

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2023/30263]

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

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, 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 tarifié 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° 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 OVERHEIDS DIENST
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 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

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

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, 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°, 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 0771-410	28 comprimés, 30 mg 1 comprimé, 30 mg	28 tabletten, 30 mg 1 tablet, 30 mg		23,33 1,0274	23,33 1,0274	0,0000	0,0000	
AMLODIPINE BESILATE MYLAN 5 mg MYLAN EPD ATC: C08CA01									
B-20 ***	0759-472 0759-472	30 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	30 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	G	4,29 0,1859	4,29 0,1859	0,0380	0,0633	
AMOXICILLIN AB 1000 mg AUROBINDO NV ATC: J01CA04									
C-37 ***	7731-318 7731-318	24 comprimés pelliculés, 1000 mg 1 comprimé pelliculé, 1000 mg	24 filmomhulde tabletten, 1000 mg 1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	6,56 0,3547	6,56 0,3547	0,2417	0,2417	
ANAFRANIL 25 mg ALFASIGMA BELGIUM ATC: N06AA04									
B-73 ***	0700-831 0700-831	120 comprimés enrobés, 25 mg 1 comprimé enrobé, 25 mg	120 omhulde tabletten, 25 mg 1 omhulde tablet, 25 mg		7,46 0,0807	7,46 0,0807	0,0165	0,0275	
ARIPIPRAZOLE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX12									
B-72 ***	7713-951 7713-951	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	G	42,14 1,7975	42,14 1,7975	0,2857	0,4321	
ATACAND PLUS 16/12,5 mg EUROCEPT ATC: C09DA06									
B-224 ***	0766-253 0766-253	28 comprimés, 16 mg / 12,5 mg 1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	28 tabletten, 16 mg / 12,5 mg 1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	R	6,90 0,3203	6,90 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 0784-702	24 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	12,52 0,6775	12,52 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 0784-710	24 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	24,94 1,2755	24,94 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 0783-282	12 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	6,91 0,7482	6,91 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 0783-290	12 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	12 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	11,08 1,1996	11,08 1,1996	0,8158	0,8158	
CLOPIDOGREL MYLAN 75 mg MYLAN EPD ATC: B01AC04									
B-243 ***	0796-847 0796-847	30 comprimés pelliculés, 75 mg 1 comprimé pelliculé, 75 mg	30 filmomhulde tabletten, 75 mg 1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	2,57 0,1109	2,57 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 1 gélule gastro-résistante, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	R	9,99 0,4634	9,99 0,4634	0,0946 0,1579
DULOXETINE MYLAN 30 mg MYLAN EPD ATC: N06AX21							
B-73 ***	7713-878	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	6,19 0,2870	6,19 0,2870	0,0586 0,0979
DULOXETINE TEVA 30 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX21							
B-73 ***	7714-066	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	6,56 0,3040	6,56 0,3040	0,0621 0,1036
DUSPATALIN MYLAN EPD ATC: A03AA04							
Cx-10 ***	0705-913	40 comprimés enrobés, 135 mg 1 comprimé enrobé, 135 mg	40 omhulde tabletten, 135 mg 1 omhulde tablet, 135 mg	R	2,24 0,0731	2,24 0,0731	0,0731 0,0731
ENALAPRIL SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: C09AA02							
B-21 ***	0766-303	56 comprimés, 20 mg 1 comprimé, 20 mg	56 tabletten, 20 mg 1 tablet, 20 mg	G	4,83 0,1121	4,83 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 1 comprimé, 10 mg	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	G	10,46 0,4850	10,46 0,4850	0,0989 0,1650
IBUPROFEN AB 600 mg AUROBINDO NV ATC: M01AE01							
B-60 ***	7704-158	60 comprimés pelliculés, 600 mg 1 comprimé pelliculé, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg 1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	2,41 0,0521	2,41 0,0521	0,0107 0,0178
LISINOPRIL SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: C09AA03							
B-21 ***	0774-638	56 comprimés, 20 mg 1 comprimé, 20 mg	56 tabletten, 20 mg 1 tablet, 20 mg	G	7,65 0,1774	7,65 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 1 comprimé pelliculé, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	19,35 0,4323	19,35 0,4323	0,0821 0,1379
MOXONIDINE SANDOZ 0,4 mg SANDOZ ATC: C02AC05							
B-240 ***	0776-377	60 comprimés pelliculés, 0,4 mg 1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	60 filmomhulde tabletten, 0,4 mg 1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	G	8,47 0,1834	8,47 0,1834	0,0375 0,0623
OLANZAPINE AB 10 mg AUROBINDO NV ATC: N05AH03							
B-72 ***	7732-944	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	G	16,65 0,7541	16,65 0,7541	0,1486 0,2500
OLANZAPINE AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: N05AH03							
B-72 ***	7732-928	28 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	28 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	G	10,56 0,4899	10,56 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 1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	G	10,71 0,2318	10,71 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 1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	G	10,28 0,4448	10,28 0,4448	0,0910 0,1513

