

FÖDERALER ÖFFENTLICHER DIENST FINANZEN

20. JANUAR 2020 — Königlicher Erlass zur Behebung der Doppelung von Artikel 73^{4quater/1} im KE/EStGB 92

PHILIPPE, König der Belgier,

Allen Gegenwärtigen und Zukünftigen, Unser Gruß!

Aufgrund des Artikels 205/5 § 5 des Einkommensteuergesetzbuches 1992, eingefügt durch das Gesetz vom 25. Dezember 2017;

Aufgrund des KE/EStGB 92;

Aufgrund des Königlichen Erlasses vom 16. November 1994 über die Verwaltungs- und Haushaltskontrolle, der Artikel 5 und 14;

In der Erwägung, dass die Bestimmungen des vorliegenden Erlasses keine direkten oder indirekten finanziellen Auswirkungen haben können;

Aufgrund der am 12. Januar 1973 koordinierten Gesetze über den Staatsrat, des Artikels 3 § 1;

In der Erwägung, dass die Bestimmungen des vorliegenden Erlasses keine Verordnungsbestimmungen sind;

In der Erwägung, dass durch Artikel 3 des Königlichen Erlasses vom 20. Dezember 2019 zur Anpassung des KE/EStGB 92 infolge der Einführung des Abzugs des Konzernbeitrags und der Begrenzung des Zinsabzugs ein Artikel 73^{4quater/1} in den KE/EStGB 92 eingefügt wird;

In der Erwägung, dass durch Artikel 2 des Königlichen Erlasses vom 2. Oktober 2019 zur Ausführung von Artikel 205/4 § 2 des Einkommensteuergesetzbuches 1992 ebenfalls ein Artikel 73^{4quater/1} in den KE/EStGB 92 eingefügt worden ist;

In der Erwägung, dass die Doppelung dieses Artikels 73^{4quater/1} im KE/EStGB 92 zu Rechtsunsicherheit führt;

Auf Vorschlag des Vizepremierministers und Ministers der Finanzen

Haben Wir beschlossen und erlassen Wir:

Artikel 1 - In Kapitel 1 des KE/EStGB 92 wird ein Abschnitt 27^{quater/1}, der Artikel 73^{4quater/3} umfasst, mit folgendem Wortlaut eingefügt:

„Abschnitt 27^{quater/1} - Abzug des Konzernbeitrags

Art. 73^{4quater/3} - Das Muster des in Artikel 205/5 § 5 des Einkommensteuergesetzbuches 1992 erwähnten Konzernbeitragsvertrags wird von dem für Finanzen zuständigen Minister oder seinem Beauftragten festgelegt.“

Art. 2 - Artikel 3 des Königlichen Erlasses vom 20. Dezember 2019 zur Anpassung des KE/EStGB 92 infolge der Einführung des Abzugs des Konzernbeitrags und der Begrenzung des Zinsabzugs wird widerrufen.

Art. 3 - Vorliegender Erlass ist ab dem Steuerjahr 2020 für die Besteuerungszeiträume anwendbar, die frühestens am 1. Januar 2019 beginnen.

Art. 4 - Der für Finanzen zuständige Minister ist mit der Ausführung des vorliegenden Erlasses beauftragt.

Gegeben zu Brüssel, den 20. Januar 2020

PHILIPPE

Von Königs wegen:

Der Vizepremierminister und Minister der Finanzen

A. DE CROO

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2021/22254]

14 OCTOBRE 2021. — 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 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 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 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, les articles 84 et 128 ;

**FEDERALE OVERHEIDSAGENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2021/22254]

14 OKTOBER 2021. — 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 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

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, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 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, artikelen 84 en 128,

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 12 octobre 2021;

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} novembre 2021, 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-modérateur 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-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 70.280 /2 du Conseil d'Etat, donné le 13 octobre 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 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:

