

ce) In § 12870200, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

ce) Au § 12870200, les spécialités suivantes sont insérées:

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

VYEPTI 100 mg/ml				LUNDBECK				ATC: N02CD05
B-361 *	7740-293	<b>1 injectieflacon 1 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/mL</b>	<b>1 flacon injectable 1 mL solution à diluer pour perfusion, 100 mg/mL</b>	T	<b>874,44</b>	<b>874,44</b>		
B-361 **	7740-293	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL	T	934,0200	934,0200		
		1 injectieflacon 1 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		926,9100	926,9100		

**Art. 2.** In bijlage II bij hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

Het punt II.22 wordt toegevoegd, luidende: " Geneesmiddelen voor de basisbehandeling van eosinofiele oesofagitis (EoE): B-383 ».

Het punt VIII.38 wordt toegevoegd, luidende: " De proteasoom inhibitoren: Fa-26 ».

Het punt VIII.39 wordt toegevoegd, luidende: " Geneesmiddelen gebruikt bij de behandeling van multipel myeloom: Fa-27 ».

**Art. 3.** In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de volgende wijziging aangebracht :

het punt VI.1.19 wordt toegevoegd, luidende: " Allergenen alleen of onderling gemengd, gebruikt als desensibiliserende middelen. - Vergoedingsgroep : C-12 ».

**Art. 4.** In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de als volgt opgestelde ATC codes toegevoegd:

A07EA06 – BUDESONIDE (JORVEZA)

J06BD08 - NIRSEVIMAB

N02CD05 - EPTINEZUMAB

**Art. 5.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 mei 2024, met uitzondering van de bepalingen van artikel 3 die uitwerking hebben met ingang van 1 mei 2022.

Brussel, 17 mei 2024.

F. VANDENBROUCKE

**Art. 2.** A l'annexe II du même arrêté, tel qu'elle a été modifiée à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

Le point II.22 est inséré, rédigé comme suit : " Médicaments destinés au traitement de base de l'oesophagite à eosinophiles (OE) : B-383 ».

Le point VIII.38 est inséré, rédigé comme suit : " Les inhibiteurs de protéasome : Fa-26 ».

Le point VIII.39 est inséré, rédigé comme suit : " Médicaments destinés au traitement du myélome multiple: Fa-27 ».

**Art. 3.** A l'annexe II du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, est apportée la modification suivante :

le point VI.1.19 est inséré, rédigé comme suit: " Les allergènes seuls ou en mélange utilisés comme désensibilisants. - Groupe de remboursement : C-12 ».

**Art. 4.** A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC libellé comme suit sont ajoutés:

A07EA06 – BUDESONIDE (JORVEZA)

J06BD08 - NIRSEVIMAB

N02CD05 - EPTINEZUMAB

**Art. 5.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> mai 2024, à l'exception des dispositions de l'article 3 qui produisent leurs effets le 1<sup>er</sup> mai 2022.

Bruxelles, le 17 mai 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDS Dienst  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/004844]

17 MEI 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

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/004844]

17 MAI 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du

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 14 mei 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juni 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 voorschrijf 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 13 mei 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.478/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 13 mei 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:

10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1er, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1er, 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<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 84 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 14 mai 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<sup>er</sup> juin 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 tarifié 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<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 13 mai 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 76.478/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 13 mai 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<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

B-72 ***	0746-123	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,3275	0,3275	0,0663	0,1107
MIRTAZAPINE EG INSTANT 15 mg			EUROGENERICST					
B-73 ***	0755-454	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2415	0,2415	0,0490	0,0817
MIRTAZAPINE VIATRIS 30 mg			VIATRIS					
B-73 ***	0779-801	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,4509	0,4509	0,0913	0,1523
OXYCODONE TEVA 40 mg			AREGA PHARMA					
B-56 ***	7717-036	1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	0,4484	0,4484	0,0910	0,1513
OXYCODONE TEVA 5 mg			AREGA PHARMA					
B-56 ***	7716-822	1 tablet met verlengde afgifte, 5 mg	1 comprimé à libération prolongée, 5 mg	G	0,0746	0,0746	0,0143	0,0237
PAROXETINE SANDOZ 20 mg			SANDOZ					
B-73 ***	0771-840	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2155	0,2155	0,0437	0,0728
RISPERIDONE SANDOZ 2 mg			SANDOZ					
B-220 ***	0787-887	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,4894	0,4894	0,0883	0,1485
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg			SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					
B-41 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0366	0,0610
SERLAIN 50 mg			VIATRIS					
B-73 ***	0747-584	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	R	0,2354	0,2354	0,0449	0,0754
SIMALVIANE 60 mg/300 mg			MAYOLY BENELUX					
Cx-10 ***	7719-750	1 zachte capsule, 60 mg/ 300 mg	1 capsule molle, 60 mg/ 300 mg		0,2073	0,2073	0,2073	0,2073
SPIRONOLACTONE EG 25 mg			EUROGENERICST					
B-27 ***	0740-282	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	0,0516	0,0516	0,0105	0,0175
ZESTRIL 20			PHARMANOVIA BENELUX B.V.					
B-21 ***	0731-240	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	0,1764	0,1764	0,0358	0,0596

## 2° in hoofdstuk II-B:

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

2° au chapitre II-B;

