

Au chapitre II:

a) Au § 10001, les produits radio-pharmaceutiques suivants sont insérés:

In hoofdstuk II :

a) In § 10001, worden de volgende radiofarmaceutische producten toegevoegd:

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
18F-JK-PSMA-7 (UZ Leuven) UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS LEUVEN - KULeuven ATC: V09IX04								
	0749-814	1 doses solution injectable, 1 dose	1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D7 *	0749-814	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis					
Ri-D7 **	0749-825	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis					

b) Au § 10002, les produits radio-pharmaceutiques suivants sont insérés:

b) In § 10002, worden de volgende radiofarmaceutische producten toegevoegd:

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
18F-JK-PSMA-7 (UZ Leuven) UNIVERSITAIR ZIEKENHUIS LEUVEN - KULeuven ATC: V09IX04								
	0749-836	1 doses solution injectable, 1 dose	1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis					
Ri-D9 *	0749-836	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		
Ri-D9 **	0749-840	1 administration, 1 dose	1 toediening, 1 dosis			60,0000		

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*.

Bruxelles, le 12 octobre 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*.

Brussel, 12 oktober 2023.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2023/46335]

12 OCTOBRE 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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2023/46335]

12 OKTOBER 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

dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, 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 112;

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

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donné les 25 et 28 juillet 2023;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget des 26 juillet 2023 et 2 août 2023;

Après proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments de conclure une convention en application de l'article 112 de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018, la Ministre a pris et notifié une décision motivée le 18 août 2023 en ce qui concerne la spécialité KEYTRUDA;

Vu les notifications au demandeur des 18 et 25 août 2023 ;

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 30 jours, 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 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 13 septembre 2023 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 74.472/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 13 septembre 2023 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de 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:

de la loi du 22 juin 2016, 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;

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 112;

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

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 25 en 28 juli 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 26 juli 2023 en 2 augustus 2023;

Na voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen om een overeenkomst af te sluiten, met toepassing van artikel 112 van het koninklijk besluit van 1 februari 2018, heeft de Minister wat betreft de specialiteit KEYTRUDA een gemotiveerde beslissing genomen en genotificeerd op 18 augustus 2023;

Gelet op de notificaties aan de aanvrager op 18 en 25 augustus 2023;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 30 dagen, 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 de adviesaanvraag is ingeschreven op 13 september 2023 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 74.472/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 13 september 2023 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van 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 :

1° in hoofdstuk I :

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
AMLODIPINE BESILAAAT SANDOZ 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: C08CA01
B-20	2926-582 2926-582	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	G	
B-20 *	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-20 **	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-20 ***	0751-495	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: N05AX12
B-72	3604-998 3604-998	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: N05AX12
B-72	3605-003 3605-003	98 comprimés, 15 mg	98 tabletten, 15 mg	G	
B-72 *	7722-069	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
B-72 **	7722-069	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
B-72 ***	7722-069	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 30 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: N05AX12
B-72	3605-011 3605-011	98 comprimés, 30 mg	98 tabletten, 30 mg	G	
B-72 *	7722-077	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
B-72 **	7722-077	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
B-72 ***	7722-077	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05
B-41	2795-995 2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
BETAHISTINE MYLAN 24 mg		VIATRIS			ATC: N07CA01
Cx-11	2678-951 2678-951	30 comprimés, 24 mg	30 tabletten, 24 mg	G	
BIPRESSIL 5 mg + 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: C09BX02
B-21	3813-128 3813-128	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 10 mg	R	
B-21 *	7724-834	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 10 mg	R	
B-21 **	7724-834	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 10 mg	R	
B-21 ***	7724-834	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 10 mg	R	