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 12 oktober 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 2021, 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 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 het advies nr. 70.280/2 van de Raad van State, gegeven op 13 oktober 2021 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, 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		
AMLODIPIN AB 10 mg					AUROBINDO PHARMA					ATC: C08CA01
B-20 ***	7728-298	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1760	0,1760	0,0362	0,0603		
AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AB 875 mg/125 mg					AUROBINDO NV					ATC: J01CR02
C-37 ***	7718-000	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4362	0,4362	0,2985	0,2985		
AMOXICLAV TEVA 875 mg/125 mg					AREGA PHARMA					ATC: J01CR02
C-37 ***	0777-300	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4675	0,4675	0,3200	0,3200		
ATORASAT 80 mg					SANDOZ					(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)
B-41 ***	0756-437	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1809	0,1809	0,0373	0,0622		
AZITHROMYCIN AB 250 mg					AUROBINDO NV					ATC: J01FA10
C-37 ***	7719-826	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7447	0,7447	0,5092	0,5092		
CETIRIZIN AB 10 mg					AUROBINDO NV					ATC: R06AE07
Cs-7 ***	7720-451	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0873	0,0873	0,0717	0,0717		
CO-LISINOPRIL SANDOZ 20/12,5 mg					SANDOZ					ATC: C09BA03
B-21 ***	0778-084	1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	0,1607	0,1607	0,0330	0,0550		
COVERSYL 10 mg (PI-Pharma)					PI-PHARMA					ATC: C09AA04
B-21	2678-613 2678-613	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	35,80 25,51	35,80 25,51	5,58	9,39		
B-21 *	0796-565	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3658	0,3658	+0,0000	+0,0000		
B-21 **	0796-565	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3004	0,3004				
B-21 ***	0796-565	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,3463	0,3463	0,0620	0,1043		
COVERSYL 5 mg (PI-Pharma)					PI-PHARMA					ATC: C09AA04
B-21	2678-597 2678-597	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	20,51 12,28	20,51 12,28	3,26	5,43		
B-21 *	0796-557	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,1761	0,1761	+0,0000	+0,0000		
B-21 **	0796-557	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,1447	0,1447				
B-21 ***	0796-557	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,1764	0,1764	0,0362	0,0603		
DAPHNE CONTINU 2 mg/0,035 mg					CERES PHARMA NV					ATC: G03HB01
Cx-13 ***	7709-140	1 comprimés actifs enrobés, 2 mg/ 0,035 mg	1 actieve omhulde tabletten, 2 mg/ 0,035 mg	G	0,1151	0,1151	0,1151	0,1151		
DESLORATADIN SANDOZ 5 mg					SANDOZ					ATC: R06AX27
Cs-7 ***	7700-156	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1431	0,1431	0,1173	0,1173		
EBASTINE SANDOZ 20 mg					SANDOZ					ATC: R06AX22
Cs-7 ***	7708-118	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1791	0,1791	0,1470	0,1470		
ISOPTINE 120 mg					MYLAN EPD					ATC: C08DA01
B-6 ***	0709-659	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg		0,1111	0,1111	0,0228	0,0380		

ITRACONAZOLE MYLAN 100 mg									MYLAN		ATC: J02AC02			
B-134 ***	0784-694	1 gélule, 100 mg		1 capsule, hard, 100 mg	G	0,5561	0,5561	0,1139	0,1900					
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg									SANDOZ		ATC: N06AX11			
B-73 ***	0786-707	1 comprimé orodispersible, 30 mg		1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	G	0,3490	0,3490	0,0718	0,1196					
QUETIAPIN SANDOZ 300 mg									SANDOZ		ATC: N05AH04			
B-220 ***	0752-923	1 comprimé pelliculé, 300 mg		1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	0,9051	0,9051	0,0990	0,1500					
ROSVASTATINE MYLAN 20 mg									MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			
B-41 ***	7720-857	1 comprimé pelliculé, 20 mg		1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0393	0,0654					
ROSVASTATINE TEVA 5 mg									AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			
B-41 ***	7720-626	1 comprimé pelliculé, 5 mg		1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1484	0,1484	0,0303	0,0507					

2° au chapitre II-B:

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

2° in hoofdstuk II-B:

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						
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg									SANDOZ		ATC: A02BC01			
B-48 ***	0775-361	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2519	0,2519	0,0516	0,0861						

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						
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg									SANDOZ		ATC: A02BC01			
C-31 ***	0775-361	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2519	0,2519	0,0516	0,0861						

