

AUTRES ARRETES — ANDERE BESLUITEN

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/45257]

13 SEPTEMBRE 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, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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, l'article 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 12 septembre 2023;

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

Vu la demande d'avis numéro 74 435/2 dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 6 septembre 2023, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu la décision 74 435/2 du Conseil d'État de ne pas donner d'avis sur cette demande dans ce délai, conformément à l'article 84, § 5, 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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/45257]

13 SEPTEMBER 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, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, 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, artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 12 september 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 nummer 74 435/2 binnen 5 dagen, die op 6 september 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Gelet op de beslissing 74 435/2 van de Raad van State om geen advies te verlenen over deze aanvraag binnen die termijn, overeenkomstig artikel 84, § 5, 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° au chapitre I:

a) 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
ACTOS 15 mg EUROCEPT ATC: A10BG03								
A-64 ***	0769-166	98 comprimés, 15 mg 1 comprimé, 15 mg	98 tabletten, 15 mg 1 tablet, 15 mg		42,17 0,5139	42,17 0,5139	0,0000	0,0000
AMLODIPIN AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: C08CA01								
B-20 ***	7728-280	28 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	28 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	G	3,75 0,1738	3,75 0,1738	0,0354	0,0593
AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01CA04								
C-37 ***	0762-732	30 comprimés pour solution buvable, 500 mg 1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	30 oplosbare tabletten, 500 mg 1 oplosbare tablet, 500 mg	G	5,26 0,2275	5,26 0,2275	0,1550	0,1550
AMOXICLAV SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01CR02								
C-37 ***	0764-225	16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	4,01 0,3253	4,01 0,3253	0,2212	0,2212
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05								
B-41 ***	0756-445	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	14,73 0,1891	14,73 0,1891	0,0386	0,0648
AZITHROMYCIN AB 250 mg AUROBINDO NV ATC: J01FA10								
C-37 ***	7719-826	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 TEVA 500 mg AREGA PHARMA ATC: J01FA10								
C-37 ***	0796-094	3 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	3,47 1,5017	3,47 1,5017	1,0233	1,0233
BETASERC 16 VIATRIS ATC: N07CA01								
Cx-11 ***	0736-140	42 comprimés, 16 mg 1 comprimé, 16 mg	42 tabletten, 16 mg 1 tablet, 16 mg	R	3,49 0,1078	3,49 0,1078	0,1078	0,1078
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01FA09								
C-37 ***	7701-535	14 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	14 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	8,72 0,8086	8,72 0,8086	0,5507	0,5507
CLAVERSAL TRUVION HEALTHCARE ATC: A07EC02								
B-55 ***	0766-790	100 comprimés, 500 mg 1 comprimé, 500 mg	100 tabletten, 500 mg 1 tablet, 500 mg	R	23,00 0,2839	23,00 0,2839	0,0518	0,0871

CO-LISINOPRIL SANDOZ 20/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09BA03					
B-21 ***	0778-084 0778-084	98 comprimés, 20 mg / 12,5 mg 1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	98 tabletten, 20 mg / 12,5 mg 1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	13,22 0,1751	13,22 0,1751	0,0358	0,0596	
COVERAM 10 mg/10 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C09BB04					
B-21 ***	0790-956 0790-956	60 comprimés, 10 mg / 10 mg 1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	60 tabletten, 10 mg / 10 mg 1 tablet, 10 mg/ 10 mg	R	27,26 0,5546	27,26 0,5546	0,0977	0,1643	
EBASTINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX22					
Cs-7 ***	0759-423 0759-423	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	8,49 0,1102	8,49 0,1102	0,0901	0,0901	
ESCITALOPRAM MYLAN 20 mg		VIATRIS		ATC: N06AB10					
B-73 ***	7723-083 7723-083	30 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	5,19 0,2244	5,19 0,2244	0,0460	0,0763	
ITRACONAZOLE TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: J02AC02					
B-134 ***	0799-916 0799-916	4 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	4 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	G	2,24 0,7314	2,24 0,7314	0,1475	0,2475	
LEPONEX 100 mg		VIATRIS		ATC: N05AH02					
B-72 ***	0746-123 0746-123	100 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	100 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	R	20,02 0,2497	20,02 0,2497	0,0470	0,0791	
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11					
B-73 ***	0786-707 0786-707	50 comprimés orodispersibles, 30 mg 1 comprimé orodispersible, 30 mg	50 orodispergeerbare tabletten, 30 mg 1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	G	13,52 0,3504	13,52 0,3504	0,0718	0,1196	
PERINDOPRIL MYLAN 10 mg		VIATRIS		ATC: C09AA04					
B-21 ***	7737-950 7737-950	60 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	60 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	19,92 0,4143	19,92 0,4143	0,0782	0,1313	
PREGABALINE TEVA 75 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N02BF02	
B-262 ***	7714-678 7714-678	200 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	G	28,41 0,1729	28,41 0,1729	0,0302	0,0508	

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, 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
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg								
AUROBINDO NV								
ATC: A02BC01								
B-48 ***	0781-021 0781-021	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	5,72 0,2654	5,72 0,2654	0,0543	0,0904

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01					
	0775-361	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg		14,44	14,44			
B-48 ***	0775-361	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1896	0,1896	0,0389	0,0653	

