

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/34324]

13 DECEMBRE 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 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 7 décembre 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} janvier 2022, 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 la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 3 décembre 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

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

Arrête :

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/34324]

13 DECEMBER 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 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 7 december 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 januari 2022, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 3 december 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° au chapitre I :

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
AMLODIPINE BESILAAT SANDOZ 5 mg IMPEXECO ATC: C08CA01 (Impexeco)								
B-20	2926-582 2926-582	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	G	11,78 5,49	11,78 5,49	1,46	2,43
B-20 *	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0708	0,0708		
B-20 **	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0582	0,0582		
B-20 ***	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0710	0,0710	0,0146	0,0243
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg EUROGENERICS ATC: C08CA01								
B-20	2430-361 2430-361	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	9,86 4,01	9,86 4,01	1,06	1,77
B-20	2430-387 2430-387	98 comprimés, 5 mg	98 tabletten, 5 mg	G	11,64 5,38	11,64 5,38	1,43	2,38
B-20 *	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0708	0,0708		
B-20 **	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0582	0,0582		
B-20 ***	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0711	0,0711	0,0146	0,0243
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA ATC: C08CA01								
B-20	3586-112 3586-112	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	10,36 4,39	10,36 4,39	1,16	1,94
B-20	3502-507 3502-507	98 comprimés, 5 mg	98 tabletten, 5 mg	G	11,64 5,38	11,64 5,38	1,43	2,38
B-20 *	7719-560	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0708	0,0708		
B-20 **	7719-560	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0582	0,0582		
B-20 ***	7719-560	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0711	0,0711	0,0146	0,0243
AMLODIPINE BESILATE MYLAN 5 mg MYLAN EPD ATC: C08CA01								
B-20	2761-138 2761-138	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	G	10,22 4,29	10,22 4,29	1,14	1,90
B-20	2761-146 2761-146	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	G	11,78 5,49	11,78 5,49	1,46	2,43
B-20 *	0759-472	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0708	0,0708		
B-20 **	0759-472	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0582	0,0582		
B-20 ***	0759-472	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0710	0,0710	0,0146	0,0243
AMLOR 5 mg UPJOHN ATC: C08CA01								
B-20	0447-706 0447-706	28 gélules, 5 mg	28 capsules, hard, 5 mg	R	9,86 4,01	9,86 4,01	1,06	1,77
B-20	1799-501 1799-501	56 gélules, 5 mg	56 capsules, hard, 5 mg	R	10,36 4,39	10,36 4,39	1,16	1,94
B-20	2837-409 2837-409	98 gélules, 5 mg	98 capsules, hard, 5 mg	R	11,64 5,38	11,64 5,38	1,43	2,38

B-20 *	0734-459	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg	R	0,0708	0,0708	+0,0000	+0,0000
B-20 **	0734-459	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg	R	0,0582	0,0582		
B-20 ***	0734-459	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg	R	0,0711	0,0711	0,0146	0,0243

CONTRAMAL		GRUNENTHAL		ATC: N02AX02				
B-56	1224-195	5 ampoules 2 ml solution injectable, 50 mg/ml	5 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	R	7,77	7,77	0,63	1,06
	1224-195				2,39	2,39		
B-56	1070-382	10 ampoules 2 ml solution injectable, 50 mg/ml	10 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	R	8,48	8,48	0,78	1,30
	1070-382				2,94	2,94		
B-56 *	0743-948	1 ampoule 2 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	R	0,3790	0,3790	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0743-948	1 ampoule 2 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL	R	0,3120	0,3120		

FLUOXETINE EG 20 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB03				
B-73	2334-464	28 gélules, 20 mg	28 capsules, hard, 20 mg	G	9,09	9,09	0,91	1,51
	2334-464				3,42	3,42		
B-73	2600-310	56 gélules, 20 mg	56 capsules, hard, 20 mg	G	23,31	23,31	3,83	6,43
	2600-310				14,55	14,55		
B-73	3421-492	98 gélules, 20 mg	98 capsules, hard, 20 mg	G	18,98	18,98	2,93	4,89
	3421-492				11,06	11,06		
B-73 *	0792-416	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,1456	0,1456		
B-73 **	0792-416	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,1196	0,1196		
B-73 ***	0792-416	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,1460	0,1460	0,0299	0,0499

