

## CHAPITRE IV. — Régime applicable aux "petites boulangeries et pâtisseries"

Art. 8. Le régime du présent chapitre s'applique aux employeurs et aux ouvriers des "petites boulangeries et pâtisseries" ressortissant à la Commission paritaire de l'industrie alimentaire.

Art. 9. En cas de cessation du contrat de travail résultant d'un cas de force majeure médicale, les ouvriers reçoivent, en plus des indemnités d'incapacité de travail auxquelles ils ont droit, une indemnité complémentaire à charge du "Fonds social et de garantie pour la boulangerie, pâtisserie et salons de consommation annexés à une pâtisserie".

Art. 10. L'indemnité complémentaire s'élève à 11,85 EUR par jour couvert par une indemnité d'incapacité de travail.

Art. 11. Cette indemnité complémentaire est due pour les jours d'incapacité de travail après la fin du contrat de travail durant une période fixée à :

Années de service	Sécurité d'existence (en jours civils)	Dienstjaren	Bestaanszekerheid (in kalenderjaren)
- 10	0	- 10	0
10 < 15	21	10 < 15	21
15 < 20	42	15 < 20	42
20 et plus	56	20 en meer	56

Art. 12. Les employeurs et les ouvriers s'engagent à utiliser les formulaires établis par le fonds social et de garantie à cette fin.

## CHAPITRE V. — Durée de la convention

Art. 13. La présente convention collective de travail entre en vigueur au 1<sup>er</sup> janvier 2022 et est conclue pour une durée indéterminée. Elle remplace la convention collective de travail du 5 septembre 2019, conclue au sein de la Commission paritaire de l'industrie alimentaire, relative au paiement d'une indemnité complémentaire en cas de fin de contrat pour force majeure médicale dans les boulangeries et pâtisseries, enregistrée sous le numéro 155140/CO/118 (arrêté royal du 8 juillet 2020 - *Moniteur belge* du 10 août 2020).

La présente convention collective de travail peut être dénoncée par une des parties moyennant un préavis de six mois, adressé par lettre recommandée au président de la Commission paritaire de l'industrie alimentaire et aux organisations y représentées.

Conformément à l'article 14 de la loi du 5 décembre 1968 sur les conventions collectives de travail et les commissions paritaires, en ce qui concerne la signature de cette convention collective de travail, les signatures des personnes qui la concluent au nom des organisations de travailleurs d'une part et au nom des organisations d'employeurs d'autre part, sont remplacées par le procès-verbal de la réunion approuvé par les membres et signé par le président et le secrétaire.

Vu pour être annexé à l'arrêté royal du 15 décembre 2022.

Le Ministre du Travail,  
P.-Y. DERMAGNE

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C - 2023/15272]

17 MARS 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 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

## HOOFDSTUK IV. — Regeling van toepassing op de "kleine bakkerijen en banketbakkerijen"

Art. 8. De regeling in dit hoofdstuk is van toepassing op de werkgevers en de arbeiders van de "kleine bakkerijen en banketbakkerijen" die ressorteren onder het Paritair Comité voor de voedingsnijverheid.

Art. 9. Indien een einde aan de arbeidsovereenkomst wordt gemaakt door medische overmacht, ontvangen de arbeiders, bovenop de arbeidsongeschiktheidsuitkeringen waarop zij recht hebben, een aanvullende vergoeding ten laste van het "Waarborg- en sociaal fonds voor de bakkerij, banketbakkerij en verbruikszalen bij een banketbakkerij".

Art. 10. De aanvullende vergoeding bedraagt 11,85 EUR per dag gedekt door een arbeidsongeschiktheidsuitkering.

Art. 11. De aanvullende vergoeding is verschuldigd voor de dagen van arbeidsongeschiktheid na het einde van de arbeidsovereenkomst gedurende een periode vastgesteld op :

Art. 12. De werkgevers en de arbeiders verbinden zich ertoe de formulieren te gebruiken die hiertoe door het waarborg- en sociaal fonds worden opgesteld.

## HOOFDSTUK V. — Looftijd van de overeenkomst

Art. 13. Deze collectieve arbeidsovereenkomst treedt in werking op 1 januari 2022 en is gesloten voor onbepaalde duur. Zij vervangt de collectieve arbeidsovereenkomst van 5 september 2019, gesloten in het Paritair Comité voor de voedingsnijverheid, betreffende de betaling van een aanvullende vergoeding na beëindiging van de arbeidsovereenkomst door medische overmacht in de bakkerijen en banketbakkerijen, geregistreerd onder nummer 155140/CO/118 (koninklijk besluit van 8 juli 2020 - *Belgisch Staatsblad* van 10 augustus 2020).

Deze collectieve arbeidsovereenkomst kan door één der partijen worden opgezegd mits een opzegging van zes maanden, gericht per aangetekende brief aan de voorzitter van het Paritair Comité voor de voedingsnijverheid en aan de erin vertegenwoordigde organisaties.