PAROXETINE SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N06AB05							
B-73 ***	0771-840 0771-840	60 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	9,89 0,2139	9,89 0,2139	0,0437 0,0728
PREGABALIN SANDOZ 75 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16							
B-262 ***	7719-040 7719-040	210 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	210 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	G	32,93 0,1893	32,93 0,1893	0,0322 0,0542
PREGABALINE TEVA 75 mg AREGA PHARMA (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16							
B-262 ***	7714-678 7714-678	14 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	14 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	G	2,30 0,2143	2,30 0,2143	0,0436 0,0729
RAMIPRIL-AMLODIPINE APOTEX 5 mg/5 mg AUROBINDO NV ATC: C09BB07							
B-288 ***	7723-562 7723-562	28 gélules, 5 mg/ 5 mg 1 gélule, 5 mg/ 5 mg	28 capsules, hard, 5 mg/ 5 mg 1 capsule, hard, 5 mg/ 5 mg	R	9,88 0,4581	9,88 0,4581	0,0936 0,1561
RISPERIDONE SANDOZ 2 mg SANDOZ ATC: N05AX08							
B-220 ***	0787-887 0787-887	60 comprimés pelliculés, 2 mg 1 comprimé pelliculé, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg 1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	23,74 0,4872	23,74 0,4872	0,0883 0,1485
VENLAFAXINE RETARD AB 75 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX16							
B-73 ***	0790-238 0790-238	56 gélules à libération prolongée, 75 mg 1 gélule à libération prolongée, 75 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	9,97 0,2313	9,97 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 <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 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		94,42 0,5423	94,42 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 <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				
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
A-4 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		94,42 0,5423	94,42 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 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		94,42 0,5423	94,42 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 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		94,42 0,5423	94,42 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 ***	0751-511 0751-511	100 comprimés pelliculés, 750 mg 1 comprimé pelliculé, 750 mg	100 filmomhulde tabletten, 750 mg 1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	51,66 0,6123	51,66 0,6123	0,0000	0,0000

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
SOLIFENACINE MYLAN 10 mg MYLAN EPD ATC: G04BD08									
B-265 ***	7724-495	90 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	26,54 0,3605	26,54 0,3605	0,0639	0,1074	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PREGABALIN SANDOZ 75 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16									
A-5 ***	7719-040	210 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	210 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	G	32,93 0,1893	32,93 0,1893	0,0000	0,0000	
PREGABALINE TEVA 75 mg AREGA PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16									
A-5 ***	7714-678	14 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	14 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	G	2,30 0,2143	2,30 0,2143	0,0000	0,0000	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg MYLAN EPD ATC: N04BC05									
B-290 ***	0757-385	30 comprimés, 0,18 mg 1 comprimé, 0,18 mg	30 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	G	5,52 0,2389	5,52 0,2389	0,0487	0,0813	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg MYLAN EPD ATC: N04BC05									
B-76 ***	0757-385	30 comprimés, 0,18 mg 1 comprimé, 0,18 mg	30 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	G	5,52 0,2389	5,52 0,2389	0,0487	0,0813	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg SANDOZ ATC: N02CC03									
B-221 ***	0752-600	2 comprimés orodispersibles, 2,5 mg 1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	2 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg 1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	G	4,98 3,2330	4,98 3,2330	0,6600	1,1000	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
AZITHROMYCINE EG 250 mg EUROGENERICs (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01FA10									
C-37 ***	0784-702	24 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	12,52 0,6775	12,52 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 1 comprimé pelliculé, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	24,94 1,2755	24,94 1,2755	0,4125	0,6250	

AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10		
C-37 ***	0783-282	12 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	6,91 0,7482	6,91 0,7482	0,5092	0,5092	
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10		
C-37 ***	0783-290	12 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	12 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	11,08 1,1996	11,08 1,1996	0,8158	0,8158	

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

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

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