

En ce qui concerne ces montants à charge du financement complémentaire de 1 milliard € décidé par le Gouvernement le 31 mars 2017, auxquels s'ajoutent ceux à charge des 73 millions € du fonds RER libres d'affectation au 1er janvier 2016, montant obtenu après déduction du montant des travaux RER déjà prévus dans les plans d'investissement d'Infrabel et de la SNCB, la réalisation de la clé de répartition régionale est évaluée tous les deux ans, afin qu'elle soit respectée à la fin des travaux envisagés.

La date limite de calcul de la clé régionale de répartition sur l'ensemble des moyens mis à disposition de chaque entreprise pour l'année 2020 et pris en compte dans le calcul de la clé régionale peut être prolongée du 31 décembre 2020 au 30 juin 2021. Les entreprises auront également la possibilité de transférer un montant clairement convenu de leurs moyens d'investissement (prévu pour 2020) à l'année 2021 conformément au mécanisme de transfert prévu dans leur Contrat de gestion. Ces moyens seront ensuite pris en compte lors de la détermination de la clé pour l'année 2020 le 30 juin 2021. La clé pour l'année 2021 sera respectée d'ici le 31 décembre 2021. Ces règles s'appliquent aussi bien à la SNCB qu'à Infrabel. Le Conseil des Ministres mandate le Ministre de la Mobilité pour déterminer ces montants. Le Service Public Fédéral Mobilité et Transports est chargé de vérifier cette clé régionale exceptionnelle en date du 30 juin 2021 au lieu du 31 décembre 2020

- (8) A partir de 2021, l'indexation des subventions d'exploitation est applicable.
- (9) Ces subventions complémentaires seront versées par douzièmes mensuels au plus tard le 25ème jour de chaque mois. Le contrôle de leur mise en œuvre est intégré dans les procédures existantes au sein du SPF Mobilité et Transports. Pour l'année 2021 la clé de répartition 60/40 doit être globalement respectée sur les investissements localisables réalisées grâce aux subventions fédérales.
- (10) A partir de l'année 2021, le montant de la compensation pour les déplacements domicile-travail, peut être dépassé en dérogation à l'article 74, alinéa 2, du contrat de gestion. En outre, en complément à l'article 74, alinéa 7, du contrat de gestion, dans le cas où le montant de la compensation s'avère insuffisant afin de compenser entièrement la SNCB pour les déplacements domicile-travail en cause, la différence négative entre le montant repris dans le tableau susmentionné au titre du " trafic domicile-travail " et le coût réel de ces déplacements est payé à la SNCB l'année suivante conformément à l'article 74, alinéa 7, du contrat de gestion.
- (11) Montants maximaux versés selon le protocole spécifique entre l'Etat et chacune des sociétés.
- (12) Montants maximaux versés après justification.

Vu pour être annexé à Notre arrêté du 23 octobre 2022 modifiant l'arrêté royal du 21 décembre 2013 fixant les règles provisoires qui valent comme contrat de gestion d'Infrabel et de la SNCB.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre de la Mobilité,
G. GILKINET

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/42750]

10 NOVEMBER 2022. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, vooral artikels 60 en 71;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 2, 16 en 30 augustus 2022;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 16 en 30 augustus 2022 en op 13 september 2022 ;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 1 en 15 september 2022;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/42750]

10 NOVEMBRE 2022. — 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 2016 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1^{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 60 et 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 2, 16 et 30 août 2022;

Vu les avis de l'inspecteur des finances donnés les 16 et 30 août 2022 et le 13 septembre 2022;

Vu les accords de la Secrétaire d'Etat du Budget des 1 et 15 septembre 2022;

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

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 13, 20 en 21 september 2022;

Gelet op de adviesaanvraag 72.292/2 binnen 30 dagen, die op 5 oktober 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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:

Considérant qu'en ce qui concerne la spécialité STAPHYCID, notre Secrétaire d'État du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35*bis*, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu la notification au demandeur des 13, 20 et 21 septembre 2022;