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

ESOMEPRAZOLE TEVA 20 mg			AREGA PHARMA			ATC: A02BC05				
B-48 ***	0757-526	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1268	0,1268	0,0257	0,0429		
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ			ATC: A02BC01				
B-48 ***	0775-353	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4980	0,4980	0,0909	0,1529		
PANTOPRAZOL AUROBINDO 40 mg			AUROBINDO NV			ATC: A02BC02				
B-48 ***	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2419	0,2419	0,0489	0,0818		
PANTOPRAZOLE VIATRIS 20 mg			VIATRIS			ATC: A02BC02				
B-48	2575-579	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,58	11,58	1,26	2,10		
<b>2575-579</b>						<b>4,75</b>				

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 30000, 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		

ESOMEPRAZOLE TEVA 20 mg			AREGA PHARMA			ATC: A02BC05				
C-31 ***	0757-526	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1268	0,1268	0,0257	0,0429		

PANTOPRAZOL AUROBINDO 40 mg			AUROBINDO NV			ATC: A02BC02				
C-31 ***	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2419	0,2419	0,0489	0,0818		

3° in hoofdstuk IV-B :

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

3° au chapitre IV-B :

b) Au § 70100, 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		

CREON 25000	VIATRIS	ATC: A09AA02
-------------	---------	--------------

A-4 ***	0761-585	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	1 gélule gastro-résistante, 300 mg			0,3945	0,3945	0,0000	0,0000
---------	----------	---	------------------------------------	--	--	--------	--------	--------	--------

b) In § 70200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 70200, 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	

CREON 25000 VIATRIS				ATC: A09AA02				
A-4 ***	0761-585	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	1 gélule gastro-résistante, 300 mg		0,3945	0,3945	0,0000	0,0000

c) In § 70300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 70300, 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	

CREON 25000 VIATRIS				ATC: A09AA02				
B-51 ***	0761-585	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	1 gélule gastro-résistante, 300 mg		0,3945	0,3945	0,0495	0,0750

d) In § 70400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 70400, 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	

CREON 25000 VIATRIS				ATC: A09AA02				
A-4 ***	0761-585	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	1 gélule gastro-résistante, 300 mg		0,3945	0,3945	0,0000	0,0000

e) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 2680000, 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	

SOLIFENACINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD08									
B-265 ***	7724-537	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4052	0,4052	0,0495	0,0750	

TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD07									
B-265 ***	7708-175	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	0,5667	0,5667	0,1150	0,1914	

f) In § 2880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 2880000, 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	

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	

g) In § 7100000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 7100000, 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	

IMNOVID 1 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L04AX06									
	7708-191	14 capsules, hard, 1 mg	14 gélules, 1 mg		4457,40	4457,40			

A-29 *	7708-191	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg	337,9964	337,9964		
A-29 **	7708-191	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg	337,4886	337,4886		

IMNOVID 2 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L04AX06			
A-29 *	7708-209	<b>14 capsules, hard, 2 mg</b>	<b>14 gélules, 2 mg</b>	<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 *	7708-209	1 capsule, hard, 2 mg	1 gélule, 2 mg	337,9964	337,9964		
A-29 **	7708-209	1 capsule, hard, 2 mg	1 gélule, 2 mg	337,4886	337,4886		

IMNOVID 3 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L04AX06			
A-29 *	7708-217	<b>14 capsules, hard, 3 mg</b>	<b>14 gélules, 3 mg</b>	<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 *	7708-217	1 capsule, hard, 3 mg	1 gélule, 3 mg	337,9964	337,9964		
A-29 **	7708-217	1 capsule, hard, 3 mg	1 gélule, 3 mg	337,4886	337,4886		

IMNOVID 4 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L04AX06			
A-29 *	7708-225	<b>14 capsules, hard, 4 mg</b>	<b>14 gélules, 4 mg</b>	<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 *	7708-225	1 capsule, hard, 4 mg	1 gélule, 4 mg	337,9964	337,9964		
A-29 **	7708-225	1 capsule, hard, 4 mg	1 gélule, 4 mg	337,4886	337,4886		

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

h) 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

ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000

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

i) 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

ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		

A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

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

j) 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

ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07

A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------

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

k) Au § 8310400, 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

ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07
A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg

l) In § 10190000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

l) Au § 10190000, 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

IMNOVID 1 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM	ATC: L04AX06
A-29 *	7708-191    14 capsules, hard, 1 mg 7708-191    1 capsule, hard, 1 mg	14 gélules, 1 mg 1 gélule, 1 mg

A-29 **	7708-191	1 capsule, hard, 1 mg	1 gélule, 1 mg		337,4886	337,4886		
<b>IMNOVID 2 mg</b> BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L04AX06								
A-29 *	7708-209	<b>14 capsules, hard, 2 mg</b>	<b>14 gélules, 2 mg</b>		<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 **	7708-209	1 capsule, hard, 2 mg	1 gélule, 2 mg		337,9964	337,9964		
<b>IMNOVID 3 mg</b> BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L04AX06								
A-29 *	7708-217	<b>14 capsules, hard, 3 mg</b>	<b>14 gélules, 3 mg</b>		<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 **	7708-217	1 capsule, hard, 3 mg	1 gélule, 3 mg		337,9964	337,9964		
<b>IMNOVID 4 mg</b> BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L04AX06								
A-29 *	7708-225	<b>14 capsules, hard, 4 mg</b>	<b>14 gélules, 4 mg</b>		<b>4457,40</b>	<b>4457,40</b>		
A-29 **	7708-225	1 capsule, hard, 4 mg	1 gélule, 4 mg		337,9964	337,9964		

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 juni 2024.

Brussel, 17 mei 2024.

F. VANDENBROUCKE

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> juin 2024.

Bruxelles, le 17 mai 2024.

F. VANDENBROUCKE