

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/006014]

11 JUNI 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, artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 11 juni 2024;

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 6 juni 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.676/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 6 juni 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 – 2024/006014]

11 JUIN 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, l'article 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 11 juin 2024;

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^{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 6 juin 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 76.676/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 6 juin 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 hoofstuk I :

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

1° au chapitre I :

a) 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
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg SANDOZ ATC: J01CA04								
C-37 ***	0799-080	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	1 comprimé dispersible, 1000 mg	G	0,3848	0,3848	0,2605	0,2605
ATENOLOL EG 25 mg EUROGENERICS ATC: C07AB03								
B-15 ***	0749-382	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	0,0439	0,0439	0,0089	0,0148
ATENOLOL EG 50 mg EUROGENERICS ATC: C07AB03								
B-15 ***	0749-655	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	0,0839	0,0839	0,0170	0,0284
ATENOLOL TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: C07AB03								
B-15 ***	0747-139	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,1683	0,1683	0,0341	0,0569
BETAHISTINE VIATRIS 24 mg VIATRIS ATC: N07CA01								
Cx-11 ***	0797-985	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1330	0,1330	0,1330	0,1330
BICLAR UNO 500 VIATRIS ATC: J01FA09								
C-37 ***	0749-622	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	R	0,6731	0,6731	0,4550	0,4550
CETIRIZIN AB 10 mg AUROBINDO NV ATC: R06AE07								
Cs-7 ***	7720-451	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0885	0,0885	0,0717	0,0717
CLARITHROMYCINE SANDOZ 250 mg SANDOZ ATC: J01FA09								
C-37 ***	0785-733	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,3392	0,3392	0,2293	0,2293
CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg EUROGENERICS ATC: C07BB07								
B-15 ***	0774-315	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1337	0,1337	0,0271	0,0452
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	0,1074	0,1074	0,0218	0,0363
DULOXETINE EG 30 mg EUROGENERICS ATC: N06AX21								
B-73 ***	7713-852	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2357	0,2357	0,0451	0,0758
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
GLICLAZIDE SANDOZ 60 mg SANDOZ ATC: A10BB09								
A-12 ***	7715-428	1 tablet met gereguleerde afgifte, 60 mg	1 comprimé à libération modifiée, 60 mg	G	0,1052	0,1052	0,0000	0,0000

ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: J02AC02					
B-134 ***	0793-232	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,6523	0,6523	0,1320	0,2207	
LEPONEX 100 mg		VIATRIS		ATC: N05AH02					
B-72 ***	0746-123	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,2503	0,2503	0,0469	0,0789	
LOSARTAN EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: C09CA01					
B-224 ***	0792-549	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2923	0,2923	0,0593	0,0989	
MIRTAZAPINE EG INSTANT 15 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX11					
B-73 ***	0755-454	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2401	0,2401	0,0455	0,0765	
MIRTAZAPINE VIATRIS 30 mg		VIATRIS		ATC: N06AX11					
B-73 ***	0779-801	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3853	0,3853	0,0658	0,1107	
NESTROLAN 100 mg		AMOPHAR		ATC: N06AX05					
B-73 ***	0774-661	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,1000	0,1000	0,0203	0,0337	
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05					
B-73 ***	0771-840	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2389	0,2389	0,0453	0,0762	
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA03			
B-41 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0250	0,0418	
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA03			
B-41 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0497	0,0836	
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04					
B-220 ***	7706-302	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,6272	0,6272	0,1277	0,2143	
RISPERIDONE EG 1 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08					
B-220 ***	0787-226	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,2586	0,2586	0,0525	0,0875	
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA07			
B-41 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1809	0,1809	0,0367	0,0610	
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA07			
B-41 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2049	0,2049	0,0417	0,0693	
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA07			
B-41 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1803	0,1803	0,0366	0,0610	
SERTRALINE AB 100 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AB06					
B-73 ***	7730-963	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1774	0,1774	0,0360	0,0600	

2° in hoofdstuk II :

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

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, 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
OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: A02BC01								
B-48 ***	0775-346	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1387	0,1387	0,0282	0,0468
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
PANTOPRAZOL AUROBINDO 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC02								
B-48 ***	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2366	0,2366	0,0480	0,0800
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
B-48 ***	0791-525	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2453	0,2453	0,0496	0,0829

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 Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: A02BC01								
C-31 ***	0775-346	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1387	0,1387	0,0282	0,0468
PANTOPRAZOL AUROBINDO 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC02								
C-31 ***	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2366	0,2366	0,0480	0,0800
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
C-31 ***	0791-525	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2453	0,2453	0,0496	0,0829

3° in hoofdstuk IV :

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

3° au chapitre IV :

a) 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

SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: G04BD08								
B-265 ***	7725-849	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4770	0,4770	0,0967	0,1613

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	0,2391	0,2391	0,0476	0,0801

TOVIAZ 4 mg PFIZER ATC: G04BD11								
B-265 ***	0790-543	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,7235	0,7235	0,1439	0,2418

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

b) 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	0,3875	0,3875	0,0663	0,1116

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

c) 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 AB 200 mg AUROBINDO NV ATC: M01AH01								
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1841	0,1841	0,0376	0,0627

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

d) Au § 4280000, 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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				
B-290 ***	0799-775	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	0,2406	0,2406	0,0487	0,0813

e) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 4690000, 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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				
B-76 ***	0799-775	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	0,2406	0,2406	0,0487	0,0813

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

f) Au § 4980000, 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

SUMATRIPTAN TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02CC01				
B-221 ***	0793-679	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,9469	0,9469	0,1917	0,3200