BIPRESSIL 5 mg + 5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C09BX02	
B-21	3813-110 3813-110	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 5 mg	R	
B-21 *	7724-826	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 5 mg	R	
B-21 **	7724-826	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 5 mg	R	
B-21 ***	7724-826	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 5 mg	R	
CANDESARTAN SANDOZ 16 mg		SANDOZ		ATC: C09CA06	
B-224	2828-317 2828-317	56 comprimés, 16 mg	56 tabletten, 16 mg	G	
CO-LISINOPRIL MYLAN 20/12,5 mg		VIATRIS		ATC: C09BA03	
B-21	2188-019 2188-019	100 comprimés, 20 mg / 12,5 mg	100 tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G	
B-21 *	0779-249	1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	
B-21 **	0779-249	1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	
B-21 ***	0779-249	1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	G	
IRBESARTAN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: C09CA04	
B-224	2895-274 2895-274	28 comprimés pelliculés, 300 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	
LAVINIA 0,10 mg / 0,02 mg		THERAMEX IRELAND Limited		ATC: G03AA07	
Cx-2	3051-372 3051-372	63 comprimés pelliculés, 0,1 mg / 0,02 mg	63 filmomhulde tabletten, 0,1 mg / 0,02 mg	G	
Cx-2	3051-380 3051-380	273 comprimés pelliculés, 0,1 mg / 0,02 mg	273 filmomhulde tabletten, 0,1 mg / 0,02 mg	G	
Cx-2 *	7705-726	21 comprimés pelliculés, 0,1 mg/ 0,02 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,1 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 **	7705-726	21 comprimés pelliculés, 0,1 mg/ 0,02 mg	21 filmomhulde tabletten, 0,1 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 ***	7705-726	1 comprimé pelliculé, 0,1 mg/ 0,02 mg	1 filmomhulde tablet, 0,1 mg/ 0,02 mg	G	
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04	
B-220	2942-845 2942-845	60 comprimés à libération prolongée, 200 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	G	
B-220	2942-852 2942-852	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	G	
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04	
B-220	2942-928 2942-928	60 comprimés à libération prolongée, 400 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	G	

RAMIPRIL AB 2,5 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09AA05	
B-21	4281-168 4281-168	28 comprimés, 2,5 mg	28 tabletten, 2,5 mg	G	
B-21	4281-176 4281-176	98 comprimés, 2,5 mg	98 tabletten, 2,5 mg	G	
B-21 *	7730-096	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	G	
B-21 **	7730-096	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	G	
B-21 ***	7730-096	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	G	

TAXOTERE 20 mg/1 ml		SANOFI BELGIUM		ATC: L01CD02	
	0798-421	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml		
A-28 *	0798-421	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	R	
A-28 **	0798-421	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/mL	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/mL	R	

TELMISARTAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09CA07	
B-224	3023-413 3023-413	28 comprimés, 20 mg	28 tabletten, 20 mg	G	
B-224 *	7703-168	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
B-224 **	7703-168	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
B-224 ***	7703-168	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	

TELMISARTAN SANDOZ 80 mg		SANDOZ		ATC: C09CA07	
B-224	3023-454 3023-454	28 comprimés, 80 mg	28 tabletten, 80 mg	G	
B-224 *	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	
B-224 **	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	
B-224 ***	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	

TRIPLIXAM 10 mg + 2,5 mg + 10 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		ATC: C09BX01	
B-21	4625-901 4625-901	90 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	R	
B-21 *	7735-962	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	R	
B-21 **	7735-962	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	R	
B-21 ***	7735-962	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 10 mg	R	

TRIPLIXAM 10 mg + 2,5 mg + 5 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		ATC: C09BX01	
B-21	4625-919 4625-919	90 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	R	
B-21 *	7735-954	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	R	
B-21 **	7735-954	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	R	

B-21 ***	7735-954	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg/ 5 mg	R	
TRITACE 10 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: C09AA05	
B-21	1670-348 1670-348	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	

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

b) 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
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

ARIPIRAZOL SANDOZ 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: N05AX12				
	7722-051	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		42,22	42,22		
B-72 *	7722-051	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	1,8521	1,8521		
B-72 **	7722-051	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	1,5982	1,5982		
B-72 ***	7722-051	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	1,8005	1,8005	0,2857	0,4321

CATAPRESSAN		BEPHARBEL		ATC: C02AC01				
B-17	0029-546 0029-546	5 ampoules 1 ml solution injectable, 0,15 mg/ml	5 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,15 mg/ml		8,14 2,38	8,14 2,38	0,63	1,05
B-17 *	0702-563	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,15 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,15 mg/mL		0,6140	0,6140		
B-17 **	0702-563	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,15 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,15 mg/mL		0,5040	0,5040		

