

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/30263]

16 JANVIER 2023. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

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 35*bis*, § 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<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, §1er, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment l'article 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 10 janvier 2023;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis 72.886/2 dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 6 janvier 2023, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 3<sup>o</sup> 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<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/30263]

16 JANUARI 2023. — 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 2020;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, vooral artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 10 januari 2023;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag 72.886/2 binnen 5 dagen, die op 6 januari 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, 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
ACTOS 30 mg EUROCEPT ATC: A10BG03								
A-64 ***	0771-410	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg		23,33	23,33		
	0771-410	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg		1,0274	1,0274	0,0000	0,0000
AMLODIPINE BESILATE MYLAN 5 mg MYLAN EPD ATC: C08CA01								
B-20 ***	0759-472	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg		4,29	4,29		
	0759-472	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,1859	0,1859	0,0380	0,0633
AMOXICILLIN AB 1000 mg AUROBINDO NV ATC: J01CA04								
C-37 ***	7731-318	24 comprimés pelliculés, 1000 mg	24 filmomhulde tabletten, 1000 mg		6,56	6,56		
	7731-318	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3547	0,3547	0,2417	0,2417
ANAFRANIL 25 mg ALFASIGMA BELGIUM ATC: N06AA04								
B-73 ***	0700-831	120 comprimés enrobés, 25 mg	120 omhulde tabletten, 25 mg		7,46	7,46		
	0700-831	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg		0,0807	0,0807	0,0165	0,0275
ARIPIRAZOLE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX12								
B-72 ***	7713-951	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		42,14	42,14		
	7713-951	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	1,7975	1,7975	0,2857	0,4321
ATACAND PLUS 16/12,5 mg EUROCEPT ATC: C09DA06								
B-224 ***	0766-253	28 comprimés, 16 mg / 12,5 mg	28 tabletten, 16 mg / 12,5 mg		6,90	6,90		
	0766-253	1 comprimé, 16 mg / 12,5 mg	1 tablet, 16 mg / 12,5 mg	R	0,3203	0,3203	0,0654	0,1089
AZITHROMYCINE EG 250 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0784-702	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg		12,52	12,52		
	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6775	0,6775	0,4125	0,4612
AZITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0784-710	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg		24,94	24,94		
	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2755	1,2755	0,4125	0,6250
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0783-282	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg		6,91	6,91		
	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7482	0,7482	0,5092	0,5092
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0783-290	12 comprimés pelliculés, 500 mg	12 filmomhulde tabletten, 500 mg		11,08	11,08		
	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,1996	1,1996	0,8158	0,8158
CLOPIDOGREL MYLAN 75 mg MYLAN EPD ATC: B01AC04								
B-243 ***	0796-847	30 comprimés pelliculés, 75 mg	30 filmomhulde tabletten, 75 mg		2,57	2,57		
	0796-847	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,1109	0,1109	0,0227	0,0380

