

t) Au § 11720000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

t) In § 11720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
TECFIDERA 240 mg			BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	3236-106	56 gélules gastro-résistantes, 240 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	R	355,35	355,35	8,00	12,10
	3236-106				315,29	315,29		
B-227 *	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,0950	6,0950		
B-227 **	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	5,9680	5,9680		
B-227 ***	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,2553	6,2553	0,1429	0,2161

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mars 2023.
Bruxelles, le 10 février 2023.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 maart 2023.
Brussel, 10 februari 2023.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2023/15182]

10 FEVRIER 2023. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 1918 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiquesinsp

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, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 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, § 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 l'article 130;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 8 novembre 2022;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances donné le 1^{er} décembre 2022;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités CIMZIA en VELTASSA, notre Secrétaire d'Etat du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 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 les notifications au demandeur du 7 décembre 2022 ;

Vu la demande d'avis 72.921/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 13 janvier 2023, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2023/15182]

10 FEBRUARI 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 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, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 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, § 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 artikel 130;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 8 november 2022;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 1 december 2022;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten CIMZIA en VELTASSA, door Onze Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 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 notificaties aan de aanvrager op 7 december 2022;

Gelet op de adviesaanvraag 72.921/2 binnen 30 dagen, die op 13 januari 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

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:

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) les spécialités suivantes sont supprimées:

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ALLOPURINOL-RATIOPHARM 300 mg		AREGA PHARMA		ATC: M04AA01	
B-68	1534-882 1534-882	90 comprimés, 300 mg	90 tabletten, 300 mg	G	
B-68 *	0766-220	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	G	
B-68 **	0766-220	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	G	
B-68 ***	0766-220	1 comprimé, 300 mg	1 tablet, 300 mg	G	
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: C09CA06	
B-224	2828-275 2828-275	28 comprimés, 8 mg	28 tabletten, 8 mg	G	
CLARITHROMYCIN SANDOZ 125 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01FA09	
C-37	2916-526 2916-526	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	G	
CONTRAMAL		GRUNENTHAL		ATC: N02AX02	
B-56	1224-195 1224-195	5 ampoules 2 ml solution injectable, 50 mg/ml	5 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	R	
EZESIMTEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-782 3661-782	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	
B-289 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	
EZETIMIBE TEVA GENERICS 10 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AX09	
B-268	3661-832 3661-832	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	
B-268	3661-840 3661-840	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	
B-268 *	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-268 **	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-268 ***	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3623-899 3623-899	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	
B-289 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	

EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/40 mg						EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10BA02	
B-289	3623-907 3623-907	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G							
B-289 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G							
B-289 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G							
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/80 mg						EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10BA02	
B-289	3624-152 3624-152	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G							
B-289 *	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G							
B-289 **	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G							
EZESIMTEVA 10 mg/20 mg						AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10BA02	
B-289	3661-766 3661-766	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G							
B-289 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G							
B-289 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G							
B-289 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G							
FLECATEVA 100 mg						AREGA PHARMA				ATC: C01BC04	
B-8	3597-515 3597-515	50 comprimés, 100 mg	50 tabletten, 100 mg	G							
B-8 *	0773-317	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G							
B-8 **	0773-317	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G							
B-8 ***	0773-317	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G							
INSUMAN BASAL 100 IE/ml						SANOFI BELGIUM				ATC: A10AC01	
A-11	2688-943 2688-943	5 cartouches 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 patronen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M							
A-11 *	0797-654	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL								
A-11 **	0797-654	1 cartouche 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 patroon 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL								
METOPROLOL SANDOZ 190 mg						SANDOZ				ATC: C07AB02	
B-15	3041-191 3041-191	100 comprimés à libération prolongée, 190 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 190 mg	G							
B-15 *	7704-059	1 comprimé à libération prolongée, 190 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 190 mg	G							
B-15 **	7704-059	1 comprimé à libération prolongée, 190 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 190 mg	G							
B-15 ***	7704-059	1 comprimé à libération prolongée, 190 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 190 mg	G							