CATAPRESSAN 0,15 mg		BEPHARBEL		ATC: C02AC01				
B-17	1115-013 1115-013	100 comprimés, 0,15 mg	100 tabletten, 0,15 mg		14,97 7,63	14,97 7,63	2,02	3,37
B-17 *	0702-571	1 comprimé, 0,15 mg	1 tablet, 0,15 mg		0,0985	0,0985		
B-17 **	0702-571	1 comprimé, 0,15 mg	1 tablet, 0,15 mg		0,0809	0,0809		
B-17 ***	0702-571	1 comprimé, 0,15 mg	1 tablet, 0,15 mg		0,0991	0,0991	0,0202	0,0337

2° au chapitre IV :

2° in hoofdstuk IV:

a) Au § 4700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 4700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

ROPINIROL SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04	
B-76	2953-255 2953-255	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	G	
B-76 *	7700-297	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	
B-76 **	7700-297	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	
B-76 ***	7700-297	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	

ROPINIROL SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04	
B-76	2953-297 2953-297	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 *	7700-305	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 **	7700-305	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 ***	7700-305	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	

b) Au § 8090000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 8090000

a) La spécialité pharmaceutique à base du principe actif pembrolizumab, inscrite dans le présent paragraphe, fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée

- pour une indication enregistrée, i.e. une indication mentionnée dans le résumé des caractéristiques du produit (RCP)
- OU pour

- le traitement du carcinome de l'endomètre avancé ou récidivant chez les adultes présentant une progression de la maladie pendant ou après un traitement antérieur à base de platine dans quelque contexte que ce soit et qui ne sont pas candidats à une chirurgie curative ou à une radiothérapie, en association avec le lenvatinib. Le bénéficiaire peut avoir reçu un maximum de deux chimiothérapies antérieures à base de sels de platine, à condition que l'une des deux ait été administrée dans le cadre d'un traitement néoadjuvant ou adjuvant. (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement a été initié avant le 01.05.2023, la limitation supplémentaire liée aux chimiothérapies antérieures à base de sels de platine ne s'applique pas).

- le traitement de première ligne des bénéficiaires adultes atteints d'un cancer de l'œsophage ou d'un adénocarcinome de la jonction gastro-œsophagienne HER-2 négatif, localement avancé non résecable ou métastatique, dont les tumeurs expriment PD-L1 avec un CPS \geq 10, en association à une chimiothérapie à base de sels de platine et de fluoropyrimidine (attention : la spécialité pharmaceutique Teysuno n'est pas remboursée dans cette indication). Dans le cas où le bénéficiaire a précédemment reçu une thérapie de type « checkpoint inhibitor », le traitement à base de pembrolizumab n'est pas remboursable si une progression tumorale

b) In § 8090000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 8090000

a) De farmaceutische specialiteit op basis van het werkzaam bestanddeel pembrolizumab, ingeschreven in de huidige paragraaf, komt in aanmerking voor vergoeding indien ze gebruikt wordt

- voor een geregistreerde indicatie, i.e. een indicatie die vermeld wordt in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP)
- OF voor

- de behandeling van gevorderd of recidiverend endometriumcarcinoom bij volwassenen met ziekteprogressie tijdens of na eerdere behandeling met een platinumbevattende therapie in welke setting dan ook en die niet in aanmerking komen voor curatieve chirurgie of bestraling, in combinatie met lenvatinib. De rechthebbende mag in totaal maximaal 2 eerdere platinumbevattende behandelingen hebben gekregen zolang er één werd gegeven in de neoadjuvante of adjuvante behandelingssetting. (opmerking: voor rechthebbenden wiens behandeling is opgestart vóór 01.05.2023 geldt de bijkomende beperking in verband met de eerdere platinumbevattende behandelingen niet).

- de eerstelijnsbehandeling van lokaal gevorderd inoperabel of gemetastaseerd carcinoom van de slokdarm of HER-2-negatief adenocarcinoom van maag-slokdarm-overgang, bij volwassen rechthebbenden bij wie de tumoren PD-L1-expressie vertonen met een CPS \geq 10, in combinatie met platinum- en fluoropyrimidinebevattende chemotherapie (let op: de farmaceutische specialiteit Teysuno wordt niet vergoed in deze indicatie). In gevallen waarin de rechthebbende eerder met een "checkpoint inhibitor" therapie werd behandeld, wordt de behandeling op basis van pembrolizumab niet vergoed als een tumorprogressie onder deze

a été observée sous cette précédente thérapie (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement a été initié avant le 01.11.2022, la limitation supplémentaire liée à la progression tumorale ne s'applique pas).