Overeenkomstig artikel 14 van de wet van 5 december 1968 betreffende de collectieve arbeidsovereenkomsten en de paritaire comités worden, voor wat betreft de ondertekening van deze collectieve arbeidsovereenkomst, de handtekeningen van de personen die deze aangaan namens de werknemersorganisaties enerzijds en namens de werkgeversorganisaties anderzijds, vervangen door de, door de voorzitter en de secretaris ondertekende en door de leden goedgekeurde notulen van de vergadering.

Gezien om te worden gevoegd bij het koninklijk besluit van 15 december 2022.

De Minister van Werk,  
P.-Y. DERMAGNE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2023/15272]

17 MAART 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

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 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, les articles 84 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 14 mars 2023;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1<sup>er</sup> avril 2023, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu la demande d'avis 73.230/2 dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 13 mars 2023, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 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:

1° au chapitre I:

27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37 § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikels 84 en 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 14 maart 2023;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2023, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de adviesaanvraag 73.230/2 binnen 5 dagen, die op 13 maart 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° in hoofdstuk I:

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

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
AERIUS 5 mg			ORGANON BELGIUM BV			ATC: R06AX27		
Cs-7 ***	0768-267	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,1438	0,1438	0,1173	0,1173
ALLEGRA TAB 120 mg			OPELLA HEALTHCARE BELGIUM NV/SA			ATC: R06AX26		
Cs-7 ***	0748-749	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg		0,3318	0,3318	0,2713	0,2713
AMLODIPINE BESILAAAT SANDOZ 10 mg			SANDOZ			ATC: C08CA01		
B-20 ***	0786-079	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1808	0,1808	0,0371	0,0619
AMOXICILLIN AB 1000 mg			AUROBINDO NV			ATC: J01CA04		
C-37 ***	7731-318	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3547	0,3547	0,2417	0,2417
AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AB 875 mg/125 mg			AUROBINDO NV			ATC: J01CR02		
C-37 ***	7718-000	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4378	0,4378	0,2985	0,2985
ANASTROZOL SANDOZ 1 mg			SANDOZ			ATC: L02BG03		
A-27 ***	0797-688	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,9154	0,9154	0,0000	0,0000
ASAFLOW 80 mg			ORIFARM HEALTHCARE BV			ATC: B01AC06		
B-293 ***	0789-537	1 comprimé gastro-résistant, 80 mg	1 maagsapresistente tablet, 80 mg		0,0278	0,0278	0,0057	0,0095
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2092	0,2092	0,0427	0,0710
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg			MYLAN EPD			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0751-743	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0778	0,0778	0,0159	0,0265
ATORVASTATINE MYLAN 20 mg			MYLAN EPD			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0751-735	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1891	0,1891	0,0386	0,0648
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg			MYLAN EPD			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0751-727	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1891	0,1891	0,0386	0,0648
ATORVASTATINE MYLAN 80 mg			MYLAN EPD			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1891	0,1891	0,0386	0,0648
AZITHROMYCINE EG 500 mg			EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10		
C-37 ***	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5299	1,5299	1,0433	1,0433

AZITHROMYCINE TEVA 250 mg		AREGA PHARMA		ATC: J01FA10				
C-37 ***	0796-086	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7508	0,7508	0,5117	0,5117
BISOPROLOL SANDOZ 2,5 mg		SANDOZ		ATC: C07AB07				
B-15 ***	0793-463	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	G	0,0502	0,0502	0,0103	0,0171
CLAMOXYL 1 g		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04				
C-37 ***	0741-504	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	R	0,3604	0,3604	0,2425	0,2425
DESLOTRADINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX27				
Cs-7 ***	7704-083	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,1438	0,1438	0,1173	0,1173
EBASTINE TEVA 20 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX22				
Cs-7 ***	0759-431	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1972	0,1972	0,1610	0,1610
ENALAPRIL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09AA02				
B-21 ***	0766-303	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1013	0,1013	0,0207	0,0345
FLECAINIDE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: C01BC04				
B-8 ***	0786-525	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2692	0,2692	0,0550	0,0917
FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg		MENARINI BENELUX		ATC: C09DX03				
B-224 ***	0753-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	0,4914	0,4914	0,1004	0,1675
LISINOPRIL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09AA03				
B-21 ***	0774-638	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1579	0,1579	0,0323	0,0538
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11				
B-73 ***	0786-707	1 comprimé orodispersible, 30 mg	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	G	0,4388	0,4388	0,0897	0,1493
NOBITEN 5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C07AB12				
B-15 ***	0791-723	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,1808	0,1808	0,0370	0,0616
OLANZAPINE SANDOZ 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: N05AH03				
B-72 ***	7719-461	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	1,4276	1,4276	0,1429	0,2161
OLANZAPINE SANDOZ 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: N05AH03				
B-72 ***	7719-453	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,6320	0,6320	0,1100	0,1850
OLMESARTAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09CA08				
B-224 ***	7716-897	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,3048	0,3048	0,0621	0,1036
OLMESARTAN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: C09CA08				
B-224 ***	7716-905	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2606	0,2606	0,0488	0,0820
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05				
B-73 ***	0771-840	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2794	0,2794	0,0571	0,0954
PAROXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05				
B-73 ***	0789-461	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,4388	0,4388	0,0896	0,1493
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA03		
B-41	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,71	1,18
PRAVASOR 40 mg		LABORATOIRES SMB		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA03		
B-41 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0481	0,0808