MIACALCIC		ESSENTIAL PHARMA		ATC: H05BA01	
B-88	1109-057 1109-057	5 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 100 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
B-88 *	0741-637	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
B-88 **	0741-637	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
MITOMYCIN ACCORD HEALTHCARE 2 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01DC03	
A-25 *	7715-881 7715-881	10 flacons injectables 2 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 mg 1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	10 injectieflacons 2 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 mg 1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	G	
A-25 **	7715-881	1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	G	
OLMESARTAN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: C09CA08	
B-224	3529-765 3529-765	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
OLMESARTAN KRKA 40 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: C09CA08	
B-224	3529-799 3529-799	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
OLMESARTAN/AMLODIPINE KRKA 40 mg/10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: C09DB02	
B-224	3689-403 3689-403	28 comprimés pelliculés, 40 mg/10 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg/10 mg	G	
RAMIPRIL KRKA 2,5 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: C09AA05	
B-21	3484-086 3484-086	28 comprimés, 2,5 mg	28 tabletten, 2,5 mg	G	
RYTMONORM		AREGA PHARMA		ATC: C01BC03	
B-8	0869-651 0869-651	50 comprimés pelliculés, 300 mg	50 filmomhulde tabletten, 300 mg		
TELMISARTAN SANDOZ 80 mg		SANDOZ		ATC: C09CA07	
B-224	3023-470 3023-470	98 comprimés, 80 mg	98 tabletten, 80 mg	G	
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/12,5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA07	
B-224	3140-076 3140-076	98 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	
B-224 *	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	7709-058	1 comprimé, 80 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/25 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA07	
B-224	3140-068 3140-068	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	G	
B-224 *	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	7709-066	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	G	

b) Au § 30000, la spécialité suivante est supprimée:

b) In § 30000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOMED 40 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: A02BC02	
	7733-835	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapersistente tabletten, 40 mg		
C-31 *	7733-835	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapersistente tablet, 40 mg	G	
C-31 **	7733-835	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapersistente tablet, 40 mg	G	

3° au chapitre IV-B:

3° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 30101, la spécialité suivante est supprimée:

a) In § 30101, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
STABIELE GEPASTEURISEERDE OPL. VAN HUMANE PLASMAPROTEINEN 100 ml 40 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: B05AA01	
	0717-397	1 flacon injectable 1 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 40 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 40 mg/ml		
A-38 *	0717-397	1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 40 mg/mL	1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 40 mg/mL		
A-38 **	0717-397	1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 40 mg/mL	1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 40 mg/mL		

b) Au § 380100, la spécialité suivante est supprimée:

b) In § 380100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PRIMPERAN 10 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: A03FA01	
B-54	4405-627	40 comprimés, 10 mg	40 tabletten, 10 mg	R	
	4405-627				
B-54 *	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 **	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 ***	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	

c) Au § 380200, la spécialité suivante est supprimée:

c) In § 380200, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PRIMPERAN 10 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: A03FA01	
B-54	4405-627 4405-627	40 comprimés, 10 mg	40 tabletten, 10 mg	R	
B-54 *	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 **	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 ***	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	

d) Au § 380300, la spécialité suivante est supprimée:

d) In § 380300, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PRIMPERAN 10 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: A03FA01	
B-54	4405-627 4405-627	40 comprimés, 10 mg	40 tabletten, 10 mg	R	
B-54 *	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 **	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-54 ***	0715-664	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	

e) Au § 410101, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 410101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: H01AC01	
A-10	4200-564 4200-564	3 cartouches 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	3 patronen 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL	M	
A-10 *	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
A-10 **	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
ZOMACTON 4 mg/3,5 ml		FERRING		ATC: H01AC01	
A-10	1096-965 1096-965	1 flacon injectable 4 mg poudre pour solution injectable, 1,143 mg/ml	1 injectieflacon 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1,143 mg/ml	M	
A-10 *	0741-454	1 flacon injectable (+ ampoule) 3,5 mL solution injectable, 1,143 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 3,5 mL oplossing voor injectie, 1,143 mg/mL		
A-10 **	0741-454	1 flacon injectable (+ ampoule) 3,5 mL solution injectable, 1,143 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 3,5 mL oplossing voor injectie, 1,143 mg/mL		