Vu la demande d'avis 72.292/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 5 octobre 2022, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° 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:

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AMOXICLAV TEVA 875 mg/125 mg		AREGA PHARMA		ATC: J01CR02	
C-37	2134-575	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	G	
	2134-575				
C-37 *	0777-300	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	G	
C-37 **	0777-300	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	G	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2796-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	2796-001				
CO-LOSARTAN APOTEX 100 mg/25 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09DA01	
B-224	2680-429	98 filmomhulde tabletten, 100 mg / 25 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg / 25 mg	G	
	2680-429				
B-224 *	0796-698	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	0796-698	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	0796-698	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
CO-LOSARTAN APOTEX 50 mg/12,5 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09DA01	
B-224	2680-437	98 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	G	
	2680-437				
B-224 *	0796-680	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	0796-680	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	0796-680	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg	G	
FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI 250 mg		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01CF05	
	7732-076	10 injectieflacons 250 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 250 mg	10 flacons injectables 250 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 250 mg		
B-106 *	7732-076	1 injectieflacon 250 mg oplossing voor infusie en injectie, 250 mg	1 flacon injectable 250 mg solution pour perfusion et injection, 250 mg	G	
B-106 **	7732-076	1 injectieflacon 250 mg oplossing voor infusie en injectie, 250 mg	1 flacon injectable 250 mg solution pour perfusion et injection, 250 mg	G	

FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI 500 mg		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01CF05
	7732-084	10 injectieflacons 500 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	10 flacons injectables 500 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg			
B-106 *	7732-084	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	G		
B-106 **	7732-084	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	G		
KEFZOL 1 g + Lidocaine		EUROCEPT		ATC: J01DB04		
B-110	4111-431	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g/ 1 eenheden	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g/ 1 unités	R		
	4111-431					
B-110 *	0709-998	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 1 g/ 1 eenheden	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 1 g/ 1 unités	R		
B-110 **	0709-998	1 injectieflacon (+ ampul) 1 g oplossing voor injectie, 1 g/ 1 eenheden	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 g solution injectable, 1 g/ 1 unités	R		
LOSARTAN AB 100 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09CA01		
B-224	4393-245	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
	4393-245					
B-224 *	7732-290	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
B-224 **	7732-290	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
B-224 ***	7732-290	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
LOSARTAN AB 50 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09CA01		
B-224	4393-252	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg	G		
	4393-252					
B-224 *	7732-282	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G		
B-224 **	7732-282	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G		
B-224 ***	7732-282	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G		
OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 20mg/5mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02		
B-224	3699-402	98 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 5 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg/ 5 mg	G		
	3699-402					
B-224 *	7722-598	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	G		
B-224 **	7722-598	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	G		
B-224 ***	7722-598	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg	G		
OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 40mg/5mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02		
B-224	3699-428	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg	G		
	3699-428					
B-224 *	7722-606	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	G		
B-224 **	7722-606	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	G		
B-224 ***	7722-606	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	G		

QUETIAPINE APOTEX 100 mg		AUROBINDO NV		ATC: N05AH04	
B-220	2915-130 2915-130	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	60 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
B-220 *	0752-238	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
B-220 **	0752-238	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
B-220 ***	0752-238	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
QUETIAPINE APOTEX 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: N05AH04	
B-220	2915-155 2915-155	60 filmomhulde tabletten, 200 mg	60 comprimés pelliculés, 200 mg	G	
B-220	2915-163 2915-163	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg	G	
B-220 *	0752-220	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	
B-220 **	0752-220	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	
B-220 ***	0752-220	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	
SIMVAZET 10mg/20mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3682-671 3682-671	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
SIMVAZET 10mg/40mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3682-655 3682-655	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
TOFRANIL 25 mg		AMDIPHARM		ATC: N06AA02	
B-73	0133-702 0133-702	200 omhulde tabletten, 25 mg	200 comprimés enrobés, 25 mg		
B-73 *	0719-500	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
B-73 **	0719-500	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
B-73 ***	0719-500	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
VENLABLOXUS 150 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16	
B-73	2541-670 2541-670	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	
B-73	2541-696 2541-696	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	
B-73	2541-704 2541-704	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	
B-73 *	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	
B-73 **	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	
B-73 ***	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	