ZOLMITRIPTAN ODIS VIATRIS 2,5 mg		VIATRIS		ATC: N02CC03				
B-221 ***	0752-907	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	G	1,2155	1,2155	0,2196	0,3692

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

g) 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 AB 200 mg AUROBINDO NV ATC: M01AH01								
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1841	0,1841	0,0376	0,0627

h) In § 5270000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 5270000, 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

EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL VIATRIS ATC: J05AR06 MYLAN 600 mg/200 mg/245 mg								
A-20 ***	7721-772	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,8043	7,8043	0,0000	0,0000

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

i) 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

PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03								
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0000	0,0000

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03								
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2049	0,2049	0,0000 0,0000
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	0,1803	0,1803	0,0000 0,0000

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

j) Au § 8310200, 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		

PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0000 0,0000

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0000 0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000 0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2049	0,2049	0,0000 0,0000

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	0,1803	0,1803	0,0000 0,0000

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

k) Au § 8310300, 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		

PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0000 0,0000

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2049	0,2049	0,0000	0,0000	
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	0,1803	0,1803	0,0000	0,0000	

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

l) 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		

PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0000	0,0000	
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1809	0,1809	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2049	0,2049	0,0000	0,0000	
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	0,1803	0,1803	0,0000	0,0000	

m) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 8310500, 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
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03		
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1238	0,1238	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03		
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2684	0,2684	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2024.
Brussel, 11 juni 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2024.
Bruxelles, le 11 juin 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST JUSTITIE

[C – 2024/005929]

16 MEI 2024. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de taalkaders voor de uitvoeringsdiensten waarvan de zetel in Brussel-Hoofdstad gevestigd is en waarvan de werkring het ganse land bestrijkt van de Federale Overheidsdienst Justitie

FILIP, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wetten op het gebruik van de talen in bestuurszaken, gecoördineerd op 18 juli 1966, inzonderheid op artikel 43^{ter}, ingevoegd bij de wet van 12 juni 2002 en laatst gewijzigd bij wet van 20 juli 2005;

Gelet op het koninklijk besluit van 30 juli 2018 tot vaststelling van de taalkaders voor de uitvoeringsdiensten waarvan de zetel in Brussel-Hoofdstad gevestigd is en waarvan de werkring het ganse land bestrijkt van de Federale Overheidsdienst Justitie;

Gelet op het koninklijk besluit van 19 september 2005 tot vaststelling, met het oog op de toepassing van artikel 43^{ter} van de wetten op het gebruik van de talen in bestuurszaken, gecoördineerd op 18 juli 1966, van de betrekkingen van de ambtenaren van de centrale diensten van de federale overheidsdiensten, die eenzelfde trap van de hiërarchie vormen;

Overwegende dat voldaan werd aan de voorschriften van artikel 54, tweede lid van de voormelde wetten;

Gelet op het advies nr. 56.137 van de Vaste Commissie voor Taaltoezicht, gegeven op 16 april 2024;

Op de voordracht van de Minister van Justitie,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. In de uitvoeringsdiensten waarvan de zetel in Brussel-Hoofdstad gevestigd is en waarvan de werkring het ganse land bestrijkt, worden de betrekkingen in elke trap van de hiërarchie die in de personeelsplannen van de Federale Overheidsdienst Justitie zijn opgenomen, verdeeld tussen het Franse en het Nederlandse taalkader volgens de verhoudingen die in de bij dit besluit gevoegde tabel zijn bepaald.

Art. 2. Het koninklijk besluit van 30 juli 2018 tot vaststelling van de taalkaders voor de uitvoeringsdiensten waarvan de zetel in Brussel-Hoofdstad gevestigd is en waarvan de werkring het ganse land bestrijkt, van de Federale Overheidsdienst Justitie, wordt opgeheven.

SERVICE PUBLIC FEDERAL JUSTICE

[C – 2024/005929]

16 MAI 2024. — Arrêté royal fixant les cadres linguistiques des services d'exécution dont le siège est établi à Bruxelles-Capitale et dont l'activité s'étend à tout le pays, du Service public fédéral Justice

PHILIPPE, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu les lois sur l'emploi des langues en matière administrative, coordonnées le 18 juillet 1966, notamment l'article 43^{ter}, inséré par la loi du 12 juin 2002 et modifié en dernier lieu par la loi du 20 juillet 2005;

Vu l'arrêté royal du 30 juillet 2018 fixant les cadres linguistiques des services d'exécution dont le siège est établi à Bruxelles-Capitale et dont l'activité s'étend à tout le pays, du Service public fédéral Justice;

Vu l'arrêté royal du 19 septembre 2005 déterminant, en vue de l'application de l'article 43^{ter} des lois sur l'emploi des langues en matière administrative, coordonnées le 18 juillet 1966, les emplois des agents des services centraux des services publics fédéraux, qui constituent un même degré de la hiérarchie;

Considérant qu'il a été satisfait aux prescriptions de l'article 54, alinéa 2, des lois précitées;

Vu l'avis nr. 56.137 de la Commission permanente de contrôle linguistique, donné le 16 avril 2024;

Sur la proposition du Ministre de la Justice,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. Dans les services d'exécution dont le siège est établi à Bruxelles-Capitale et dont l'activité s'étend à tout le pays, les emplois des différents degrés de la hiérarchie figurant dans les plans de personnel du Service public fédéral Justice sont répartis en un cadre linguistique francophone et un cadre linguistique néerlandophone dont les proportions sont définies dans le tableau joint au présent arrêté.

Art. 2. L'arrêté royal du 30 juillet 2018 fixant les cadres linguistiques des services d'exécution dont le siège est établi à Bruxelles-Capitale et dont l'activité s'étend à tout le pays, du SPF Justice, est abrogé.