LEVOCETIRIZINE EG 5 mg		EUROGENERIC		ATC: R06AE09				
Cs-7	2661-007	20 comprimés pelliculés, 5 mg	20 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	6,93	6,93	1,76	1,76
	2661-007				1,66	1,66		
Cs-7	2660-983	40 comprimés pelliculés, 5 mg	40 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	9,06	9,06	3,60	3,60
	2660-983				3,39	3,39		
Cs-7	2660-884	100 comprimés pelliculés, 5 mg	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	14,36	14,36	7,94	7,94
	2660-884				7,49	7,49		
Cs-7 *	0797-324	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0967	0,0967		
Cs-7 **	0797-324	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0794	0,0794		
Cs-7 ***	0797-324	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0969	0,0969	0,0794	0,0794

LYRICA 25 mg		UPJOHN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262	3209-137	100 gélules, 25 mg	100 capsules, hard, 25 mg	R	13,07	13,07	1,72	2,87
	3209-137				6,49	6,49		
B-262 *	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0838	0,0838	+0,0000	+0,0000
B-262 **	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0688	0,0688		
B-262 ***	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0840	0,0840	0,0172	0,0287

MIRTAZAPINE MYLAN 15 mg		MYLAN EPD		ATC: N06AX11				
B-73	2201-408	30 comprimés pelliculés, 15 mg	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	12,26	12,26	1,56	2,59
	2201-408				5,87	5,87		
B-73	2201-416	50 comprimés pelliculés, 15 mg	50 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	16,63	16,63	2,45	4,08
	2201-416				9,24	9,24		
B-73	3380-854	100 comprimés pelliculés, 15 mg	100 filmomhulde tabletten, 15 mg	G	28,47	28,47	4,55	7,65
	3380-854				19,06	19,06		
B-73 *	0779-793	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	G	0,2460	0,2460		
B-73 **	0779-793	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	G	0,2020	0,2020		
B-73 ***	0779-793	1 comprimé pelliculé, 15 mg	1 filmomhulde tablet, 15 mg	G	0,2380	0,2380	0,0455	0,0765

OLMESARTAN PLUS HCT EG 20mg/12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA08				
B-224	3532-520	28 comprimés pelliculés, 20 mg/ 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 12,5 mg	G	13,18	13,18	1,74	2,90
	3532-520				6,57	6,57		
B-224	3532-538	98 comprimés pelliculés, 20 mg/ 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 12,5 mg	G	29,64	29,64	4,71	7,92
	3532-538				20,08	20,08		
B-224 *	7719-255	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	0,2644	0,2644		
B-224 **	7719-255	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	0,2171	0,2171		
B-224 ***	7719-255	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	0,2547	0,2547	0,0481	0,0808

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA03	
B-41	2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50	16,50	2,43	4,04
	2440-550				9,15	9,15		
B-41	2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76	30,76	4,87	8,19
	2440-543				21,06	21,06		
B-41 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
B-41 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
B-41 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0497	0,0836

RISPERDAL 2 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08				
B-220	2630-937	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	33,85	33,85	5,30	8,92
	2630-937				23,76	23,76		
B-220	2630-952	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	40,86	40,86	6,28	10,57
	2630-952				29,89	29,89		
B-220 *	0794-388	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,3857	0,3857	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0794-388	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,3168	0,3168		
B-220 ***	0794-388	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,3619	0,3619	0,0628	0,1057

RISPERIDONE EG 2 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-474	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	16,21	16,21	2,36	3,94
	2451-474				8,91	8,91		
B-220	2451-482	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	33,84	33,84	5,30	8,91
	2451-482				23,75	23,75		
B-220	2451-490	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	41,55	41,55	6,38	10,73
	2451-490				30,49	30,49		
B-220 *	0787-234	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,3935	0,3935		
B-220 **	0787-234	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,3232	0,3232		
B-220 ***	0787-234	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,3688	0,3688	0,0638	0,1073

ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10AA07	
B-41	3641-206	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	8,53	8,53	0,79	1,32
	3641-206				2,98	2,98		
B-41	3677-853	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	12,90	12,90	1,69	2,81
	3677-853				6,36	6,36		
B-41 *	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0838	0,0838		
B-41 **	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0688	0,0688		
B-41 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0282	0,0471

SEROQUEL 100 mg		ASTRAZENECA		ATC: N05AH04					
B-220	2899-367 2899-367	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	18,05 10,34	18,05 10,34	2,74	4,57	
B-220	1540-624 1540-624	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	30,50 20,82	30,50 20,82	4,83	8,12	
B-220	2879-641 2879-641	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	36,97 26,49	36,97 26,49	5,74	9,65	
B-220 *	0750-430	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,3419	0,3419	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0750-430	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2808	0,2808			
B-220 ***	0750-430	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,3230	0,3230	0,0574	0,0965	