VENLABLOXUS 37,5 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16	
B-73	2585-511 2585-511	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	
B-73 *	0793-406	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	
B-73 **	0793-406	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	
B-73 ***	0793-406	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	
VENLABLOXUS 75 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16	
B-73	2541-639 2541-639	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	
B-73	2541-647 2541-647	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	
B-73	2541-662 2541-662	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	
B-73 *	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	
B-73 **	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	
B-73 ***	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Basis v tegem Base de remb	Basis v tegem Base de remb	I	II
DACARBAZINE MEDAC 1000 mg		AREGA PHARMA		ATC: L01AX04				
	0762-583	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg		52,02	52,02		
A-28 *	0762-583	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion, 1000 mg	G	62,2500	62,2500		
A-28 **	0762-583	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion, 1000 mg	G	55,1400	55,1400		
DACARBAZINE MEDAC 500 mg		AREGA PHARMA		ATC: L01AX04				
	0762-575	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution pour perfusion, 500 mg		28,77	28,77		
A-28 *	0762-575	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion, 500 mg	G	37,1300	37,1300		
A-28 **	0762-575	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion, 500 mg	G	30,5000	30,5000		

ELOCOM 0,1%		ORGANON BELGIUM BV				ATC: D07AC13			
B-157	1029-842	1 tube 20 g zalf, 1 mg/g	1 tube 20 g pommade, 1 mg/g	R	7,80	7,80	0,62	1,03	
	1029-842				2,34	2,34			
B-157 *	0741-892	1 g zalf, 1 mg/g	1 g pommade, 1 mg/g	R	0,1510	0,1510	+0,0000	+0,0000	
B-157 **	0741-892	1 g zalf, 1 mg/g	1 g pommade, 1 mg/g	R	0,1240	0,1240			
ELOCOM 0,1%		ORGANON BELGIUM BV				ATC: D07AC13			
B-157	1071-190	1 tube 20 g crème, 1 mg/g	1 tube 20 g crème, 1 mg/g	R	7,80	7,80	0,62	1,03	
	1071-190				2,34	2,34			
B-157	2936-763	1 tube 100 g crème, 1 mg/g	1 tube 100 g crème, 1 mg/g	R	16,89	16,89	2,48	4,14	
	2936-763				9,36	9,36			
B-157 *	0741-884	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g	R	0,1208	0,1208	+0,0000	+0,0000	
B-157 **	0741-884	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g	R	0,0992	0,0992			
ELOCOM 0,1%		ORGANON BELGIUM BV				ATC: D07AC13			
B-157	2936-771	1 fles 100 ml oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/ml	1 flacon 100 ml solution pour application cutanée, 1 mg/ml	R	16,89	16,89	2,48	4,14	
	2936-771				9,36	9,36			
B-157 *	0741-900	1 mL oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/mL	1 mL solution pour application cutanée, 1 mg/mL	R	0,1208	0,1208	+0,0000	+0,0000	
B-157 **	0741-900	1 mL oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/mL	1 mL solution pour application cutanée, 1 mg/mL	R	0,0992	0,0992			
KEMADRIN		ASPEN PHARMA IRELAND LTD				ATC: N04AA04			
B-78	0051-821	100 tabletten, 5 mg	100 comprimés, 5 mg		9,25	9,25	0,92	1,53	
	0051-821				3,46	3,46			
B-78 *	0710-087	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		0,0447	0,0447			
B-78 **	0710-087	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		0,0367	0,0367			
B-78 ***	0710-087	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg		0,0448	0,0448	0,0092	0,0153	
STAPHYCID		LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER				ATC: J01CF05			
C-37	0263-731	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	R	11,25	11,25	4,42	4,42	
	0263-731				5,00	5,00			
C-37 *	0737-775	5 mL stroop, 50 mg/mL	5 mL sirop, 50 mg/mL	R	0,4031	0,4031	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0737-775	5 mL stroop, 50 mg/mL	5 mL sirop, 50 mg/mL	R	0,3313	0,3313			
VINBLASTINE TEVA 1 mg/ml		AREGA PHARMA				ATC: L01CA01			
	0793-927	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml		15,92	15,92			
A-26 *	0793-927	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 1 mg/mL	G	20,5400	20,5400			
A-26 **	0793-927	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 1 mg/mL	G	16,8800	16,8800			

