115,8300	115,8300		

b) In § 8690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 8690000, 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
VIDAZA			CELGENE	ATC: L01BC07				
	0795-559	1 injectieflacon 100 mg poeder voor suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg poudre pour suspension injectable, 100 mg		109,27	109,27		
A-28 *	0795-559	1 injectieflacon 100 mg suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg suspension injectable, 100 mg	R	122,9400	122,9400	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0795-559	1 injectieflacon 100 mg suspensie voor injectie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg suspension injectable, 100 mg	R	115,8300	115,8300		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2021.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2021.

Brussel, 14 december 2020.

Bruxelles, le 14 décembre 2020.