TRADONAL Retard 100 mg		MYLAN EPD		ATC: N02AX02					
B-56	1531-409 1531-409	60 gélules à libération prolongée, 100 mg	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	R	13,59 6,89	13,59 6,89	1,83	3,05	
B-56 *	0762-674	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	R	0,1482	0,1482	+0,0000	+0,0000	
B-56 **	0762-674	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	R	0,1217	0,1217			
B-56 ***	0762-674	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	R	0,1486	0,1486	0,0305	0,0508	

VENLAFAXINE RETARD MYLAN 150 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AX16					
B-73	2546-240 2546-240	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	16,42 9,08	16,42 9,08	2,41	4,01	
B-73	2546-257 2546-257	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	22,77 14,07	22,77 14,07	3,73	6,22	
B-73	2551-240 2551-240	100 gélules à libération prolongée, 150 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	45,02 33,52	45,02 33,52	6,86	11,55	
B-73 *	0790-147	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4264	0,4264			
B-73 **	0790-147	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,3553	0,3553			
B-73 ***	0790-147	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4034	0,4034	0,0686	0,1155	

2° au chapitre II :

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

2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf		

LOSEC MUPS 20 mg		EUROCEPT		ATC: A02BC01					
B-48	2095-438 2095-438	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	R	18,79 10,91	18,79 10,91	2,89	4,82	
B-48 *	0764-175	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	R	0,2514	0,2514	+0,0000	+0,0000	

B-48 **	0764-175	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	R	0,2064	0,2064		
B-48 ***	0764-175	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	R	0,2521	0,2521	0,0516	0,0861

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC01		
B-48	2647-089	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	18,79	18,79	2,89	4,82
	2647-089				10,91	10,91		
B-48	3373-594	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	23,19	23,19	3,81	6,40
	3373-594				14,44	14,44		
B-48 *	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1901	0,1901		
B-48 **	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1562	0,1562		
B-48 ***	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2521	0,2521	0,0516	0,0861

OMEPRAZOLE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC01		
B-48	2753-200	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	18,79	18,79	2,89	4,82
	2753-200				10,91	10,91		
B-48	2753-218	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	23,46	23,46	3,85	6,46
	2753-218				14,68	14,68		
B-48 *	0799-825	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
B-48 **	0799-825	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
B-48 ***	0799-825	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1878	0,1878	0,0385	0,0646

OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC01		
B-48	2616-522	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	18,79	18,79	2,89	4,82
	2616-522				10,91	10,91		
B-48	2632-164	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	23,46	23,46	3,85	6,46
	2632-164				14,68	14,68		
B-48 *	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
B-48 **	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
B-48 ***	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1878	0,1878	0,0385	0,0646

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

DAKAR 30		SANOFI BELGIUM			ATC: A02BC03			
C-31	1089-531 1089-531	28 gélules, 30 mg	28 capsules, hard, 30 mg	R	14,99 7,97	14,99 7,97	7,04	7,04
C-31 *	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,3675	0,3675	+0,0000	+0,0000
C-31 **	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,3018	0,3018		
C-31 ***	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,3684	0,3684	0,2514	0,2514

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC01	
C-31	3546-116 3546-116	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	12,08 5,73	12,08 5,73	5,06	5,06
C-31 *	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1901	0,1901		
C-31 **	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1562	0,1562		
C-31 ***	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2521	0,2521	0,0516	0,0861

OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC01	
C-31	2616-548 2616-548	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	12,42 5,99	12,42 5,99	5,29	5,29
C-31 *	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
C-31 **	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
C-31 ***	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1878	0,1878	0,0385	0,0646

3° au chapitre IV :

3° in hoofdstuk IV :

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

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 EPD		ATC: J05AR03				
A-20	3561-750	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	0,00	0,00
	3561-750				134,73	134,73		
A-20	4182-440	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	0,00	0,00
	4182-440				134,73	134,73		
A-20	3645-157	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	363,66	363,66	0,00	0,00
	3645-157				323,54	323,54		
A-20 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8896	3,8896		
A-20 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8106	3,8106		
A-20 ***	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	5,0802	5,0802	0,0000	0,0000

b) Au § 3070000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 3070000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

c) Au § 3380100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 3380100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
B-48 **	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1562	0,1562		

OMEPRAZOLE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
B-48 **	0799-825	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1556	0,1556		

OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
B-48 **	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1556	0,1556		