- le traitement des bénéficiaires adultes atteints d'un carcinome urothélial localement avancé ou métastatique inéligibles à une chimiothérapie à base de cisplatine (Eastern Cooperative Oncology Group performance status of 2, creatinine clearance less than 60 mL/min, grade > or = 2 hearing loss, grade > or = 2 neuropathy, and/or New York Heart Association Class III heart failure) et carboplatine dont les tumeurs expriment PD-L1 avec un score positif combiné (CPS) > ou = 10 (monothérapie) (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement a été initié avant le 01.08.2018, la limitation supplémentaire liée à l'expression PD-L1 ne s'applique pas ; pour les bénéficiaires dont le traitement a été initié avant le 01.04.2021, la limitation supplémentaire concernant le carboplatine ne s'applique pas)

- le traitement des bénéficiaires adultes atteints d'un cancer du sein triple négatif localement avancé ou de stade précoce à haut risque de récurrence à l'exception du stade T1cN0 en tant que traitement néoadjuvant et en combinaison avec une chimiothérapie, (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement en néoadjuvant a été initié avant le 01.11.2023, la limitation supplémentaire liée au stade T1cN0 ne s'applique pas).

Le traitement n'est remboursé que pour un maximum de 8 cycles de 200 mg toutes les 3 semaines, ou un maximum de 4 cycles de 400 mg toutes les 6 semaines, ou jusqu'à progression de la maladie empêchant une chirurgie définitive ou une toxicité inacceptable.

- la poursuite du traitement des bénéficiaires adultes atteints d'un cancer du sein triple négatif localement avancé ou de stade précoce à haut risque de récurrence à l'exception du stade T1cN0 en tant que traitement adjuvant après la chirurgie en monothérapie et n'ayant pas présenté une réponse pathologique complète après chirurgie. Le remboursement du traitement adjuvant n'est possible que pour les bénéficiaires qui ont déjà reçu un remboursement pour cette spécialité en association avec la chimiothérapie, selon le présent paragraphe pour le traitement néoadjuvant du cancer du sein triple négatif localement avancé ou de stade précoce à haut risque de récurrence à l'exception du stade T1cN0. (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement en néoadjuvant ou en adjuvant a été initié avant le 01.11.2023, les limitations supplémentaires liées au stade T1cN0 ne s'appliquent pas).

Le traitement n'est remboursé que pour un maximum de 9 cycles de 200 mg toutes les 3 semaines, ou un maximum de 5 cycles de 400 mg toutes les 6 semaines ou jusqu'à récurrence de la maladie en phase adjuvante ou une toxicité inacceptable.

- la poursuite du traitement des bénéficiaires adultes atteints d'un cancer du sein triple négatif localement avancé ou de stade précoce à haut risque de récurrence à l'exception du stade T1cN0 en tant que traitement adjuvant après la chirurgie en monothérapie et ayant présenté une réponse pathologique complète après chirurgie. Le remboursement du traitement adjuvant n'est possible que pour les bénéficiaires qui ont déjà reçu un remboursement pour cette spécialité en association avec la chimiothérapie, selon le présent paragraphe pour le traitement néoadjuvant du cancer du sein triple négatif localement avancé ou de stade précoce à haut risque de récurrence à l'exception du stade T1cN0. (remarque: pour les bénéficiaires dont le traitement en néoadjuvant ou en adjuvant a été initié avant le 01.11.2023, les limitations supplémentaires liées au stade T1cN0 ne s'appliquent pas).

Le traitement n'est remboursé que pour un maximum de 9 cycles de 200 mg toutes les 3 semaines, ou un maximum de 5 cycles de 400 mg toutes les 6 semaines ou jusqu'à récurrence de la maladie en phase adjuvante ou une toxicité inacceptable.

vorige therapie werd waargenomen (opmerking: voor rechthebbenden wiens behandeling is opgestart vóór 01.11.2022 geldt de bijkomende beperking in verband met de tumorprogressie niet).