2° in hoofdstuk III-A wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre III-A, 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
CHLORURE DE SODIUM 0,9 % w/v VIAFLO			BAXTER			ATC: B05BB01		
B-181	1082-536	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l	M	6,54	6,54	0,33	0,54
	1082-536				1,23	1,23		
B-181 *	0740-936	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,5900	1,5900		
B-181 **	0740-936	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,3000	1,3000		
CHLORURE DE SODIUM 0,9 % w/v VIAFLO			BAXTER			ATC: B05BB01		
B-181	0397-364	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l	M	7,31	7,31	0,51	0,84
	0397-364				1,91	1,91		
B-181 *	0741-033	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		2,4600	2,4600		
B-181 **	0741-033	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		2,0200	2,0200		
CHLORURE DE SODIUM 0,9 % w/v VIAFLO			BAXTER			ATC: B05BB01		
B-181	0397-356	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l	M	6,77	6,77	0,38	0,64
	0397-356				1,44	1,44		
B-181 *	0740-951	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,8600	1,8600		
B-181 **	0740-951	1 zak 500 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,5300	1,5300		
CHLORURE DE SODIUM 0,9 % w/v VIAFLO			BAXTER			ATC: B05BB01		
B-181	1082-569	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l	M	6,64	6,64	0,35	0,58
	1082-569				1,32	1,32		
B-181 *	0740-944	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,7000	1,7000		
B-181 **	0740-944	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		1,4000	1,4000		

KCL 0,15% w/v + GLUCOSE 5% w/v Viaflo		BAXTER		ATC: B05BB02				
B-182	2308-419	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 g/l / 1,5 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 g/l / 1,5 g/l	M/R	7,56	7,56	0,56	0,94
	2308-419				2,13	2,13		
B-182 *	0782-383	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 %/ 0,15 %	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 %/ 0,15 %	R	2,7500	2,7500	+0,0000	+0,0000
B-182 **	0782-383	1 zak 1000 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 %/ 0,15 %	1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 %/ 0,15 %	R	2,2600	2,2600		
OLIMEL N12E		BAXTER		ATC: B05BA10				
	7726-375	10 driekamerzakken 650 mL emulsie voor infusie, 650 mL	10 poches à trois compartiments 650 mL émulsion pour perfusion, 650 mL		418,00	418,00		
B-184 *	7726-375	1 driekamerzak 650 mL emulsie voor infusie, 650 mL	1 poche à trois compartiments 650 mL émulsion pour perfusion, 650 mL		45,0190	45,0190		
B-184 **	7726-375	1 driekamerzak 650 mL emulsie voor infusie, 650 mL	1 poche à trois compartiments 650 mL émulsion pour perfusion, 650 mL		44,3080	44,3080		
OLIMEL N12E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	3962-156	6 driekamerzakken 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	6 poches à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL	M	317,66	317,66	8,00	12,10
	3962-156				281,22	281,22		
B-184 *	7726-367	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		50,8667	50,8667		
B-184 **	7726-367	1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL	1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL		49,6817	49,6817		
OLIMEL N12E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	3962-164	4 driekamerzakken 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	4 poches à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL	M	242,54	242,54	8,00	12,10
	3962-164				212,60	212,60		
B-184 *	7726-359	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		58,1175	58,1175		
B-184 **	7726-359	1 driekamerzak 1500 mL emulsie voor infusie, 1500 mL	1 poche à trois compartiments 1500 mL émulsion pour perfusion, 1500 mL		56,3400	56,3400		
OLIMEL N12E		BAXTER		ATC: B05BA10				
B-184	3962-172	4 driekamerzakken 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	4 poches à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL	M	263,61	263,61	8,00	12,10
	3962-172				231,84	231,84		
B-184 *	7726-342	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		63,2150	63,2150		
B-184 **	7726-342	1 driekamerzak 2000 mL emulsie voor infusie, 2000 mL	1 poche à trois compartiments 2000 mL émulsion pour perfusion, 2000 mL		61,4375	61,4375		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 410101, worden de volgende specialiteiten geschrapt: a) Au § 410101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOMACTON 10 mg/ml		FERRING		ATC: H01AC01	
A-10	2761-039	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/mL	M	
	2761-039				
A-10 *	7720-774	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL		
A-10 **	7720-774	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL		