f) Au § 410104, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 410104, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: H01AC01	
A-10	4200-564	3 cartouches 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	3 patronen 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL	M	
	4200-564				
A-10 *	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
A-10 **	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
ZOMACTON 4 mg/3,5 ml		FERRING		ATC: H01AC01	
A-10	1096-965	1 flacon injectable 4 mg poudre pour solution injectable, 1,143 mg/ml	1 injectieflacon 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1,143 mg/ml	M	
	1096-965				
A-10 *	0741-454	1 flacon injectable (+ ampoule) 3,5 mL solution injectable, 1,143 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 3,5 mL oplossing voor injectie, 1,143 mg/mL		
A-10 **	0741-454	1 flacon injectable (+ ampoule) 3,5 mL solution injectable, 1,143 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 3,5 mL oplossing voor injectie, 1,143 mg/mL		

g) Au § 410200, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 410200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: H01AC01	
B-239	4200-564	3 cartouches 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	3 patronen 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL	M	
	4200-564				
B-239 *	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
B-239 **	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		

h) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ABACA VIR/LAMIVUDINE MYLAN 600 mg/300 mg		MYLAN EPD		ATC: J05AR02	
A-20	3533-122	30 comprimés pelliculés, 600 mg / 300 mg	30 filmomhulde tabletten, 600 mg / 300 mg	G	
	3533-122				
A-20 *	7718-331	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	

A-20 **	7718-331	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	
A-20 ***	7718-331	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	
REYATAZ 200 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08	
A-20	2208-593 2208-593	60 gélules, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg	R	
A-20 *	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	
A-20 **	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	
A-20 ***	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	
REYATAZ 300 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08	
A-20	2590-164 2590-164	30 gélules, 300 mg	30 capsules, hard, 300 mg	R	
A-20 *	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	
A-20 **	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	
A-20 ***	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	

i) Au § 2230000, la spécialités suivante est supprimée:

i) In § 2230000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DONEPEZIL TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06DA02	
B-254	2982-056 2982-056	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	

j) Au § 3380300, la spécialité suivante est supprimée:

j) In § 3380300, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC02	
A-125	3093-218 3093-218	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
A-125 *	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 **	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

k) Au § 3380400, la spécialité suivante est supprimée:

k) In § 3380400, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC02	
A-126	3093-218	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
	3093-218				
A-126 *	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 **	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 ***	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

l) Au § 3720000, la spécialité suivante est supprimée:

l) In § 3720000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
RASAGILIN SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N04BD02	
B-77	3396-694	98 comprimés, 1 mg	98 tabletten, 1 mg	G	
	3396-694				
B-77 *	7715-212	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	
B-77 **	7715-212	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	
B-77 ***	7715-212	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	

m) Au § 4240000, la spécialité suivante est supprimée:

m) In § 4240000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DARUNAVIR KRKA 600 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: J05AE10	
A-20	3831-104	60 comprimés pelliculés, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg	G	
	3831-104				
A-20 *	7724-420	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
A-20 **	7724-420	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	
A-20 ***	7724-420	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	G	

n) au § 5480000, les mots '10270000 STEGULJAN' sont supprimés dans la table sous le point a);

n) in § 5480000, worden de woorden '10270000 STEGULJAN' geschrapt in de tabel onder het punt a);

o) Au § 5480000, les mots '7430000 KOMBOGLYZE' sont supprimés dans la table sous le point a);

o) in § 5480000, worden de woorden '7430000 KOMBOGLYZE' geschrapt in de tabel onder het punt a);

p) Au § 6520000, la spécialité suivante est supprimée:

p) In § 6520000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL		MYLAN EPD		ATC: L04AB04	
B-255	3790-235 3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-255 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-255 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

q) Au § 7430000, les spécialités suivantes sont supprimées:

q) In § 7430000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
KOMBOGLYZE 2,5 mg / 1000 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BD10	
A-110	2934-313 2934-313	196 comprimés pelliculés, 1000 mg / 2,5 mg	196 filmomhulde tabletten, 1000 mg / 2,5 mg	CR	
A-110 *	7700-081	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 2,5 mg	CR	
A-110 **	7700-081	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 2,5 mg	CR	
A-110 ***	7700-081	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 2,5 mg	CR	
KOMBOGLYZE 2,5 mg / 850 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BD10	
A-110	2934-339 2934-339	196 comprimés pelliculés, 850 mg / 2,5 mg	196 filmomhulde tabletten, 850 mg / 2,5 mg	CR	
A-110 *	7700-073	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 2,5 mg	CR	
A-110 **	7700-073	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 2,5 mg	CR	
A-110 ***	7700-073	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 2,5 mg	CR	

