

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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	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 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, 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 OVERHEIDS Dienst
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;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 29 août 2023;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 21 août 2023;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget du 4 septembre 2023;

Vu la demande d'avis numéro 74.439/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 7 septembre 2023, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu la décision 74 439/2 du Conseil d'Etat de ne pas donner d'avis sur cette demande dans ce délai, conformément à l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'Etat, 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 29 augustus 2023;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 21 augustus 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting van 4 september 2023;

Gelet op de adviesaanvraag nummer 74.439/2 binnen 30 dagen, die op 7 september 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;

Gelet op de beslissing 74 439/2 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre IV-B :

a) Au § 4860100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 4860100, 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	

ISENTRESS 400 mg MSD BELGIUM ATC: J05AJ01								
A-20	2485-498 2485-498	60 comprimés pelliculés, 400 mg	60 filmomhulde tabletten, 400 mg		500,43 447,79	500,43 447,79	0,00	0,00
A-20 *	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		8,0295	8,0295		
A-20 **	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		7,9110	7,9110		
A-20 ***	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		8,2562	8,2562	0,0000	0,0000

ISENTRESS 600 mg MSD BELGIUM ATC: J05AJ01								
A-20	3644-028 3644-028	60 comprimés pelliculés, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg		500,43 447,79	500,43 447,79	0,00	0,00
A-20 *	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		8,0295	8,0295		
A-20 **	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		7,9110	7,9110		
A-20 ***	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		8,2562	8,2562	0,0000	0,0000

b) Au § 5220100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 5220100, 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	

PRADAXA 75 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM ATC: B01AE07								
B-235	2602-951 2602-951	10 gélules, 75 mg	10 capsules, hard, 75 mg		12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69
B-235	2602-977 2602-977	60 gélules, 75 mg	60 capsules, hard, 75 mg		48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235 *	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg		0,7643	0,7643		
B-235 **	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg		0,6458	0,6458		
B-235 ***	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg		0,7321	0,7321	0,1225	0,2017

c) Au § 5220200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	

PRADAXA 110 mg				BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM			ATC: B01AE07		
B-235	2602-969 2602-969	10 gélules, 110 mg	10 capsules, hard, 110 mg		12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69	
B-235	2602-936 2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg		48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10	
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg		0,6853	0,6853			
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg		0,6458	0,6458			
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg		0,6954	0,6954	0,0550	0,0833	

d) Au § 6270000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	

PRADAXA 110 mg				BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM			ATC: B01AE07		
B-235	2602-936 2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10	
B-235	2762-888 2762-888	180 gélules, 110 mg	180 capsules, hard, 110 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00	
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6853	0,6853			
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6458	0,6458			
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833	

PRADAXA 150 mg				BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM			ATC: B01AE07		
B-235	2762-714 2762-714	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10	
B-235	2762-722	180 gélules, 150 mg	180 capsules, hard, 150 mg	T	130,23	130,23	9,90	15,00	

	2762-722				109,67	109,67		
B-235 *	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

e) Au § 7510000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 7510000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

PRADAXA 110 mg			BOEHRINGER INGELHEIM SCCOMM					ATC: B01AE07	
B-235	2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg	T	48,98	48,98	7,35	12,10	
	2602-936				36,56	36,56			
B-235	2762-888	180 gélules, 110 mg	180 capsules, hard, 110 mg	T	130,23	130,23	9,90	15,00	
	2762-888				109,67	109,67			
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6853	0,6853			
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6458	0,6458			
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833	

PRADAXA 150 mg			BOEHRINGER INGELHEIM SCCOMM			ATC: B01AE07		
B-235	2762-714	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg	T	48,98	48,98	7,35	12,10
	2762-714				36,56	36,56		
B-235	2762-722	180 gélules, 150 mg	180 capsules, hard, 150 mg	T	130,23	130,23	9,90	15,00
	2762-722				109,67	109,67		
B-235 *	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

f) Au § 8100000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 8100000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

PRADAXA 110 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2602-936 2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235	2762-888 2762-888	180 gélules, 110 mg	180 capsules, hard, 110 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

PRADAXA 150 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2762-714 2762-714	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235	2762-722 2762-722	180 gélules, 150 mg	180 capsules, hard, 150 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

h) Au § 11420000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 11420000, 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

PRADAXA 110 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2602-969 2602-969	10 gélules, 110 mg	10 capsules, hard, 110 mg	T	12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69
B-235	2602-936 2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235	2762-888 2762-888	180 gélules, 110 mg	180 capsules, hard, 110 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

PRADAXA 150 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2762-714 2762-714	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10

B-235	2762-722 2762-722	180 gélules, 150 mg	180 capsules, hard, 150 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

PRADAXA 75 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2602-951 2602-951	10 gélules, 75 mg	10 capsules, hard, 75 mg	T	12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69
B-235	2602-977 2602-977	60 gélules, 75 mg	60 capsules, hard, 75 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235 *	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,7643	0,7643		
B-235 **	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,7321	0,7321	0,1225	0,2017

i) Au § 11430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 11430000, 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