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

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

a) 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	
SOLIFENACINE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: G04BD08									
B-265	3872-157 3872-157	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	18,77 10,94	18,77 10,94	2,90	4,84	
B-265	3978-327 3978-327	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	93,81 76,98	93,81 76,98	9,90	15,00	
B-265 *	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4436	0,4436			
B-265 **	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4080	0,4080			
B-265 ***	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4459	0,4459	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE MYLAN 5 mg MYLAN ATC: G04BD08									
B-265	3872-140 3872-140	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	18,77 10,94	18,77 10,94	2,90	4,84	
B-265	3978-335 3978-335	200 comprimés pelliculés, 5 mg	200 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	91,62 74,98	91,62 74,98	9,90	15,00	
B-265 *	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4330	0,4330			
B-265 **	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3974	0,3974			
B-265 ***	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4349	0,4349	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD08									
B-265	3890-787 3890-787	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	77,42 62,00	77,42 62,00	9,90	15,00	
B-265 *	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3642	0,3642			
B-265 **	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3286	0,3286			

b) Au § 5380000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 5380000, 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	
ETORICOXIB SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: M01AH05									
B-250 ***	7719-651	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,2771	0,2771	0,0568	0,0946	

c) Au § 7990000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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	
COSENTYX 150 mg/ml NOVARTIS PHARMA ATC: L04AC10									
B-314	3267-879 3267-879	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voor gevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		996,90 902,53	996,90 902,53	8,00	12,10	
B-314 *	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		481,8950	481,8950			
B-314 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		478,3400	478,3400			

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

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	
ATORASAT 80 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05									
A-45 ***	0756-437	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	
ROUVASTATINE MYLAN 20 mg MYLAN (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-857	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0000	0,0000	

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

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	
ATORASAT 80 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05									
A-45 ***	0756-437	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-857	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0000	0,0000	

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

f) 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	
ATORASAT 80 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05			
A-45 ***	0756-437	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	
ROSVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-857	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0000	0,0000	

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

g) 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	
ATORASAT 80 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	0756-437	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	
ROSVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-857	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0000	0,0000	
ROSVASTATINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-626	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000	

h) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 8320100, 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

ROSUVASTATINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-626	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000

i) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8320200, 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
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-626	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000

j) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8320300, 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
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-626	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000

k) Au § 8540100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8540100, 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
COSENTYX 150 mg/ml		NOVARTIS PHARMA			ATC: L04AC10			
B-305 *	7715-014	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		902,53	902,53		
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	481,8950	481,8950			
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	478,3400	478,3400			

I) Au § 8540200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

I) In § 8540200, 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	
COSENTYX 150 mg/ml NOVARTIS PHARMA ATC: L04AC10									
B-305 *	7715-014	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voor gevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		902,53	902,53			
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		481,8950	481,8950			
		1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		478,3400	478,3400			

m) Au § 8540300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8540300, 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	
COSENTYX 150 mg/ml NOVARTIS PHARMA ATC: L04AC10									
B-305 *	7715-014	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voor gevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		902,53	902,53			
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		481,8950	481,8950			
		1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voor gevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		478,3400	478,3400			

n) Au § 8550100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 8550100, 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	

COSENTYX 150 mg/ml				NOVARTIS PHARMA				ATC: L04AC10		
B-305	3267-879	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voorgevulde sputen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		996,90	996,90	8,00	12,10		
	3267-879				902,53	902,53				
B-305 *	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		481,8950	481,8950				
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		478,3400	478,3400				

o) Au § 8550200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 8550200, 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		
COSENTYX 150 mg/ml										
NOVARTIS PHARMA										ATC: L04AC10
B-305	3267-879	2 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 150 mg/ml	2 voorgevulde sputen 1 ml oplossing voor injectie, 150 mg/ml		996,90	996,90	8,00	12,10		
	3267-879				902,53	902,53				
B-305 *	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		481,8950	481,8950				
B-305 **	7715-014	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL		478,3400	478,3400				

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

Bruxelles, le 14 octobre 2021.

F. VANDENBROUCKE

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

Brussel, 14 oktober 2021.

F. VANDENBROUCKE