- de behandeling van lokaal gevorderd of gemetastaseerd urotheelcarcinoom bij volwassen rechthebbenden die niet in aanmerking komen voor chemotherapie op basis van cisplatine (Eastern Cooperative Oncology Group performance status of 2, creatinine clearance less than 60 mL/min, grade > or = 2 hearing loss, grade > or = 2 neuropathy, and/or New York Heart Association Class III heart failure) en carboplatine en bij wie de tumoren PD-L1-expressie vertonen met een combined positive score (CPS) > of = 10 (monotherapie) (opmerking: voor rechthebbenden wiens behandeling is opgestart vóór 01.08.2018 geldt de bijkomende beperking in verband met PD-L1-expressie niet; voor rechthebbenden wiens behandeling is opgestart vóór 01.04.2021 geldt de bijkomende beperking betreffende carboplatine niet)

- de behandeling van volwassen rechthebbenden met lokaal gevorderd of vroegstadium triple-negatief borstkanker met een hoog risico op een recidief met uitzondering van T1cN0 stadium voor de neoadjuvante behandeling en in combinatie met chemotherapie (opmerking: voor rechthebbenden wiens neoadjuvante behandeling is opgestart vóór 01.11.2023 geldt de bijkomende beperking in verband met T1cN0 stadium niet).

De behandeling wordt slechts vergoed voor een maximum van 8 cycli van 200 mg elke 3 weken of een maximum van 4 cycli van 400 mg elke 6 weken of tot ziekteprogressie die een definitieve operatie uitsloot of tot een onaantoonbare toxiciteit optreedt.

- de verderzetting van de behandeling van volwassen rechthebbenden met lokaal gevorderd of vroegstadium triple-negatief borstkanker met een hoog risico op een recidief met uitzondering van T1cN0 stadium voor de adjuvante behandeling na een operatie als monotherapie en die geen pathologische complete respons vertoont hebben. Een vergoeding voor adjuvante behandeling is uitsluitend mogelijk voor rechthebbenden die reeds een vergoeding voor deze specialiteit in combinatie met chemotherapie, volgens de huidige paragraaf voor de neoadjuvante behandeling van lokaal gevorderd of vroegstadium triple-negatief borstkanker met een hoog risico op recidief met uitzondering van T1cN0 stadium. (opmerking: voor rechthebbenden wiens neoadjuvante of adjuvante behandeling is opgestart vóór 01.11.2023 gelden de bijkomende beperkingen in verband met T1cN0 stadium niet).

De behandeling wordt slechts vergoed voor een maximum van 9 cycli van 200 mg elke 3 weken of een maximum van 5 cycli van 400 mg elke 6 weken, of tot recidief in de adjuvante fase of tot onaantoonbare toxiciteit optreedt.

- de verderzetting van de behandeling van volwassen rechthebbenden met lokaal gevorderd of vroegstadium triple-negatief borstkanker met een hoog risico op een recidief met uitzondering van T1cN0 stadium voor de adjuvante behandeling na een operatie als monotherapie en die een pathologische complete respons vertoont hebben. Een vergoeding voor adjuvante behandeling is uitsluitend mogelijk voor rechthebbenden die reeds een vergoeding voor deze specialiteit in combinatie met chemotherapie, volgens de huidige paragraaf voor de neoadjuvante behandeling van lokaal gevorderd of vroegstadium triple-negatief borstkanker met een hoog risico op recidief met uitzondering van T1cN0 stadium. (opmerking: voor rechthebbenden wiens neoadjuvante of adjuvante behandeling is opgestart vóór 01.11.2023 gelden de bijkomende beperkingen in verband met T1cN0 stadium niet).

De behandeling wordt slechts vergoed voor een maximum van 9 cycli van 200 mg elke 3 weken, of een maximum van 5 cycli van 400 mg elke 6 weken of tot recidief in de adjuvante fase of onaantoonbare toxiciteit optreedt.

Ce traitement n'est remboursé que s'il a été approuvé lors d'une consultation oncologique multidisciplinaire (COM), dont le médecin spécialiste décrit au point b) conserve le rapport dans son dossier.