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, 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	
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01					
	0781-021	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg		5,72	5,72			
C-31 ***	0781-021	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2654	0,2654	0,0543	0,0904	
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01					
	0775-361	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg		14,44	14,44			
C-31 ***	0775-361	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1896	0,1896	0,0389	0,0653	

3° au chapitre IV:

3° in hoofdstuk IV:

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

a) In § 70100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II	
CREON 25000		VIATRIS		ATC: A09AA02					
	0761-585	100 gélules gastro-résistantes, 300 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 300 mg		33,63	33,63			
A-4 ***	0761-585	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg		0,4057	0,4057	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 25000			VIATRIS			ATC: A09AA02		
A-4 ***	0761-585	100 gélules gastro-résistantes, 300 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 300 mg		33,63	33,63		
	0761-585	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg		0,4057	0,4057	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 25000			VIATRIS			ATC: A09AA02		
B-51 ***	0761-585	100 gélules gastro-résistantes, 300 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 300 mg		33,63	33,63		
	0761-585	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg		0,4057	0,4057	0,0688	0,1158

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 25000			VIATRIS			ATC: A09AA02		
	0761-585	100 gélules gastro-résistantes, 300 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 300 mg		33,63	33,63		

A-4 ***	0761-585	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg		0,4057	0,4057	0,0000	0,0000
---------	----------	------------------------------------	---	--	--------	--------	--------	--------

e) Au § 1510000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 1510000, 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
TERAZOSAB 2 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13 ***	0777-136	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg		2,82	2,82		
	0777-136	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1306	0,1306	0,0268	0,0446

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

f) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
PREGABALINE TEVA 75 mg AREGA PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N02BF02								
A-5 ***	7714-678	200 gélules, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg		28,41	28,41		
	7714-678	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1729	0,1729	0,0000	0,0000

g) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 4010000, 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
CELECOXIB AB 100 mg AUROBINDO NV ATC: M01AH01								
B-250 ***	7726-136 7726-136	100 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	100 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	G	13,69 0,1771	13,69 0,1771	0,0363	0,0605

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

h) In § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SIFROL 0,18 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM ATC: N04BC05								
B-290 ***	0786-327 0786-327	30 comprimés sécables, 0,18 mg 1 comprimé sécable, 0,18 mg	30 deelbare tabletten, 0,18 mg 1 deelbare tablet, 0,18 mg	R	5,54 0,2399	5,54 0,2399	0,0490	0,0817

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

i) In § 4980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SUMATRIPTAN MYLAN 100 mg VIATRIS ATC: N02CC01								
B-221 ***	0790-972 0790-972	24 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	24 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	18,35 0,9611	18,35 0,9611	0,1850	0,3104

j) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 5020000, 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
CELECOXIB AB 100 mg AUROBINDO NV ATC: M01AH01								
B-250 ***	7726-136 7726-136	100 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	100 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	G	13,69 0,1771	13,69 0,1771	0,0363	0,0605

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

k) 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 0756-445	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	14,73 0,1891	14,73 0,1891	0,0000	0,0000

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

l) 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 0756-445	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	14,73 0,1891	14,73 0,1891	0,0000	0,0000

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

m) In § 8310300, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,73	14,73	0,0000	0,0000
	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,1891	0,1891		

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

n) In § 8310400, 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
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-445	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,73	14,73	0,0000	0,0000
	0756-445	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		0,1891	0,1891		

o) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 9210000, 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
LEVOFLOXACINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01MA12								
C-37 ***	0758-169	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,06	10,06	0,8890	0,8890
	0758-169	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		1,3059	1,3059		

ae) Au § 10140000, les spécialités suivantes sont insérées:

ae) In § 10140000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II	
XARELTO 2,5 mg BAYER ATC: B01AF01									
B-303 ***	7727-043	196 comprimés pelliculés, 2,5 mg 1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	196 filmomhulde tabletten, 2,5 mg 1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	T	201,88 1,1537	201,88 1,1537	0,0505	0,0765	

af) Au § 10690000, les spécialités suivantes sont insérées:

af) In § 10690000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II	
XARELTO 2,5 mg BAYER ATC: B01AF01									
B-303 ***	7727-043	196 comprimés pelliculés, 2,5 mg 1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	196 filmomhulde tabletten, 2,5 mg 1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	T	201,88 1,1537	201,88 1,1537	0,0505	0,0765	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2023.
Bruxelles, le 13 septembre 2023.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2023.
Brussel, 13 september 2023.

Fr. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2023/45258]

13 SEPTEMBRE 2023. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 1994 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, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 27 décembre 2005 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, § 1^{er} modifié par la loi programme du 21 juin 2021;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30 modifié en dernier lieu par la loi programme du 21 juin 2021;

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 80, 81, 82, 83 et 84, tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 25 juillet 2023;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2023/45258]

13 SEPTEMBER 2023. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, § 1 laatstelijk gewijzigd bij de programmawet van 21 juni 2021;

Gelet op de wet van 30 juli 2013 houdende diverse bepalingen, artikel 30 laatstelijk gewijzigd bij de programmawet van 21 juni 2021;

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 artikelen 80, 81, 82, 83 en 84, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 25 juli 2023;