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

d) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

LYRICA 25 mg		UPJOHN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16	
A-5	3209-137 3209-137	100 gélules, 25 mg	100 capsules, hard, 25 mg	R	13,07 6,49	13,07 6,49	0,00	0,00
A-5 *	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0838	0,0838	+0,0000	+0,0000
A-5 **	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0688	0,0688		
A-5 ***	7713-704	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,0840	0,0840	0,0000	0,0000

e) Au § 3650000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 3650000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE					ATC: L04AB04	
B-255	3380-201 3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE					ATC: L04AB04	
B-255	3380-193 3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

f) Au § 4070000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 4070000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

g) Au § 4550000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 4550000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-248	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-248	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

h) Au § 4870000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 4870000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-281	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-281	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

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

i) In § 4930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf		

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL		MYLAN EPD		ATC: J05AR03				
A-20	3561-750	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	0,00	0,00
	3561-750				134,73	134,73		
A-20	4182-440	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	0,00	0,00
	4182-440				134,73	134,73		
A-20	3645-157	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	363,66	363,66	0,00	0,00
	3645-157				323,54	323,54		
A-20 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8896	3,8896		
A-20 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8106	3,8106		
A-20 ***	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	5,0802	5,0802	0,0000	0,0000

j) Au § 5990000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 5990000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex-usine / buiten bedrijf	ex-usine / buiten bedrijf		

ADENURIC 120 mg		MENARINI BENELUX		ATC: M04AA03				
B-68	2878-429	28 comprimés pelliculés, 120 mg	28 filmomhulde tabletten, 120 mg	R	18,42	18,42	2,82	4,70
	2878-429				10,63	10,63		
B-68	2878-403	84 comprimés pelliculés, 120 mg	84 filmomhulde tabletten, 120 mg	R	30,21	30,21	4,79	8,05
	2878-403				20,57	20,57		
B-68 *	0754-291	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	R	0,3161	0,3161	+0,0000	+0,0000

B-68 **	0754-291	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	R	0,2595	0,2595		
B-68 ***	0754-291	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	R	0,3040	0,3040	0,0570	0,0958

FEBURIK 80 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: M04AA03				
B-68	4121-661	28 comprimés enrobés, 80 mg	28 omhulde tabletten, 80 mg	G	18,42	18,42	2,82	4,70
	4121-661				10,63	10,63		
B-68	4132-049	84 comprimés enrobés, 80 mg	84 omhulde tabletten, 80 mg	G	30,21	30,21	4,79	8,05
	4132-049				20,57	20,57		
B-68 *	7727-233	1 comprimé enrobé, 80 mg	1 omhulde tablet, 80 mg	G	0,3161	0,3161		
B-68 **	7727-233	1 comprimé enrobé, 80 mg	1 omhulde tablet, 80 mg	G	0,2595	0,2595		
B-68 ***	7727-233	1 comprimé enrobé, 80 mg	1 omhulde tablet, 80 mg	G	0,3040	0,3040	0,0570	0,0958

FEBUXOSTAT SANDOZ 120 mg		SANDOZ		ATC: M04AA03				
B-68	3906-583	28 comprimés pelliculés, 120 mg	28 filmomhulde tabletten, 120 mg	G	18,42	18,42	2,82	4,70
	3906-583				10,63	10,63		
B-68	3906-591	84 comprimés pelliculés, 120 mg	84 filmomhulde tabletten, 120 mg	G	30,21	30,21	4,79	8,05
	3906-591				20,57	20,57		
B-68 *	7725-492	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	G	0,3161	0,3161		
B-68 **	7725-492	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	G	0,2595	0,2595		
B-68 ***	7725-492	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	G	0,3040	0,3040	0,0570	0,0958

k) Au § 6520000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 6520000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

l) Au § 6780000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 6780000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-248	3380-201 3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-248	3380-193 3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

m) Au § 7220000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 7220000, 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

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201 3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193 3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

n) Au § 8220100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 8220100, 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

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-339	3380-201 3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-339	3380-193 3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

o) Au § 8220200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 8220200, 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

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-339	3380-201 3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-339	3380-193 3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46 469,58	523,46 469,58	8,00	12,10

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

p) 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

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg MYLAN EPD (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	2440-550 2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50 9,15	16,50 9,15	0,00	0,00
A-45	2440-543 2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76 21,06	30,76 21,06	0,00	0,00
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0000	0,0000

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

q) 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

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2440-550 2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50 9,15	16,50 9,15	0,00	0,00
A-45	2440-543 2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76 21,06	30,76 21,06	0,00	0,00
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0000	0,0000