b) In § 410104, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 410104, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOMACTON 10 mg/ml		FERRING		ATC: H01AC01	
A-10	2761-039	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg/mL	M	
	2761-039				
A-10 *	7720-774	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL		
A-10 **	7720-774	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 mL oplossing voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 mL solution injectable, 10 mg/mL		

c) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI 250 mg		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01CF05	
	7732-076	10 injectieflacons 250 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 250 mg	10 flacons injectables 250 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 250 mg		
A-16 *	7732-076	1 injectieflacon 250 mg oplossing voor infusie en injectie, 250 mg	1 flacon injectable 250 mg solution pour perfusion et injection, 250 mg	G	

FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI 500 mg		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01CF05
A-16 *	7732-084	10 injectieflacons 500 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	10 flacons injectables 500 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg	G	
	7732-084	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg		

d) In § 1510000, worden de volgende specialiteiten geschrap:

d) Au § 1510000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TERAZOSINE SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: G04CA03	
B-13	2437-036	98 tabletten, 2 mg	98 comprimés, 2 mg	G	
	2437-036				
B-13 *	0787-259	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	
B-13 **	0787-259	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	
B-13 ***	0787-259	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	

e) In § 2680000, worden de volgende specialiteiten geschrap:

e) Au § 2680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FESOTERODINE EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: G04BD11	
B-265	4426-698	30 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	30 comprimés à libération prolongée, 4 mg	G	
	4426-698				
B-265	4426-714	100 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	100 comprimés à libération prolongée, 4 mg	G	
	4426-714				
FESOTERODINE EG 8 mg		EUROGENERICS		ATC: G04BD11	
B-265	4426-722	30 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	30 comprimés à libération prolongée, 8 mg	G	
	4426-722				

f) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 2680000, 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
FESOTERODINE EG 4 mg			EUROGENERICS			ATC: G04BD11		
B-265 *	7732-142	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,5650	0,5650		

g) In § 4690000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) Au § 4690000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
PRAMIPEXOL TEVA 3,15 mg			AREGA PHARMA			ATC: N04BC05		
B-76	3303-898	100 tabletten met verlengde afgifte, 3,15 mg	100 comprimés à libération prolongée, 3,15 mg	G				
	3303-898							
B-76 *	7713-647	1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg	G				
B-76 **	7713-647	1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg	G				
B-76 ***	7713-647	1 tablet met verlengde afgifte, 3,15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 3,15 mg	G				

h) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
EUCREAS 50 mg/1000 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA			ATC: A10BD08		
A-97	4313-557	180 filmomhulde tabletten, 1000 mg/ 50 mg	180 comprimés pelliculés, 1000 mg/ 50 mg	CR				
	4313-557							
A-97 *	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR				
A-97 **	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR				
A-97 ***	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR				

