

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/000302]

16 JANUARI 2024. — 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, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

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

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 23 januari 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2024, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

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

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 10 Januari 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 75.335/2 ;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 11 januari 2024 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/000302]

16 JANVIER 2024. — 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, § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, 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, les articles 84 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 23 janvier 2024;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} février 2024, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu 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°, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 11 Janvier 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 75.335/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 11 janvier 2024 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:

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

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

AMOCLANEEG 500 mg/125 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02				
C-37 ***	0794-552	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	G	0,2911	0,2911	0,1967	0,1967

AMOXICLAV SANDOZ 875 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02				
C-37 ***	0768-275	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	G	0,4441	0,4441	0,3000	0,3000

ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA05	
B-41 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0367	0,0612

ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA05	
B-41 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1470	0,1470	0,0297	0,0497

BETAHISTINE EG 24 mg		EUROGENERICS		ATC: N07CA01				
Cx-11 ***	7706-351	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1093	0,1093	0,1093	0,1093

CLARITHROMYCINE VIATRIS 500 mg		VIATRIS		ATC: J01FA09				
C-37 ***	0778-498	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5682	0,5682	0,3840	0,3840

CLAVERSAL		TRUVION HEALTHCARE		ATC: A07EC02				
B-55 ***	0766-790	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,2851	0,2851	0,0518	0,0871

CLINDAMYCIN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: J01FF01				
C-37 ***	0755-975	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,3624	0,3624	0,2447	0,2447

CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg		SANDOZ		ATC: C07BB07				
B-15 ***	0798-025	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1178	0,1178	0,0239	0,0398

ESCITALOPRAM VIATRIS 10 mg		VIATRIS		ATC: N06AB10					
B-73 ***	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1799	0,1799	0,0366	0,0611	
ESCITALOPRAM VIATRIS 20 mg		VIATRIS		ATC: N06AB10					
B-73 ***	7723-083	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1799	0,1799	0,0366	0,0611	
IRBESARTAN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: C09CA04					
B-224 ***	0751-818	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	0,1990	0,1990	0,0400	0,0672	
MIRTAZAPINE VIATRIS 30 mg		VIATRIS		ATC: N06AX11					
B-73 ***	0779-801	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3695	0,3695	0,0756	0,1258	
MONTELUKAST TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		ATC: R03DC03					
B-241 ***	0791-707	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G	0,4569	0,4569	0,0760	0,1280	
MOXONIDINE VIATRIS 0,4 mg		VIATRIS		ATC: C02AC05					
B-240 ***	0777-664	1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	G	0,2283	0,2283	0,0464	0,0771	
OLANZAPINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03					
B-72 ***	7700-123	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,7927	0,7927	0,1536	0,2579	
OLMESARTAN/AMLODIPINE AB 40 mg/10 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09DB02					
B-224 ***	7734-478	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	G	0,4868	0,4868	0,0986	0,1646	
PALIPERIDONE TEVA 9 mg		AREGA PHARMA		ATC: N05AX13					
B-220 ***	7723-430	1 tablet met verlengde afgifte, 9 mg	1 comprimé à libération prolongée, 9 mg	G	1,5448	1,5448	0,1429	0,2161	
SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 20mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: H01CB02	
B-50	1395-060	1 injectieflacon 20 mg poeder voor suspensie voor injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 mg poudre pour suspension injectable, 10 mg/ml	R	560,84	560,84	8,00	12,10	
	1395-060				502,29	502,29			
B-50 *	0761-064	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 10 mg/mL	R	539,5400	539,5400			
B-50 **	0761-064	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 10 mg/mL	R	532,4300	532,4300			
SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 30mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: H01CB02	
B-50	1395-052	1 injectieflacon 30 mg poeder voor suspensie voor injectie, 15 mg/ml	1 flacon injectable 30 mg poudre pour suspension injectable, 15 mg/ml	R	753,45	753,45	8,00	12,10	
	1395-052				678,11	678,11			

B-50 *	0762-096	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 15 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 15 mg/mL	R	725,9100	725,9100		
B-50 **	0762-096	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 15 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 15 mg/mL	R	718,8000	718,8000		

STAPHYCID		LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER			ATC: J01CF05			
C-37 ***	0717-843	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,5631	0,5631	0,3806	0,3806

2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ			ATC: A02BC01			
B-48 ***	0775-353	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,6163	0,6163	0,1250	0,2086

3° in hoofdstuk IV :

a) In § 1340200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV :

a) Au § 1340200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 20mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: H01CB02		
A-52	1395-060	1 injectieflacon 20 mg poeder voor suspensie voor injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 mg poudre pour suspension injectable, 10 mg/ml	R	560,84	560,84	0,00	0,00
	1395-060				502,29	502,29		
A-52 *	0761-064	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 10 mg/mL	R	539,5400	539,5400		
A-52 **	0761-064	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 10 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 10 mg/mL	R	532,4300	532,4300		

SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 30mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: H01CB02	
A-52	1395-052	1 injectieflacon 30 mg poeder voor suspensie voor injectie, 15 mg/ml	1 flacon injectable 30 mg poudre pour suspension injectable, 15 mg/ml	R	753,45	753,45	0,00	0,00
	1395-052				678,11	678,11		
A-52 *	0762-096	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 15 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 15 mg/mL	R	725,9100	725,9100		
A-52 **	0762-096	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 15 mg/mL	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 15 mg/mL	R	718,8000	718,8000		

b) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

b) Au § 2680000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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

TOVEDESO 7 mg		AREGA PHARMA		ATC: G04BD13				
B-265 ***	7724-347	1 tablet met verlengde afgifte, 7 mg	1 comprimé à libération prolongée, 7 mg	G	0,8385	0,8385	0,1600	0,2686

c) In § 2880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

c) Au § 2880000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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

MEMANTINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N06DX01				
B-254 ***	7705-429	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3256	0,3256	0,0664	0,1107

d) In § 3720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

d) Au § 3720000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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

AZILECT 1 mg								
TEVA PHARMA BELGIUM								
ATC: N04BD02								
B-77 ***	0782-698	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg	R	1,4586	1,4586	0,2464	0,4146

e) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

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

CELECOXIB EG 100 mg								
EUROGENERICS								
ATC: M01AH01								
B-250 ***	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1859	0,1859	0,0380	0,0634

CELECOXIB EG 200 mg								
EUROGENERICS								
ATC: M01AH01								
B-250 ***	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2109	0,2109	0,0414	0,0696

f) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

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

CELECOXIB EG 100 mg								
EUROGENERICS								
ATC: M01AH01								
B-250 ***	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1859	0,1859	0,0380	0,0634

CELECOXIB EG 200 mg								
EUROGENERICS								
ATC: M01AH01								
B-250 ***	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2109	0,2109	0,0414	0,0696

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

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

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

ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000

ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1470	0,1470	0,0000	0,0000

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

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

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

ATORVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000

ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1470	0,1470	0,0000	0,0000

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

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

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

ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1470	0,1470	0,0000	0,0000	

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

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

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

ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1470	0,1470	0,0000	0,0000	

k) In § 9210000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

k) Au § 9210000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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

LEVOFLOXACINE VIATRIS 500 mg		VIATRIS						ATC: J01MA12	
C-37 ***	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,3780	1,3780	0,9310	0,9310	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2024.
Brussel, 16 januari 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} février 2024.
Bruxelles, le 16 janvier 2024.

F. VANDENBROUCKE