Le remboursement simultané d'une spécialité pharmaceutique à base du principe actif pembrolizumab et d'un autre inhibiteur PD-1 ou d'un inhibiteur PD-L1 n'est jamais autorisé.

b) Le remboursement ne peut être accordé que si la spécialité pharmaceutique concernée est prescrite par un médecin spécialiste responsable du traitement qui soit agréé en oncologie médicale ou par un médecin-spécialiste responsable du traitement qui soit expérimenté dans l'administration de médicaments anticancéreux dans l'indication enregistrée pour laquelle le remboursement est demandé.

c) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte de la posologie mentionnée dans le résumé des caractéristiques du produit (RCP) de la spécialité pharmaceutique à base de pembrolizumab pour l'indication pour laquelle le remboursement est demandé.

Le traitement doit être administré, et éventuellement arrêté en conformité avec les modalités mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de la spécialité pharmaceutique à base de pembrolizumab et le traitement doit également être arrêté en cas d'effets secondaires inacceptables pour le bénéficiaire.

d) Le remboursement est accordé pour des périodes renouvelables de maximum 12 mois sur base chaque fois d'une demande de remboursement électronique introduite par le médecin spécialiste identifié et authentifié par la plateforme e-Health, décrit sous b), qui ainsi :

- mentionne pour quelle indication enregistrée dans le RCP le traitement par pembrolizumab va être administré ;

- s'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve relatives à la situation du bénéficiaire (un rapport médical décrivant chronologiquement l'évolution de l'affection (y compris les résultats des imageries médicales et les résultats des examens anatomo-pathologiques) ainsi que la date à laquelle la Consultation Oncologique Multidisciplinaire a eu lieu) ;

- s'engage à collaborer à l'enregistrement et à la collecte des données codées relatives à l'évolution de ce bénéficiaire traité par une spécialité pharmaceutique à base de pembrolizumab, le jour où un tel registre existera.

e) Le remboursement est accordé si le pharmacien hospitalier dispensateur dispose, préalablement à la délivrance de la spécialité pharmaceutique concernée, d'une preuve de l'accord électronique.

Règle interprétative pour le remboursement de la spécialité pharmaceutique Keytruda® (pembrolizumab).

Question:

Dans quelle mesure la spécialité pharmaceutique Keytruda (pembrolizumab) peut-elle être remboursée pour le traitement de première ligne des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) métastatique dont les tumeurs expriment PD-L1 avec un score de proportion tumorale (TPS) > ou = 50 %, dans le cas où l'absence de mutations tumorales d'EGFR ou d'ALK n'a pas été démontrée?

Réponse:

Si un patient est atteint d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) métastatique dont la tumeur exprime PD-L1 avec un score de proportion tumorale (TPS) > ou = 50 %, et la tumeur est un carcinome épidermoïde, l'absence d'une mutation EGFR ou d'une translocation ALK ne doit pas être démontrée par un test pour bénéficier du remboursement du Keytruda, vu que les études

Deze behandeling is slechts vergoed als die goedgekeurd werd door het multidisciplinair oncologisch consult (MOC), waarvan het rapport door de arts-specialist vermeld onder punt b) wordt bijgehouden in het dossier.

De gelijktijdige vergoeding van de farmaceutische specialiteit op basis van het werkzaam bestanddeel pembrolizumab met een andere PD-1-remmer of PD-L1-remmer is nooit toegelaten.

b) De vergoeding kan enkel worden toegestaan indien de betrokken farmaceutische specialiteit wordt voorgeschreven door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling en die erkend is in de medische oncologie of door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling met ervaring in het toedienen van middelen tegen kanker binnen de geregistreerde indicatie waarvoor de vergoeding wordt aangevraagd.

c) Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met de posologie die in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) van de betrokken farmaceutische specialiteit op basis van pembrolizumab wordt vermeld voor de indicatie waarvoor de vergoeding wordt aangevraagd.