r) Le § 7770000 est supprimé (LYNPARZA)

r) § 7770000 wordt geschrapt (LYNPARZA)

s) Au § 8330100, la spécialité suivante est supprimée:

s) In § 8330100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EZETIMIBE TEVA GENERICS 10 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AX09
A-71	3661-832 3661-832	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	
A-71	3661-840 3661-840	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	
A-71 *	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
A-71 **	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
A-71 ***	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	

t) Au § 8330200, la spécialité suivante est supprimée:

t) In § 8330200, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EZETIMIBE TEVA GENERICS 10 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AX09
A-71	3661-832 3661-832	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	
A-71	3661-840 3661-840	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	
A-71 *	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
A-71 **	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
A-71 ***	7721-350	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EZESIMTEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10BA02
A-89	3661-782 3661-782	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	
A-89 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	

EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3623-899 3623-899	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3623-907 3623-907	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/80 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3624-152 3624-152	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G		
EZESIMTEVA TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3661-766 3661-766	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
EZESIMTEVA 10 mg/40 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3661-782 3661-782	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3623-899 3623-899	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		

EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3623-907 3623-907	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/80 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3624-152 3624-152	100 comprimés, 80 mg/ 10 mg	100 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7720-154	1 comprimé, 80 mg/ 10 mg	1 tablet, 80 mg/ 10 mg	G		
EZESIMTEVA TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3661-766 3661-766	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		
A-89 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G		

w) Au § 8810000, la spécialité suivante est supprimée:

w) In § 8810000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL		MYLAN EPD		ATC: L04AB04	
B-281	3790-235 3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-281 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-281 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

x) Au § 8820000, la spécialité suivante est supprimée:

x) In § 8820000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL		MYLAN EPD		ATC: L04AB04	
B-248	3790-235 3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-248 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-248 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

y) Au § 8830000, la spécialité suivante est supprimée:

y) In § 8830000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL MYLAN EPD ATC: L04AB04					
B-255	3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
	3790-235				
B-255 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-255 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

z) Au § 9480000, la spécialité suivante est supprimée:

z) In § 9480000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL MYLAN EPD ATC: L04AB04					
B-255	3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
	3790-235				
B-255 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-255 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

aa) Au § 9580100, les modalités de remboursement reprises à l'annexe, sont remplacées par les modalités suivantes:

aa) In § 9580100, worden de vergoedingsvoorwaarden vermeld in de bijlage, vervangen als volgt:

Conditions relatives de la pathologie comme définit au point a) 2, a)3 et a)4 du § 9580100:

Il n'y a pas des antécédents d'occlusion intestinale ou d'intervention chirurgicale gastro-intestinale majeure, d'affections gastro-intestinales graves ou de troubles de la déglutition,

Le taux sérique de potassium ne dépasse pas le 6,5 mEq/l au début du traitement,

Le taux sérique de magnésium sera surveillé pendant au moins 1 mois après le début du traitement,

De ce fait, j'atteste que ce bénéficiaire nécessite de recevoir le remboursement d'un traitement avec la spécialité à base de patiromer pour une période initiale de 6 mois maximum. Je sollicite donc pour le bénéficiaire le remboursement des conditionnements dont le nombre nécessaire pour assurer le traitement pendant la période initiale de 6 mois est mentionné ci-dessous, compte tenu:

de la date présumée de début du traitement : / /

la posologie maximale de 16,8g par jour

un maximum de 6 conditionnement de 8,4g ou de 16,8g pendant la période initiale de 6 mois

Du fait que l'autorisation de remboursement expirera au-delà de 6 mois du traitement si le bénéficiaire ne présente pas un diminution de son taux sérique de potassium de <5,1 mEq/l, je m'engage à ne pas continuer le traitement remboursé au-delà de 6 mois si celui-ci ne s'avère pas efficace.

En outre, je m'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve établissant que le bénéficiaire se trouve dans la situation attestée.