CYMBALTA 60 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AX21			
B-73 ***	7719-883	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg		9,99	9,99	
	7719-883	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	R	0,4634	0,4634	0,0946 0,1579
DULOXETINE MYLAN 30 mg		MYLAN EPD		ATC: N06AX21			
B-73 ***	7713-878	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg		6,19	6,19	
	7713-878	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2870	0,2870	0,0586 0,0979
DULOXETINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21			
B-73 ***	7714-066	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg		6,56	6,56	
	7714-066	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3040	0,3040	0,0621 0,1036
DUSPATALIN		MYLAN EPD		ATC: A03AA04			
Cx-10 ***	0705-913	40 comprimés enrobés, 135 mg	40 omhulde tabletten, 135 mg		2,24	2,24	
	0705-913	1 comprimé enrobé, 135 mg	1 omhulde tablet, 135 mg	R	0,0731	0,0731	0,0731 0,0731
ENALAPRIL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09AA02			
B-21 ***	0766-303	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg		4,83	4,83	
	0766-303	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1121	0,1121	0,0229 0,0380
EZETIMIBE SANDOZ 10mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AX09	
B-268 ***	7720-949	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		10,46	10,46	
	7720-949	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4850	0,4850	0,0989 0,1650
IBUPROFEN AB 600 mg		AUROBINDO NV		ATC: M01AE01			
B-60 ***	7704-158	60 comprimés pelliculés, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg		2,41	2,41	
	7704-158	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	0,0521	0,0521	0,0107 0,0178
LISINOPRIL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09AA03			
B-21 ***	0774-638	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg		7,65	7,65	
	0774-638	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1774	0,1774	0,0362 0,0604
MONTELUKAST KRKA 10 mg		KRKA D.D. (KRKA BELGIUM)		ATC: R03DC03			
B-241 ***	7707-813	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg		19,35	19,35	
	7707-813	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4323	0,4323	0,0821 0,1379
MOXONIDINE SANDOZ 0,4 mg		SANDOZ		ATC: C02AC05			
B-240 ***	0776-377	60 comprimés pelliculés, 0,4 mg	60 filmomhulde tabletten, 0,4 mg		8,47	8,47	
	0776-377	1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	G	0,1834	0,1834	0,0375 0,0623
OLANZAPINE AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: N05AH03			
B-72 ***	7732-944	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		16,65	16,65	
	7732-944	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,7541	0,7541	0,1486 0,2500
OLANZAPINE AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: N05AH03			
B-72 ***	7732-928	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg		10,56	10,56	
	7732-928	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,4899	0,4899	0,1000 0,1668
OXYCODONE TEVA 20 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02AA05			
B-56 ***	7716-996	60 comprimés à libération prolongée, 20 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg		10,71	10,71	
	7716-996	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	G	0,2318	0,2318	0,0473 0,0788
OXYCODONE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02AA05			
B-56 ***	7717-036	30 comprimés à libération prolongée, 40 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg		10,28	10,28	
	7717-036	1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	G	0,4448	0,4448	0,0910 0,1513

PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05				
B-73 ***	<b>0771-840</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 20 mg</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>		<b>9,89</b>	<b>9,89</b>		
	0771-840	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2139	0,2139	0,0437	0,0728
PREGABALIN SANDOZ 75 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262 ***	<b>7719-040</b>	<b>210 gélules, 75 mg</b>	<b>210 capsules, hard, 75 mg</b>		<b>32,93</b>	<b>32,93</b>		
	7719-040	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1893	0,1893	0,0322	0,0542
PREGABALINE TEVA 75 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262 ***	<b>7714-678</b>	<b>14 gélules, 75 mg</b>	<b>14 capsules, hard, 75 mg</b>		<b>2,30</b>	<b>2,30</b>		
	7714-678	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,2143	0,2143	0,0436	0,0729
RAMIPRIL-AMLODIPINE APOTEX 5 mg/5 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09BB07				
B-288 ***	<b>7723-562</b>	<b>28 gélules, 5 mg/ 5 mg</b>	<b>28 capsules, hard, 5 mg/ 5 mg</b>		<b>9,88</b>	<b>9,88</b>		
	7723-562	1 gélule, 5 mg/ 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg/ 5 mg	R	0,4581	0,4581	0,0936	0,1561
RISPERIDONE SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220 ***	<b>0787-887</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 2 mg</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 2 mg</b>		<b>23,74</b>	<b>23,74</b>		
	0787-887	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,4872	0,4872	0,0883	0,1485
VENLAFAXINE RETARD AB 75 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AX16				
B-73 ***	<b>0790-238</b>	<b>56 gélules à libération prolongée, 75 mg</b>	<b>56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg</b>		<b>9,97</b>	<b>9,97</b>		
	0790-238	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2313	0,2313	0,0471	0,0787

2° au chapitre IV:

a) Au § 70100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 70100, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
A-4 ***	<b>7725-328</b>	<b>200 gélules, 420 mg</b>	<b>200 capsules, hard, 420 mg</b>		<b>94,42</b>	<b>94,42</b>		
	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg		0,5423	0,5423	0,0000	0,0000

b) Au § 70200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 70200, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		

CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
A-4 ***	<b>7725-328</b> 7725-328	<b>200 gélules, 420 mg</b> 1 gélule, 420 mg	<b>200 capsules, hard, 420 mg</b> 1 capsule, hard, 420 mg		<b>94,42</b> 0,5423	<b>94,42</b> 0,5423	0,0000	0,0000

c) Au § 70300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 70300, 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
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
B-51 ***	<b>7725-328</b> 7725-328	<b>200 gélules, 420 mg</b> 1 gélule, 420 mg	<b>200 capsules, hard, 420 mg</b> 1 capsule, hard, 420 mg		<b>94,42</b> 0,5423	<b>94,42</b> 0,5423	0,0495	0,0750