De behandeling moet worden toegediend en eventueel beëindigd in overeenstemming met de modaliteiten die in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) van de farmaceutische specialiteit op basis van pembrolizumab zijn vermeld en de behandeling moet ook worden beëindigd indien de rechthebbende onaantalbare bijwerkingen ondervindt van de behandeling.

d) De vergoeding wordt toegestaan voor hernieuwbare periodes van maximaal 12 maanden, telkens op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het e-Health platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts-specialist vermeld onder punt b), die aldus:

- vermeldt voor welke geregistreerde indicatie, vermeld in de SKP, de behandeling met pembrolizumab gebruikt wordt;

- verklaart zich ertoe te verbinden de bewijsstukken met betrekking tot de situatie van de rechthebbende (medisch rapport dat chronologisch de evolutie van de aandoening beschrijft (inclusief de resultaten van de medische beeldvorming en de resultaten van de anatomo-pathologische onderzoeken) en de datum waarop het multidisciplinair oncologisch consult heeft plaats gehad) ter beschikking te houden van de adviserend-arts;

- Verklaart zich ertoe te verbinden om mee te werken aan de registratie en het verzamelen van de gecodeerde gegevens betreffende de evolutie van deze rechthebbende behandeld met de farmaceutische specialiteit op basis van pembrolizumab, de dag dat een dergelijk register zal bestaan.

e) De vergoeding wordt toegekend als de betrokken ziekenhuisapotheeker, vooraleer de betrokken farmaceutische specialiteit verstrekt wordt, beschikt over een bewijs van het elektronisch akkoord.

Interpretatieve regel voor de terugbetaling van de farmaceutische specialiteit Keytruda® (pembrolizumab).

Vraag:

In welke mate mag de farmaceutische specialiteit Keytruda (pembrolizumab) terugbetaald worden voor de eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom (NSCLC) bij volwassenen met tumoren die PD-L1-expressie vertonen met een tumor proportion score (TPS) > of = 50 % indien de afwezigheid van EGFR- of ALK-positieve tumormutaties niet aangetoond is ?

Antwoord :

Indien een patiënt een gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom (NSCLC) heeft dat PD-L1-expressie vertoont met een tumor proportion score (TPS) > of = 50 % en dat een plaveiselcelcarcinoom is, moet de afwezigheid van een EGFR mutatie of een ALK translocatie niet aangetoond zijn met een test om te genieten van terugbetaling van Keytruda, gezien studies tonen dat deze aberraties

montrent que ces aberrations sont extrêmement rares dans cette histologie. Des tests moléculaires exceptionnels doivent être réalisés conformément aux lignes directrices belges pour les tests moléculaires dans le CBNPC (Pauwels et al., Belgian J Med Oncol 2016; 10 (4): 123-131).

Cependant, s'il s'agit d'un adénocarcinome, l'absence d'une mutation EGFR ou d'une translocation ALK doit avoir été démontrée avec un test validé pour bénéficier du remboursement Keytruda, car des aberrations peuvent survenir dans cette histologie et car d'autres médicaments peuvent être utilisés en cas de mutation EGFR ou de translocation ALK.

uiterst zelden voorkomen bij deze histologie. Uitzonderlijke moleculaire testing dient te gebeuren conform de Belgische richtlijnen voor moleculaire testing in NSCLC (Pauwels et al, Belg J Med Oncol 2016; 10(4): 123-131).

Indien het echter om een adeno­carcinoom gaat, moet de afwezigheid van een EGFR mutatie of een ALK translocatie wel aangetoond zijn met een gevalideerde test om te genieten van terugbetaling van Keytruda, gezien bij deze histologie wel aberraties voorkomen en omdat er andere medicatie kan gebruikt worden bij EGFR mutatie of ALK translocatie.

c) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2795-995 2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

e) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2795-995 2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

f) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2795-995 2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

g) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2795-995 2795-995	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	

h) Au § 9180000, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 9180000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
METHOFILL 7,5 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: L04AX03					
	7735-525	1 applicateur prérempli 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde applicator 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg		
Fb-9 *	7735-525	1 applicateur prérempli 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde applicator 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg	G	
Fb-9 **	7735-525	1 applicateur prérempli 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde applicator 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg	G	

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*.

Bruxelles, le 12 octobre 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*.

Brussel, 12 oktober 2023.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/46221]

12 OCTOBRE 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 10 octobre 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 au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, 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 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 4 octobre 2023 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 74.600/2 ;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/46221]

12 OKTOBER 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 10 oktober 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 publiekverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 4 oktober 2023 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 74.600/2;