Conditions relatives aux bénéficiaires du point a') :

Il s'agit d'un bénéficiaire qui, avant l'entrée en vigueur de la présente réglementation, a déjà été traité avec la spécialité à base de patiromer et bénéficiait d'un remboursement pour cette spécialité selon les conditions mentionnées dans le texte réglementaire du § 9580000 et qui remplissait les conditions figurant au point a) avant le début du traitement,

J'atteste que ce traitement s'est montré efficace.

De ce fait, le bénéficiaire nécessite de recevoir la prolongation du remboursement de la spécialité à base de patiromer pour une nouvelle période de 12 mois maximum. Je sollicite pour le bénéficiaire le remboursement des conditionnements dont le nombre nécessaire pour assurer le traitement pendant 12 mois est mentionné ci-dessous, compte tenu:

de la date présumée de début du prolongement du traitement : / /

la posologie de g par jour

porte le nombre de conditionnements nécessaires à:

..... conditionnements de 30 sachets de 8,4g (max. 12 conditionnements autorisés), OU

..... conditionnements de 30 sachets de 16,8g (max. 12 conditionnements autorisés)

En outre, je m'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve établissant que le bénéficiaire se trouve dans la situation attestée.

EN

De klinisch noodzakelijke posologie van de RAAS inhibitor niet kan worden gegeven omwille van recidiverende hyperkaliëmie

Huidige RAAS inhibitor:

Begindatum van de behandeling:

Huidige posologie:

Gewenste klinisch noodzakelijke posologie:

Voorwaarden betreffende de pathologie en de voorwaarden zoals bepaald in punt a) 2, a)3 en a)4 van § 9580100:

Geen voorgeschiedenis van darmobstructie of ingrijpende gastro-intestinale chirurgie, ernstige gastro-intestinale aandoeningen of slikstoornissen,

De serum kaliumspiegel bij de start van de behandeling is niet hoger dan 6,5 mEq/l,

De serum magnesiumspiegel zal gedurende minstens 1 maand na het opstarten van de behandeling worden opgevolgd,

Op grond hiervan bevestig ik dat voor deze patiënt de terugbetaling van een behandeling met de specialiteit op basis van patiromer noodzakelijk is gedurende een beginperiode van maximum 6 maanden. Ik vraag dus voor de rechthebbende de terugbetaling aan van de verpakkingen waarvan het vereiste aantal om de behandeling gedurende de eerste 6 maanden te verzekeren, hieronder vermeld wordt, rekening houdend met:

de vooropgestelde begindatum van de behandeling:

een maximale posologie van 16,8mg per dag

maximaal 6 verpakkingen van 8,4g of van 16,8mg gedurende de eerste 6 maanden

Aangezien de machtiging tot vergoedbaarheid verstrijkt na de 6 maanden van de behandeling indien de rechthebbende geen vermindering van zijn serum kaliumspiegel tot <5,1 mEq/l vergeleken, verbind ik mij ertoe de behandeling niet na 6 maanden voort te zetten indien ze niet doeltreffend blijkt.

Bovendien verbind ik mij ertoe om het bewijsmateriaal, waaruit blijkt dat de rechthebbende zich in de verklaarde toestand bevindt, ter beschikking te houden van de adviserend arts.

Voorwaarden betreffende de rechthebbenden en de voorwaarden zoals bepaald in punt a'):

Dit is voor een rechthebbende die, vóór het in werking treden van dit besluit, reeds werd behandeld met de specialiteit op basis van patiromer die in deze paragraaf wordt vermeld en die werd vergoed overeenkomstig de voorwaarden voor deze specialiteit vermeld in de overeenkomstige reglementeringstekst van deze paragraaf vóór de wijziging van de regelgeving van §9580000 en die vóór aanvang van de behandeling aan de voorwaarden vermeld onder punt a) voldeed, kan de verlenging van deze vergoeding toegekend worden.

Ik bevestig dat deze behandeling doeltreffend is gebleken

Op basis hiervan heeft de rechthebbende een verlenging nodig van de terugbetaling van de specialiteit op basis van patiomer gedurende een nieuwe maximumperiode van 12 maanden. Ik vraag voor de rechthebbende de terugbetaling van de verpakkingen waarvan het vereiste aantal om de behandeling gedurende 12 maanden te verzekeren, hieronder vermeld wordt, rekening houdend met:

de vooropgestelde begindatum van de verlenging van de behandeling: / /

de dosering van g per dag

wat het totaal aantal nodige verpakkingen brengt op:

..... verpakkingen van 30 zakjes van 8,4g (maximum 12 gemachtigde verpakkingen), OF

..... verpakkingen van 30 zakjes van 16,8g (maximum 12 gemachtigde verpakkingen),

Bovendien verbind ik mij ertoe om het bewijsmateriaal waaruit blijkt dat mijn patiënt zich in de verklaarde toestand bevindt, ter beschikking te houden van de adviserend arts.