PREGABALINE MYLAN 150 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N02BF02	
B-262 ***	7720-386	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2482	0,2482	0,0507	0,0845	
PREGABALINE MYLAN 75 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N02BF02	
B-262 ***	7720-378	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1582	0,1582	0,0281	0,0473	
SINGULAIR 10 mg		ORGANON BELGIUM BV		ATC: R03DC03					
B-241 ***	0766-048	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,4479	0,4479	0,0914	0,1525	
SINGULAIR 5 mg		ORGANON BELGIUM BV		ATC: R03DC03					
B-241 ***	0766-030	1 comprimé à croquer, 5 mg	1 kauwtablet, 5 mg	R	0,4702	0,4702	0,0781	0,1314	

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 2250000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 2250000, 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	
					<b>ex-usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex-usine / buiten bedrijf</b>			
LEVETIRACETAM SANDOZ 1000 mg		SANDOZ		ATC: N03AX14					
A-5 ***	0751-503	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,8053	0,8053	0,0000	0,0000	

b) Au § 3270100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

b) In § 3270100, 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	
					<b>ex-usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex-usine / buiten bedrijf</b>			
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg		SANDOZ		ATC: L01XG01					
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg</b>		<b>379,35</b>	<b>379,35</b>			
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	409,2200	409,2200			
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	402,1100	402,1100			

c) Au § 3270200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

c) In § 3270200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg SANDOZ ATC: L01XG01								
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg</b>		<b>379,35</b>	<b>379,35</b>		
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	409,2200	409,2200		
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	402,1100	402,1100		

d) Au § 3270300, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

d) In § 3270300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg SANDOZ ATC: L01XG01								
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg</b>		<b>379,35</b>	<b>379,35</b>		
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	409,2200	409,2200		
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	G	402,1100	402,1100		

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

e) In § 3570000, 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
PREGABALINE MYLAN 150 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N02BF02								
A-5 ***	7720-386	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2482	0,2482	0,0000	0,0000
PREGABALINE MYLAN 75 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N02BF02								
A-5 ***	7720-378	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1582	0,1582	0,0000	0,0000

f) Au § 7150000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) In § 7150000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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
AZITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01FA10								
C-37 ***	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5299	1,5299	1,0433	1,0433

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

g) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2092	0,2092	0,0000	0,0000

ATORVASTATINE MYLAN 10 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-743	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0778	0,0778	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-735	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-727	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 80 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,00	0,00	
PRAVASOR 40 mg		LABORATOIRES SMB		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0000	0,0000	

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

h) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2092	0,2092	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-743	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0778	0,0778	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-735	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-727	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 80 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	



PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,00	0,00	
PRAVASOR 40 mg		LABORATOIRES SMB		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0000	0,0000	

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

i) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2092	0,2092	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-743	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0778	0,0778	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-735	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-727	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE MYLAN 80 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000	
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,00	0,00	
PRAVASOR 40 mg		LABORATOIRES SMB		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0000	0,0000	

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

j) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2092	0,2092	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE MYLAN 10 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-743	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0778	0,0778	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-735	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-727	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000
ATORVASTATINE MYLAN 80 mg		MYLAN EPD		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1891	0,1891	0,0000	0,0000
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,00	0,00
PRAVASOR 40 mg		LABORATOIRES SMB		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0000	0,0000

k) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8310500, 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
PRAREDUCT 20 mg DAIICHI SANKYO BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	1641-257 <b>1641-257</b>	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	R	8,51 <b>2,66</b>	8,51 <b>2,66</b>	0,00	0,00
PRAVASOR 40 mg LABORATOIRES SMB (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45 ***	7727-639	1 comprimé enrobé, 40 mg	1 omhulde tablet, 40 mg	G	0,2553	0,2553	0,0000	0,0000

l) Au § 11780000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

l) In § 11780000, 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
TECARTUS GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: L01XL06								
	<b>7736-432</b>	<b>1 poche 68 mL suspension à diluer pour perfusion, 1 dose</b>	<b>1 zak 68 mL concentraat voor suspensie voor infusie, 1 dosis</b>		<b>327000,00</b>	<b>327000,00</b>		
A-133 *	7736-432	1 poche 68 mL dispersion pour perfusion, 1 dose	1 zak 68 mL dispersie voor infusie, 1 dosis	T	346627,1100	346627,1100		
A-133 **	7736-432	1 poche 68 mL dispersion pour perfusion, 1 dose	1 zak 68 mL dispersie voor infusie, 1 dosis	T	346620,0000	346620,0000		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> avril 2023.  
Bruxelles, le 17 mars 2023.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2023.  
Brussel, 17 maart 2023.

F. VANDENBROUCKE