d) Au § 70400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 70400, 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
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
A-4 ***	<b>7725-328</b> 7725-328	<b>200 gélules, 420 mg</b> 1 gélule, 420 mg	<b>200 capsules, hard, 420 mg</b> 1 capsule, hard, 420 mg		<b>94,42</b> 0,5423	<b>94,42</b> 0,5423	0,0000	0,0000

e) Au § 2250000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 2250000, 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
LEVETIRACETAM SANDOZ 750 mg		SANDOZ		ATC: N03AX14				
A-5 ***	<b>0751-511</b> 0751-511	<b>100 comprimés pelliculés, 750 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 750 mg	<b>100 filmomhulde tabletten, 750 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	<b>51,66</b> 0,6123	<b>51,66</b> 0,6123	0,0000	0,0000

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

f) In § 2680000, 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
		SOLIFENACINE MYLAN 10 mg		MYLAN EPD		ATC: G04BD08		
	<b>7724-495</b>	<b>90 comprimés pelliculés, 10 mg</b>	<b>90 filmomhulde tabletten, 10 mg</b>		<b>26,54</b>	<b>26,54</b>		
B-265 ***	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3605	0,3605	0,0639	0,1074

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

g) 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
		PREGABALIN SANDOZ 75 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16
	<b>7719-040</b>	<b>210 gélules, 75 mg</b>	<b>210 capsules, hard, 75 mg</b>		<b>32,93</b>	<b>32,93</b>		
A-5 ***	7719-040	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1893	0,1893	0,0000	0,0000
		PREGABALINE TEVA 75 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16
	<b>7714-678</b>	<b>14 gélules, 75 mg</b>	<b>14 capsules, hard, 75 mg</b>		<b>2,30</b>	<b>2,30</b>		
A-5 ***	7714-678	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,2143	0,2143	0,0000	0,0000

h) Au § 4280000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 4280000, 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
		PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg		MYLAN EPD		ATC: N04BC05		
	<b>0757-385</b>	<b>30 comprimés, 0,18 mg</b>	<b>30 tabletten, 0,18 mg</b>		<b>5,52</b>	<b>5,52</b>		
B-290 ***	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2389	0,2389	0,0487	0,0813

i) Au § 4690000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 4690000, 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
PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg MYLAN EPD ATC: N04BC05								
B-76 ***	0757-385	30 comprimés, 0,18 mg	30 tabletten, 0,18 mg	G	5,52	5,52		
	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg		0,2389	0,2389	0,0487	0,0813

j) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 4980000, 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
ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg SANDOZ ATC: N02CC03								
B-221 ***	0752-600	2 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	2 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	4,98	4,98		
	0752-600	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg		3,2330	3,2330	0,6600	1,1000

k) Au § 7150000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 7150000, 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
AZITHROMYCINE EG 250 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0784-702	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	12,52	12,52		
	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg		0,6775	0,6775	0,4125	0,4612
AZITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0784-710	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	24,94	24,94		
	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,2755	1,2755	0,4125	0,6250

AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
	<b>0783-282</b>	<b>12 comprimés pelliculés, 250 mg</b>	<b>12 filmomhulde tabletten, 250 mg</b>		<b>6,91</b>	<b>6,91</b>		
C-37 ***	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7482	0,7482	0,5092	0,5092

  

AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
	<b>0783-290</b>	<b>12 comprimés pelliculés, 500 mg</b>	<b>12 filmomhulde tabletten, 500 mg</b>		<b>11,08</b>	<b>11,08</b>		
C-37 ***	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,1996	1,1996	0,8158	0,8158

l) Au § 8330100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) In § 8330100, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
EZETIMIBE SANDOZ 10mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AX09	
	<b>7720-949</b>	<b>28 comprimés, 10 mg</b>	<b>28 tabletten, 10 mg</b>		<b>10,46</b>	<b>10,46</b>		
A-71 ***	7720-949	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4850	0,4850	0,0000	0,0000

m) Au § 8330200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8330200, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
EZETIMIBE SANDOZ 10mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AX09	
	<b>7720-949</b>	<b>28 comprimés, 10 mg</b>	<b>28 tabletten, 10 mg</b>		<b>10,46</b>	<b>10,46</b>		
A-71 ***	7720-949	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4850	0,4850	0,0000	0,0000

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> février 2023.  
Bruxelles, le 16 janvier 2023.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2023.  
Brussel, 16 januari 2023.

F. VANDENBROUCKE