i) In § 743000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

i) Au § 743000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EUCREAS 50 mg/1000 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A10BD08	
A-110	4313-557 4313-557	180 filmomhulde tabletten, 1000 mg/ 50 mg	180 comprimés pelliculés, 1000 mg/ 50 mg	CR	
A-110 *	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	
A-110 **	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	
A-110 ***	7732-357	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	

j) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

j) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2796-001 2796-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

k) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

k) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2796-001 2796-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

l) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

l) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2796-001 2796-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

m) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

m) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2796-001 2796-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVAZET 10mg/20mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02	
A-89	3682-671 3682-671	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
SIMVAZET 10mg/40mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02	
A-89	3682-655 3682-655	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVAZET 10mg/20mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02	
A-89	3682-671 3682-671	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-467	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	

SIMVAZET 10mg/40mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10BA02
A-89	3682-655 3682-655	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7721-475	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	G	

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

Brussel, 10 november 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 10 novembre 2022.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/42756]

10 NOVEMBER 2022. — 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 gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 4, derde lid, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 7, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 4 mei 2020, en § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003; artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006

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, in het bijzonder artikelen 20, 27, 40, 52, 54, 60, 98, 101, 112, 117, 127 en 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 17 mei 2022, op 12 juli 2022 en op 2, 16, 18 en 30 augustus 2022;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 16 en 30 augustus 2022 en op 13 september 2022;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 16, 28 en 30 augustus 2022 en op 1, 5, 9, 13, 14, 15, 16 en 26 september 2022;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 30 augustus 2022 en op 1, 15, 16, 19, 22 en op 27 september 2022;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten: ALDARA, AMGEVITA, AUBAGIO ABACUS, AUBAGIO, BORTEZOMIB REDDY, BOSULIF, COVERSYL ORIFARM, DASATINIB TEVA, DIMETHYL FUMARATE NEURAXPHARM, ELOCTA, ESPEROCT, HUKYNDRA, HULIO ABACUS, HULIO, HUMIRA ABACUS, HUMIRA, IDACIO, HYRIMOZ, IMRALDI, JYSELECA, LENVIMA, MEDROL A ORIFARM, OTEZLA, PREGABALIN AB, TOTALIP ORIFARM, TRUXIMA ORIFARM, VELTASSA, VITRAKVI, VORICONAZOL HIKMA, XOLAIR, YUFLYMA en ZELBORAF ORIFARM, door Onze Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen,

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/42756]

10 NOVEMBRE 2022. — 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 par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 4, alinéa 3, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 7, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 4 mai 2020 et § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003; l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006

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 20, 27, 40, 52, 54, 60, 98, 101, 112, 117, 127 en 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 17 mai 2022, le 12 juillet 2022 et les 2, 16, 18 et 30 août 2022;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 16 et 30 août 2022 et le 13 septembre 2022;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 16, 28 en 30 août 2022 et les 1, 5, 9, 13, 14, 15, 16 et 26 septembre 2022;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget du 30 août 2022 et des 1, 15, 16, 19, 22 et 27 septembre 2022;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités: ALDARA, AMGEVITA, AUBAGIO ABACUS, AUBAGIO, BORTEZOMIB REDDY, BOSULIF, COVERSYL ORIFARM, DASATINIB TEVA, DIMETHYL FUMARATE NEURAXPHARM, ELOCTA, ESPEROCT, HUKYNDRA, HULIO ABACUS, HULIO, HUMIRA ABACUS, HUMIRA, IDACIO, HYRIMOZ, IMRALDI, JYSELECA, LENVIMA, MEDROL A ORIFARM, OTEZLA, PREGABALIN AB, TOTALIP ORIFARM, TRUXIMA ORIFARM, VELTASSA, VITRAKVI, VORICONAZOL HIKMA, XOLAIR, YUFLYMA et ZELBORAF ORIFARM, notre Secrétaire d'Etat du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à