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

r) 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

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2440-550 2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50 9,15	16,50 9,15	0,00	0,00
A-45	2440-543 2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76 21,06	30,76 21,06	0,00	0,00
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0000	0,0000

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

s) 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

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2440-550 2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50 9,15	16,50 9,15	0,00	0,00
A-45	2440-543 2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76 21,06	30,76 21,06	0,00	0,00
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3641-206 3641-206	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	8,53 2,98	8,53 2,98	0,00	0,00
A-45	3677-853 3677-853	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	12,90 6,36	12,90 6,36	0,00	0,00
A-45 *	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0838	0,0838		
A-45 **	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0688	0,0688		
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

t) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

t) In § 8310500, 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

PRAVASTATINE MYLAN PHARMA 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2440-550 2440-550	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	16,50 9,15	16,50 9,15	0,00	0,00
A-45	2440-543 2440-543	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	30,76 21,06	30,76 21,06	0,00	0,00
A-45 *	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2773	0,2773		
A-45 **	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2278	0,2278		
A-45 ***	0786-988	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2662	0,2662	0,0000	0,0000

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

u) 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 MYLAN 5 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3641-206 3641-206	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	8,53 2,98	8,53 2,98	0,00	0,00
A-45 *	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0838	0,0838		
A-45 **	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0688	0,0688		
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

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

v) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg MYLAN EPD (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45	3641-206 3641-206	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	8,53 2,98	8,53 2,98	0,00	0,00
A-45 *	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0838	0,0838		
A-45 **	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0688	0,0688		
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

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

w) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

ROSUVASTATINE MYLAN 5 mg MYLAN EPD (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45	3641-206 3641-206	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	8,53 2,98	8,53 2,98	0,00	0,00
A-45 *	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0838	0,0838		
A-45 **	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0688	0,0688		
A-45 ***	7720-543	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1378	0,1378	0,0000	0,0000

x) Au § 8510000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

x) In § 8510000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

ZEPATIER 50 mg/100 mg MSD BELGIUM ATC: J05AP54								
	7717-713	28 comprimés pelliculés, 50 mg / 100 mg	28 filmomhulde tabletten, 50 mg / 100 mg		6700,00	6700,00		
B-246 *	7717-713	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 100 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 100 mg	T	253,8968	253,8968		

B-246 **	7717-713	(Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 28) 1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 100 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 28)	(Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 28) 1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 100 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 28)	T	253,6429	253,6429		
----------	----------	---	---	---	----------	----------	--	--

y) Au § 8520000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

y) In § 8520000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

ZEPATIER 50 mg/100 mg		MSD BELGIUM		ATC: J05AP54				
B-246 *	7717-713	28 comprimés pelliculés, 50 mg / 100 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 100 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 28)	28 filmomhulde tabletten, 50 mg / 100 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 100 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 28)	T	6700,00 253,8968	6700,00 253,8968		
B-246 **	7717-713	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 100 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 28)	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 100 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 28)	T	253,6429	253,6429		

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

z) In § 8750000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL		MYLAN EPD		ATC: J05AR03				
B-345	3561-750	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	8,00	12,10
	3561-750				134,73	134,73		

B-345	4182-440	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	157,08	157,08	8,00	12,10
	4182-440				134,73	134,73		
B-345	3645-157	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	363,66	363,66	9,90	15,00
	3645-157				323,54	323,54		
B-345 *	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8896	3,8896		
B-345 **	7720-360	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	3,8106	3,8106		
B-345 ***	7720-360	1 comprilmé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	5,0802	5,0802	0,2667	0,4033

aa) Au § 8810000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

aa) In § 8810000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml								
ABBVIE			ATC: L04AB04					
B-281	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml								
ABBVIE			ATC: L04AB04					
B-281	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

ab) Au § 8820000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ab) In § 8820000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml								
ABBVIE			ATC: L04AB04					
B-248	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml								
ABBVIE			ATC: L04AB04					
B-248	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

ac) Au § 8830000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ac) In § 8830000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

ad) Au § 8870000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ad) In § 8870000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

ae) Au § 9060100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ae) In § 9060100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

ah) Au § 10680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ah) In § 10680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-248	3380-201	2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-201				469,58	469,58		

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-248	3380-193	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml	2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml		523,46	523,46	8,00	12,10
	3380-193				469,58	469,58		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2022.
Bruxelles, le 13 décembre 2021.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2022.
Brussel, 13 december 2021.

F. VANDENBROUCKE