III – Identificatie van de arts- specialist in de inwendige geneeskunde, houder van de bijzondere beroepstitel in de nefrologie of arts-specialist in de cardiologie (naam, voornaam, adres, RIZIV-nummer):

(naam)

(voornaam)

- - - (RIZIV n°)

/ / (datum)

(stempel)

.....

(handtekening van de arts)

ab) Au § 10510000, la spécialité suivante est supprimée:

ab) In § 10510000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORDITROPIN SIMPLEXX 10 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: H01AC01	
A-10	4200-564	3 cartouches 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	3 patronen 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL	M	
	4200-564				
A-10 *	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		
A-10 **	7733-819	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 6,67 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 6,67 mg/mL		

ac) Au § 10680000, la spécialité suivante est supprimée:

ac) In § 10680000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
HULIO 40mg/0,8mL MYLAN EPD ATC: L04AB04					
B-248	3790-235	2 flacons injectables 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	2 injectieflacons 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
	3790-235				
B-248 *	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		
B-248 **	7723-943	1 flacon injectable 0,8 mL solution injectable, 50 mg/mL	1 injectieflacon 0,8 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL		

4° au chapitre VIII:

4° in hoofdstuk VIII:

a) Au § 20108, la spécialité suivante est supprimée:

a) In § 20108, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZERCEPAC 420 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: L01FD01					
	7733-678	1 flacon injectable 420 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 420 mg	1 injectieflacon 420 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 420 mg		
A-28 *	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		
A-28 **	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		

b) Au § 20208, la spécialité suivante est supprimée:

b) In § 20208, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZERCEPAC 420 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: L01FD01					
	7733-678	1 flacon injectable 420 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 420 mg	1 injectieflacon 420 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 420 mg		
A-28 *	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		
A-28 **	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		

c) Au § 20308, la spécialité suivante est supprimée:

c) In § 20308, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZERCEPAC 420 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01FD01	
	7733-678	1 flacon injectable 420 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 420 mg	1 injectieflacon 420 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 420 mg		
A-28 *	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		
A-28 **	7733-678	140 mg 420 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 420 mg	140 mg 420 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 420 mg		

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*, à l'exception des dispositions de l'article 1, 3°, n) qui produisent leurs effets le 1^{er} janvier 2023 et à l'exception des dispositions de l'article 1, 1°, b) et de l'article 1, 3°, o) et q) qui produisent leurs effets le 1^{er} février 2023.

Bruxelles, le 10 février 2023.

F. VANDENBROUCKE

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*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 3°, n) die uitwerking hebben met ingang van 1 januari 2023 en met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 1°, b) en artikel 1, 3°, o) en q) die uitwerking hebben met ingang van 1 februari 2023.

Brussel, 10 februari 2023.

F. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2023/15215]

10 FEVRIER 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 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 ; article 72bis, § 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 20, 27, 40, 52, 60, 66, 71, 88, 112, 127 et 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 16 août 2022, le 25 octobre 2022, les 8, 22 et 25 novembre 2022 et le 6 décembre 2022;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 22 novembre 2022 et le 6 décembre 2022;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 10, 15, 18, 28 et 29 novembre 2022 et les 1, 2, 5, 8, 15, 16, 19, 20, 21 et 22 décembre 2022 ;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2023/15215]

10 FEBRUARI 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 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; artikel 72bis, § 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, in het bijzonder artikelen 20, 27, 40, 52, 60, 66, 71, 88, 112, 127 en 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 16 augustus 2022, op 25 oktober 2022, op 8, 22 en 25 november 2022 en op 6 december 2022;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 22 november 2022 en op 6 december 2022;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 10, 15, 18, 28 en 29 november 2022 en op 1, 2, 5, 8, 15, 16, 19, 20, 21 en 22 december 2022 ;