PRADAXA 110 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2602-969 2602-969	10 gélules, 110 mg	10 capsules, hard, 110 mg	T	12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69
B-235	2602-936 2602-936	60 gélules, 110 mg	60 capsules, hard, 110 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235	2762-888 2762-888	180 gélules, 110 mg	180 capsules, hard, 110 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6458	0,6458		
B-235 ***	0794-362	1 gélule, 110 mg	1 capsule, hard, 110 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833

PRADAXA 150 mg BOEHRINGER INGELHEIM SCOMM				ATC: B01AE07				
B-235	2762-714 2762-714	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10
B-235	2762-722 2762-722	180 gélules, 150 mg	180 capsules, hard, 150 mg	T	130,23 109,67	130,23 109,67	9,90	15,00
B-235 *	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6853	0,6853		
B-235 **	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6458	0,6458		

B-235 ***	0750-240	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	T	0,6954	0,6954	0,0550	0,0833
-----------	----------	------------------	-------------------------	---	--------	--------	--------	--------

PRADAXA 75 mg SCCOMM				BOEHRINGER INGELHEIM					ATC: B01AE07	
B-235	2602-951 2602-951	10 gélules, 75 mg	10 capsules, hard, 75 mg	T	12,96 6,09	12,96 6,09	1,61	2,69		
B-235	2602-977 2602-977	60 gélules, 75 mg	60 capsules, hard, 75 mg	T	48,98 36,56	48,98 36,56	7,35	12,10		
B-235 *	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,7643	0,7643				
B-235 **	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,6458	0,6458				
B-235 ***	0794-354	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	T	0,7321	0,7321	0,1225	0,2017		

2° au chapitre VIII :

a) Au § 100108, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk VIII :

a) In § 100108, 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	

TASIGNA 150 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EA03	
A-65 *	0756-320	112 gélules, 150 mg	1 gélule, 150 mg	112 capsules, hard, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	1949,06	1949,06		
A-65 **	0756-320	1 gélule, 150 mg	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	18,5099	18,5099			

TASIGNA 200 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EA03	
A-65 *	0789-503	112 gélules, 200 mg	1 gélule, 200 mg	112 capsules, hard, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	2805,22	2805,22		
A-65 **	0789-503	1 gélule, 200 mg	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	26,6129	26,6129			

TASIGNA 50 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EA03	
A-65 *	7723-976	120 gélules, 50 mg	1 gélule, 50 mg	120 capsules, hard, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	696,09	696,09		
A-65 **	7723-976	1 gélule, 50 mg	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	6,2081	6,2081			

b) Au § 100208, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 100208, 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	

TASIGNA 150 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EA03									
	0756-320	112 gélules, 150 mg	112 capsules, hard, 150 mg		1949,06	1949,06			
A-65 *	0756-320	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		18,5099	18,5099			
A-65 **	0756-320	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		18,4464	18,4464			

TASIGNA 200 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EA03									
	0789-503	112 gélules, 200 mg	112 capsules, hard, 200 mg		2805,22	2805,22			
A-65 *	0789-503	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		26,6129	26,6129			
A-65 **	0789-503	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		26,5494	26,5494			

TASIGNA 50 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EA03									
	7723-976	120 gélules, 50 mg	120 capsules, hard, 50 mg		696,09	696,09			
A-65 *	7723-976	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg		6,2081	6,2081			
A-65 **	7723-976	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg		6,1488	6,1488			

c) Au § 100308, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 100308, 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	

TASIGNA 150 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EA03									
	0756-320	112 gélules, 150 mg	112 capsules, hard, 150 mg		1949,06	1949,06			
A-65 *	0756-320	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		18,5099	18,5099			
A-65 **	0756-320	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		18,4464	18,4464			

TASIGNA 200 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EA03									
	0789-503	112 gélules, 200 mg	112 capsules, hard, 200 mg		2805,22	2805,22			
A-65 *	0789-503	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		26,6129	26,6129			
A-65 **	0789-503	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		26,5494	26,5494			

TASIGNA 50 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: L01EA03			
A-65 *	7723-976	120 gélules, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg		696,09	696,09	
A-65 **	7723-976	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg		6,2081	6,2081	
		1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg		6,1488	6,1488	

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

Bruxelles, le 13 septembre 2023.

Fr. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/45254]

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 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, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié 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 les articles 71 et 98;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 6 et 11 juillet 2023;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donné les 17 et 26 juillet 2023;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget des 20 et 31 juillet 2023;

Vu les notifications au demandeur du 31 juillet 2023 ;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 7 août 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;

Vu la décision 74.352/2 du Conseil d'Etat de ne pas donner d'avis sur cette demande dans ce délai, conformément à l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'Etat, 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:

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2023.

Brussel, 13 september 2023.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/45254]

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 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, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd 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 artikels 71 en 98;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 6 en 11 juli 2023;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 17 en 26 juli 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 20 en 31 juli 2023;

Gelet op de notificaties aan de aanvrager op 31 juli 2023;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 7 augustus 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;

Gelet op de beslissing 74.352/2 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: