

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/008714]

16 SEPTEMBER 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 10 september 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 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 5 september 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 77.043/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 6 augustus 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 – 2024/008714]

16 SEPTEMBRE 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 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, 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 10 septembre 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> octobre 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<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3°, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 5 septembre 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 77.043/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 6 août 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:

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<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| AMLODIPINE KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: C08CA01    |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7717-028</b> | <b>30 tabletten, 10 mg</b>                     | <b>30 comprimés, 10 mg</b>                    |            | <b>3,73</b>  | <b>3,73</b>   |        |        |
| B-20 ***   | 7717-028        | 1 tablet, 10 mg                                | 1 comprimé, 10 mg                             | G          | 0,1625   | 0,1625  | 0,0330 | 0,0550 |
| ARIPIPRAZOL KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: N05AX12   |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7713-712</b> | <b>98 tabletten, 10 mg</b>                     | <b>98 comprimés, 10 mg</b>                    |            | <b>118,25</b>  | <b>118,25</b>   |        |        |
| B-72 ***   | 7713-712        | 1 tablet, 10 mg                                | 1 comprimé, 10 mg                             | G          | 1,3751   | 1,3751  | 0,1010 | 0,1531 |
| ARIPIPRAZOLE MYLAN PHARMA 10 mg VIATRIS ATC: N05AX12           |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7726-672</b> | <b>98 tabletten, 10 mg</b>                     | <b>98 comprimés, 10 mg</b>                    |            | <b>118,25</b>  | <b>118,25</b>   |        |        |
| B-72 ***   | 7726-672        | 1 tablet, 10 mg                                | 1 comprimé, 10 mg                             | G          | 1,3751   | 1,3751  | 0,1010 | 0,1531 |
| CLARITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERICS ATC: J01FA09            |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>0779-850</b> | <b>21 filmomhulde tabletten, 500 mg</b>        | <b>21 comprimés pelliculés, 500 mg</b>        |            | <b>13,11</b>   | <b>13,11</b>  |        |        |
| C-37 ***   | 0779-850        | 1 filmomhulde tablet, 500 mg                   | 1 comprimé pelliculé, 500 mg                  | G          | 0,8162   | 0,8162  | 0,4714 | 0,5519 |
| CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01FA09              |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7701-535</b> | <b>21 filmomhulde tabletten, 500 mg</b>        | <b>21 comprimés pelliculés, 500 mg</b>        |            | <b>12,86</b>   | <b>12,86</b>  |        |        |
| C-37 ***   | 7701-535        | 1 filmomhulde tablet, 500 mg                   | 1 comprimé pelliculé, 500 mg                  | G          | 0,8006   | 0,8006  | 0,4714 | 0,5414 |
| CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg EUROGENERICS ATC: C07BB07         |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>0774-315</b> | <b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg</b> | <b>98 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg</b> |            | <b>10,02</b>   | <b>10,02</b>  |        |        |
| 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 |
| DES Loratadine AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: R06AX27               |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7726-102</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>         | <b>100 comprimés pelliculés, 5 mg</b>         |            | <b>8,19</b>  | <b>8,19</b>   |        |        |
| Cs-7 ***   | 7726-102        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                     | 1 comprimé pelliculé, 5 mg                    | G          | 0,1072   | 0,1072  | 0,0869 | 0,0869 |
| DES Loratadine KRKA 5 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: R06AX27 |                 |  |   |            |  |   |        |        |
|  | <b>7724-370</b> | <b>30 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>          | <b>30 comprimés pelliculés, 5 mg</b>          |            | <b>3,29</b>  | <b>3,29</b>   |        |        |
| Cs-7 ***   | 7724-370        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                     | 1 comprimé pelliculé, 5 mg                    | G          | 0,1435   | 0,1435  | 0,1163 | 0,1163 |

|   |                             |   |   |   |                        |                        |                  |
|---|-----------------------------|---|---|---|------------------------|------------------------|------------------|
| DESLORATADINE TEVA 5 mg                 |                             | AREGA PHARMA  |   | ATC: R06AX27                                      |                        |                        |                  |
| Cs-7 ***                                | <b>0751-099</b><br>0751-099 | <b>100 filmomhulde tabletten, 5 mg</b><br>1 filmomhulde tablet, 5 mg                            | <b>100 comprimés pelliculés, 5 mg</b><br>1 comprimé pelliculé, 5 mg                           | G   | <b>8,23</b><br>0,1076  | <b>8,23</b><br>0,1076  | 0,0873<br>0,0873 |
| DULOXETINE SANDOZ 30 mg                 |                             | SANDOZ  |   | ATC: N06AX21                                      |                        |                        |                  |
| B-73 ***                                | <b>7715-584</b><br>7715-584 | <b>28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg</b><br>1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg   | <b>28 gélules gastro-résistantes, 30 mg</b><br>1 gélule gastro-résistante, 30 mg              | G   | <b>6,56</b><br>0,3063  | <b>6,56</b><br>0,3063  | 0,0621<br>0,1036 |
| DULOXETINE TEVA 30 mg                   |                             | AREGA PHARMA  |   | ATC: N06AX21                                      |                        |                        |                  |
| B-73 ***                                | <b>7714-066</b><br>7714-066 | <b>100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg</b><br>1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg  | <b>100 gélules gastro-résistantes, 30 mg</b><br>1 gélule gastro-résistante, 30 mg             | G   | <b>18,66</b><br>0,2354 | <b>18,66</b><br>0,2354 | 0,0449<br>0,0754 |
| EZETIMIBE/ROSUVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg |                             | AREGA PHARMA  |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |                        | ATC: C10BA06           |                  |
| B-289 ***                               | <b>7728-512</b><br>7728-512 | <b>100 tabletten, 5 mg/ 10 mg</b><br>1 tablet, 5 mg/ 10 mg                                      | <b>100 comprimés, 5 mg/ 10 mg</b><br>1 comprimé, 5 mg/ 10 mg                                  | R   | <b>34,98</b><br>0,4225 | <b>34,98</b><br>0,4225 | 0,0710<br>0,1194 |
| FLUOXETIN AB 20 mg                      |                             | AUROBINDO NV  |   | ATC: N06AB03                                      |                        |                        |                  |
| B-73 ***                                | <b>7731-078</b><br>7731-078 | <b>28 capsules, hard, 20 mg</b><br>1 capsule, hard, 20 mg                                       | <b>28 gélules, 20 mg</b><br>1 gélule, 20 mg   | G   | <b>3,12</b><br>0,1458  | <b>3,12</b><br>0,1458  | 0,0296<br>0,0493 |
| GABAPENTINE SANDOZ 300 mg               |                             | SANDOZ  |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |                        | ATC: N02BF01           |                  |
| B-262 ***                               | <b>0779-728</b><br>0779-728 | <b>100 capsules, hard, 300 mg</b><br>1 capsule, hard, 300 mg                                    | <b>100 gélules, 300 mg</b><br>1 gélule, 300 mg  | G   | <b>10,48</b><br>0,1371 | <b>10,48</b><br>0,1371 | 0,0278<br>0,0463 |
| GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg                 |                             | SANDOZ  |   | ATC: A10BB09                                      |                        |                        |                  |
| A-12 ***                                | <b>0758-235</b><br>0758-235 | <b>60 tabletten met gereguleerde afgifte, 30 mg</b><br>1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg | <b>60 comprimés à libération modifiée, 30 mg</b><br>1 comprimé à libération modifiée, 30 mg   | G   | <b>2,95</b><br>0,0643  | <b>2,95</b><br>0,0643  | 0,0000<br>0,0000 |
| LUTENYL 5 mg                            |                             | THERAMEX IRELAND Limited  |   | ATC: G03DB04                                      |                        |                        |                  |
| B-90 ***                                | <b>0763-946</b><br>0763-946 | <b>30 tabletten, 5 mg</b><br>1 tablet, 5 mg   | <b>30 comprimés, 5 mg</b><br>1 comprimé, 5 mg   | R   | <b>5,73</b><br>0,2498  | <b>5,73</b><br>0,2498  | 0,0507<br>0,0843 |
| MOXONIDINE VIATRIS 0,2 mg               |                             | VIATRIS   |   | ATC: C02AC05                                      |                        |                        |                  |
| B-240 ***                               | <b>0777-649</b><br>0777-649 | <b>98 filmomhulde tabletten, 0,2 mg</b><br>1 filmomhulde tablet, 0,2 mg                         | <b>98 comprimés pelliculés, 0,2 mg</b><br>1 comprimé pelliculé, 0,2 mg                        | G   | <b>9,02</b><br>0,1204  | <b>9,02</b><br>0,1204  | 0,0244<br>0,0407 |
| OXYCODONE TEVA 40 mg                    |                             | AREGA PHARMA  |   | ATC: N02AA05                                      |                        |                        |                  |
| B-56 ***                                | <b>7717-036</b><br>7717-036 | <b>60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg</b><br>1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg       | <b>60 comprimés à libération prolongée, 40 mg</b><br>1 comprimé à libération prolongée, 40 mg | G   | <b>20,00</b><br>0,4182 | <b>20,00</b><br>0,4182 | 0,0783<br>0,1317 |

| PERINDOPRIL EG 10 mg                |                 | EUROGENERICS                                       |   | ATC: C09AA04                                      |              |              |        |        |
|-------------------------------------|-----------------|--|---|---|--------------|--------------|--------|--------|
| B-21                                | 4851-622        | 90 filmomhulde tabletten, 10 mg                    | 90 comprimés pelliculés, 10 mg                      | G   | 36,75        | 36,75        | 5,58   | 9,38   |
|                                     | <b>4851-622</b> |  |   |   | <b>25,50</b> | <b>25,50</b> |        |        |
| B-21 *                              | 7741-002        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg                        | 1 comprimé péliculé, 10 mg                          | G   | 0,3657       | 0,3657       |        |        |
| B-21 **                             | 7741-002        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg                        | 1 comprimé péliculé, 10 mg                          | G   | 0,3003       | 0,3003       |        |        |
| B-21 ***                            | 7741-002        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg                        | 1 comprimé péliculé, 10 mg                          | G   | 0,3487       | 0,3487       | 0,0620 | 0,1042 |
| PERINDOPRIL EG 5 mg                 |                 | EUROGENERICS                                       |   | ATC: C09AA04                                      |              |              |        |        |
| B-21                                | 4851-630        | 30 filmomhulde tabletten, 5 mg                     | 30 comprimés pelliculés, 5 mg                       | G   | 11,41        | 11,41        | 1,23   | 2,04   |
|                                     | <b>4851-630</b> |  |   |   | <b>4,62</b>  | <b>4,62</b>  |        |        |
| B-21                                | 4851-648        | 90 filmomhulde tabletten, 5 mg                     | 90 comprimés pelliculés, 5 mg                       | G   | 21,41        | 21,41        | 3,25   | 5,42   |
|                                     | <b>4851-648</b> |  |   |   | <b>12,27</b> | <b>12,27</b> |        |        |
| B-21 *                              | 7741-010        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                         | 1 comprimé péliculé, 5 mg                           | G   | 0,1759       | 0,1759       |        |        |
| B-21 **                             | 7741-010        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                         | 1 comprimé péliculé, 5 mg                           | G   | 0,1446       | 0,1446       |        |        |
| B-21 ***                            | 7741-010        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg                         | 1 comprimé péliculé, 5 mg                           | G   | 0,1783       | 0,1783       | 0,0361 | 0,0602 |
| PERINDOPRIL/AMLODIPINE KRKA 4mg/5mg |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                           |   | ATC: C09BB04                                      |              |              |        |        |
|                                     | <b>7722-515</b> | <b>30 tabletten, 4 mg/ 5 mg</b>                    | <b>30 comprimés, 4 mg/ 5 mg</b>                     |   | <b>9,88</b>  | <b>9,88</b>  |        |        |
| B-21 ***                            | 7722-515        | 1 tablet, 4 mg/ 5 mg                               | 1 comprimé, 4 mg/ 5 mg                              | G   | 0,4307       | 0,4307       | 0,0873 | 0,1457 |
| QUETIAPIN RETARD SANDOZ 300 mg      |                 | SANDOZ   |   | ATC: N05AH04                                      |              |              |        |        |
|                                     | <b>0750-612</b> | <b>100 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg</b> | <b>100 comprimés à libération prolongée, 300 mg</b> |   | <b>83,27</b> | <b>83,27</b> |        |        |
| B-220 ***                           | 0750-612        | 1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg             | 1 comprimé à libération prolongée, 300 mg           | G   | 0,9644       | 0,9644       | 0,0990 | 0,1500 |
| QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg      |                 | SANDOZ   |   | ATC: N05AH04                                      |              |              |        |        |
|                                     | <b>0750-596</b> | <b>60 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg</b>  | <b>60 comprimés à libération prolongée, 400 mg</b>  |   | <b>66,62</b> | <b>66,62</b> |        |        |
| B-220 ***                           | 0750-596        | 1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg             | 1 comprimé à libération prolongée, 400 mg           | G   | 1,3031       | 1,3031       | 0,1333 | 0,2017 |
| RISPERIDONE EG 3 mg                 |                 | EUROGENERICS                                       |   | ATC: N05AX08                                      |              |              |        |        |
|                                     | <b>0787-242</b> | <b>60 filmomhulde tabletten, 3 mg</b>              | <b>60 comprimés pelliculés, 3 mg</b>                |   | <b>35,62</b> | <b>35,62</b> |        |        |
| B-220 ***                           | 0787-242        | 1 filmomhulde tablet, 3 mg                         | 1 comprimé pelliculé, 3 mg                          | G   | 0,7166       | 0,7166       | 0,1200 | 0,2017 |
| ROSUVASTATIN AB 20 mg               |                 | AUROBINDO NV                                       |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |              | ATC: C10AA07 |        |        |
|                                     | <b>7720-956</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>             | <b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b>               |   | <b>4,12</b>  | <b>4,12</b>  |        |        |
| B-41 ***                            | 7720-956        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg                        | 1 comprimé pelliculé, 20 mg                         | G   | 0,1927       | 0,1927       | 0,0389 | 0,0650 |
| ROSUVASTATIN KRKA 10 mg             |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                           |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |              | ATC: C10AA07 |        |        |
|                                     | <b>7721-616</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b>            | <b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b>              |   | <b>13,81</b> | <b>13,81</b> |        |        |
| B-41 ***                            | 7721-616        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg                        | 1 comprimé pelliculé, 10 mg                         | G   | 0,1798       | 0,1798       | 0,0366 | 0,0610 |
| ROSUVASTATIN KRKA 20 mg             |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                           |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |              | ATC: C10AA07 |        |        |
|                                     | <b>7721-624</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>            | <b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b>              |   | <b>14,08</b> | <b>14,08</b> |        |        |
| B-41 ***                            | 7721-624        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg                        | 1 comprimé pelliculé, 20 mg                         | G   | 0,1830       | 0,1830       | 0,0373 | 0,0622 |

| ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg |          | SANDOZ                         |                               | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |        | ATC: C10AA07 |               |
|--------------------------|----------|--------------------------------|-------------------------------|---|--------|--------------|---------------|
| B-41 ***                 | 7720-550 | 28 filmomhulde tabletten, 5 mg | 28 comprimés pelliculés, 5 mg |   | 3,21   | 3,21         |               |
|                          | 7720-550 | 1 filmomhulde tablet, 5 mg     | 1 comprimé pelliculé, 5 mg    | G   | 0,1499 | 0,1499       | 0,0304 0,0507 |

  

| SERTRALINE SANDOZ 100 mg |          | SANDOZ                            |                                  |   |        | ATC: N06AB06 |               |
|--------------------------|----------|-----------------------------------|----------------------------------|---|--------|--------------|---------------|
| B-73 ***                 | 0781-203 | 100 filmomhulde tabletten, 100 mg | 100 comprimés pelliculés, 100 mg |   | 18,65  | 18,65        |               |
|                          | 0781-203 | 1 filmomhulde tablet, 100 mg      | 1 comprimé pelliculé, 100 mg     | G | 0,2353 | 0,2353       | 0,0448 0,0754 |

  

| TERBINAFIN AB 250 mg |          | AUROBINDO NV         |                      |   |        | ATC: D01BA02 |               |
|----------------------|----------|----------------------|----------------------|---|--------|--------------|---------------|
| B-134 ***            | 7720-204 | 56 tabletten, 250 mg | 56 comprimés, 250 mg |   | 26,09  | 26,09        |               |
|                      | 7720-204 | 1 tablet, 250 mg     | 1 comprimé, 250 mg   | G | 0,5726 | 0,5726       | 0,1012 0,1704 |

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

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

a) Au § 20000, 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 |
|   |      |              |                  |         | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> |   |    |

| ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg |          | VIATRIS                                    |                                      |   |        | ATC: A02BC05 |               |
|----------------------------|----------|--|--------------------------------------|---|--------|--------------|---------------|
| B-48 ***                   | 0753-772 | 56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg | 56 gélules gastro-résistantes, 20 mg |   | 7,79   | 7,79         |               |
|                            | 0753-772 | 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 20 mg    | G | 0,1819 | 0,1819       | 0,0370 0,0614 |

  

| OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg |          | SANDOZ                                     |                                      |   |        | ATC: A02BC01 |               |
|------------------------|----------|--|--------------------------------------|---|--------|--------------|---------------|
| B-48 ***               | 0775-346 | 28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg | 28 gélules gastro-résistantes, 10 mg |   | 2,74   | 2,74         |               |
|                        | 0775-346 | 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 10 mg    | G | 0,1280 | 0,1280       | 0,0261 0,0432 |

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<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I | II |

| ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg VIATRIS ATC: A02BC05 |                 |   |   |   |             |             |        |        |
|---|-----------------|---|---|---|-------------|-------------|--------|--------|
|   | <b>0753-772</b> | <b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> | <b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> |   | <b>7,79</b> | <b>7,79</b> |        |        |
| C-31 ***  | 0753-772        | 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg          | 1 gélule gastro-résistante, 20 mg           | G | 0,1819      | 0,1819      | 0,0370 | 0,0614 |

| OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: A02BC01 |                 |   |   |   |             |             |        |        |
|--|-----------------|---|---|---|-------------|-------------|--------|--------|
|  | <b>0775-346</b> | <b>28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg</b> | <b>28 gélules gastro-résistantes, 10 mg</b> |   | <b>2,74</b> | <b>2,74</b> |        |        |
| C-31 ***                                   | 0775-346        | 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg          | 1 gélule gastro-résistante, 10 mg           | G | 0,1280      | 0,1280      | 0,0261 | 0,0432 |

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 1510000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 1510000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| TERAZOSAB 5 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03 |                 |                           |                           |   |             |             |        |        |
|---------------------------------------|-----------------|---------------------------|---------------------------|---|-------------|-------------|--------|--------|
|                                       | <b>0777-144</b> | <b>28 tabletten, 5 mg</b> | <b>28 comprimés, 5 mg</b> |   | <b>6,50</b> | <b>6,50</b> |        |        |
| B-13 ***                              | 0777-144        | 1 tablet, 5 mg            | 1 comprimé, 5 mg          | G | 0,3036      | 0,3036      | 0,0614 | 0,1025 |

b) In § 1640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 1640000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                      |   |   |            |  |   |        |        |
|---|----------------------|---|---|------------|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code                 | Verpakkingen  | Conditionnements                        | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| GABAPENTINE SANDOZ 300 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N02BF01 |                      |   |   |            |  |   |        |        |
| A-5 ***   | 0779-728<br>0779-728 | 100 capsules, hard, 300 mg<br>1 capsule, hard, 300 mg | 100 gélules, 300 mg<br>1 gélule, 300 mg | G          | 10,48<br>0,1371  | 10,48<br>0,1371   | 0,0000 | 0,0000 |

c) In § 2020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 2020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                      |   |  |            |  |   |        |        |
|---|----------------------|---|--|------------|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code                 | Verpakkingen  | Conditionnements   | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| OXCARBAZEPINE MYLAN 600 mg VIATRIS ATC: N03AF02 |                      |   |  |            |  |   |        |        |
| A-5 ***   | 0786-111<br>0786-111 | 200 filmomhulde tabletten, 600 mg<br>1 filmomhulde tablet, 600 mg | 200 comprimés pelliculés, 600 mg<br>1 comprimé pelliculé, 600 mg | G          | 45,34<br>0,2707  | 45,34<br>0,2707   | 0,0000 | 0,0000 |

d) In § 2250000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 2250000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                      |   |  |            |  |   |        |        |
|---|----------------------|---|--|------------|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code                 | Verpakkingen  | Conditionnements   | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: N03AX14 |                      |   |  |            |  |   |        |        |
| A-5 ***   | 0751-529<br>0751-529 | 100 filmomhulde tabletten, 500 mg<br>1 filmomhulde tablet, 500 mg | 100 comprimés pelliculés, 500 mg<br>1 comprimé pelliculé, 500 mg | G          | 34,43<br>0,4163  | 34,43<br>0,4163   | 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<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I | II |

| TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg AREGA PHARMA ATC: G04BD07 |                             |   |   |   |                        |                        |        |        |
|--|-----------------------------|---|---|---|------------------------|------------------------|--------|--------|
| B-265 ***  | <b>7708-175</b><br>7708-175 | <b>84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg</b><br>1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg | <b>84 gélules à libération prolongée, 4 mg</b><br>1 gélule à libération prolongée, 4 mg | G | <b>15,65</b><br>0,2391 | <b>15,65</b><br>0,2391 | 0,0476 | 0,0801 |

| TOVIAZ 8 mg Pfizer ATC: G04BD11 |                             |  |   |   |                        |                        |        |        |
|---------------------------------|-----------------------------|--|---|---|------------------------|------------------------|--------|--------|
| B-265 ***                       | <b>0790-550</b><br>0790-550 | <b>100 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 8 mg</b><br>1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg | <b>100 comprimés pelliculés à libération prolongée, 8 mg</b><br>1 comprimé à libération prolongée, 8 mg | R | <b>47,37</b><br>0,5646 | <b>47,37</b><br>0,5646 | 0,0908 | 0,1500 |

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

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

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

| CELECOXIB KRKA 200 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: M01AH01 |                             |   |   |   |                       |                       |        |        |
|---|-----------------------------|---|---|---|-----------------------|-----------------------|--------|--------|
| B-250 ***   | <b>7715-410</b><br>7715-410 | <b>30 capsules, hard, 200 mg</b><br>1 capsule, hard, 200 mg | <b>30 gélules, 200 mg</b><br>1 gélule, 200 mg | G | <b>5,08</b><br>0,2212 | <b>5,08</b><br>0,2212 | 0,0450 | 0,0750 |

| CELECOXIB SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: M01AH01 |                             |   |   |   |                       |                       |        |        |
|---|-----------------------------|---|---|---|-----------------------|-----------------------|--------|--------|
| B-250 ***                                   | <b>7712-474</b><br>7712-474 | <b>60 capsules, hard, 100 mg</b><br>1 capsule, hard, 100 mg | <b>60 gélules, 100 mg</b><br>1 gélule, 100 mg | G | <b>8,60</b><br>0,1874 | <b>8,60</b><br>0,1874 | 0,0380 | 0,0633 |



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

g) Au § 4280000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05 |                             |  |  |   |                        |                        |        |        |
|--|-----------------------------|--|--|---|------------------------|------------------------|--------|--------|
| B-290 ***  | <b>0799-775</b><br>0799-775 | <b>100 tabletten, 0,18 mg</b><br>1 tablet, 0,18 mg | <b>100 comprimés, 0,18 mg</b><br>1 comprimé, 0,18 mg | G | <b>14,20</b><br>0,1843 | <b>14,20</b><br>0,1843 | 0,0377 | 0,0628 |

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

h) Au § 4690000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05 |                             |  |  |   |                        |                        |        |        |
|--|-----------------------------|--|--|---|------------------------|------------------------|--------|--------|
| B-76 ***   | <b>0799-775</b><br>0799-775 | <b>100 tabletten, 0,18 mg</b><br>1 tablet, 0,18 mg | <b>100 comprimés, 0,18 mg</b><br>1 comprimé, 0,18 mg | G | <b>14,20</b><br>0,1843 | <b>14,20</b><br>0,1843 | 0,0377 | 0,0628 |

i) In § 4900000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 4900000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| NAGLAZYME 1 mg/ml |                 | BIOMARIN EUROPE   |   | ATC: A16AB08 |                |                |  |  |
|-------------------|-----------------|---|---|--------------|----------------|----------------|--|--|
|                   | <b>0790-048</b> | <b>1 injectieflacon 5 ml<br/>concentraat voor oplossing<br/>voor infusie, 1 mg/ml</b> | <b>1 flacon injectable 5 ml<br/>solution à diluer pour<br/>perfusion, 1 mg/ml</b> |              | <b>1035,78</b> | <b>1035,78</b> |  |  |
| A-56 *            | 0790-048        | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL                    | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL         |              | 1105,0400      | 1105,0400      |  |  |
| A-56 **           | 0790-048        | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL                    | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL         |              | 1097,9300      | 1097,9300      |  |  |

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

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

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

| CELECOXIB KRKA 200 mg |                 | KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)          |                           | ATC: M01AH01 |             |             |        |        |
|-----------------------|-----------------|----------------------------------|---------------------------|--------------|-------------|-------------|--------|--------|
|                       | <b>7715-410</b> | <b>30 capsules, hard, 200 mg</b> | <b>30 gélules, 200 mg</b> |              | <b>5,08</b> | <b>5,08</b> |        |        |
| B-250 ***             | 7715-410        | 1 capsule, hard, 200 mg          | 1 gélule, 200 mg          | G            | 0,2212      | 0,2212      | 0,0450 | 0,0750 |

| CELECOXIB SANDOZ 100 mg |                 | SANDOZ                           |                           | ATC: M01AH01 |             |             |        |        |
|-------------------------|-----------------|----------------------------------|---------------------------|--------------|-------------|-------------|--------|--------|
|                         | <b>7712-474</b> | <b>60 capsules, hard, 100 mg</b> | <b>60 gélules, 100 mg</b> |              | <b>8,60</b> | <b>8,60</b> |        |        |
| B-250 ***               | 7712-474        | 1 capsule, hard, 100 mg          | 1 gélule, 100 mg          | G            | 0,1874      | 0,1874      | 0,0380 | 0,0633 |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|---|-----------------|---|--|------------|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen                            | Conditionnements                       | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07               |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|   | <b>7720-956</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>  | <b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b>  |            | <b>4,12</b>  | <b>4,12</b>   |        |        |
| A-45 ***  | 7720-956        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G          | 0,1927   | 0,1927  | 0,0000 | 0,0000 |
| ROSUVASTATIN KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|   | <b>7721-616</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> |            | <b>13,81</b>   | <b>13,81</b>  |        |        |
| A-45 ***  | 7721-616        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg             | 1 comprimé pelliculé, 10 mg            | G          | 0,1798   | 0,1798  | 0,0000 | 0,0000 |
| ROSUVASTATIN KRKA 20 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|   | <b>7721-624</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |            | <b>14,08</b>   | <b>14,08</b>  |        |        |
| A-45 ***  | 7721-624        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G          | 0,1830   | 0,1830  | 0,0000 | 0,0000 |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|---|-----------------|---|--|------------|--|---|--------|--------|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen                            | Conditionnements                       | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07               |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|   | <b>7720-956</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>  | <b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b>  |            | <b>4,12</b>  | <b>4,12</b>   |        |        |
| A-45 ***  | 7720-956        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G          | 0,1927   | 0,1927  | 0,0000 | 0,0000 |
| ROSUVASTATIN KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |   |  |            |  |   |        |        |
|   | <b>7721-616</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> |            | <b>13,81</b>   | <b>13,81</b>  |        |        |
| A-45 ***  | 7721-616        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg             | 1 comprimé pelliculé, 10 mg            | G          | 0,1798   | 0,1798  | 0,0000 | 0,0000 |

|                         |                 |   |  |   |              |              |               |
|-------------------------|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|---------------|
| ROSUVASTATIN KRKA 20 mg |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |              | ATC: C10AA07 |               |
|                         | <b>7721-624</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |   | <b>14,08</b> | <b>14,08</b> |               |
| A-45 ***                | 7721-624        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G   | 0,1830       | 0,1830       | 0,0000 0,0000 |

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

m) 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 |
|   |      |              |                  |         | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> | <b>buiten bedrijf / ex-usine</b> |   |    |

|                       |                 |  |                                       |   |             |              |               |
|-----------------------|-----------------|--|---------------------------------------|---|-------------|--------------|---------------|
| ROSUVASTATIN AB 20 mg |                 | AUROBINDO NV                           |                                       | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |             | ATC: C10AA07 |               |
|                       | <b>7720-956</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |   | <b>4,12</b> | <b>4,12</b>  |               |
| A-45 ***              | 7720-956        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg            | 1 comprimé pelliculé, 20 mg           | G   | 0,1927      | 0,1927       | 0,0000 0,0000 |

|                         |                 |   |  |   |              |              |               |
|-------------------------|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|---------------|
| ROSUVASTATIN KRKA 10 mg |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |              | ATC: C10AA07 |               |
|                         | <b>7721-616</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> |   | <b>13,81</b> | <b>13,81</b> |               |
| A-45 ***                | 7721-616        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg             | 1 comprimé pelliculé, 10 mg            | G   | 0,1798       | 0,1798       | 0,0000 0,0000 |

|                         |                 |   |  |   |              |              |               |
|-------------------------|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|---------------|
| ROSUVASTATIN KRKA 20 mg |                 | KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)                |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |              | ATC: C10AA07 |               |
|                         | <b>7721-624</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |   | <b>14,08</b> | <b>14,08</b> |               |
| A-45 ***                | 7721-624        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G   | 0,1830       | 0,1830       | 0,0000 0,0000 |

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

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

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

| ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |  |                                       |   |             |             |        |        |
|---|-----------------|--|---------------------------------------|---|-------------|-------------|--------|--------|
|   | <b>7720-956</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |   | <b>4,12</b> | <b>4,12</b> |        |        |
| A-45 ***  | 7720-956        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg            | 1 comprimé pelliculé, 20 mg           | G | 0,1927      | 0,1927      | 0,0000 | 0,0000 |

| ROSUVASTATIN KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |   |  |   |              |              |        |        |
|---|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|--------|--------|
|   | <b>7721-616</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> |   | <b>13,81</b> | <b>13,81</b> |        |        |
| A-45 ***  | 7721-616        | 1 filmomhulde tablet, 10 mg             | 1 comprimé pelliculé, 10 mg            | G | 0,1798       | 0,1798       | 0,0000 | 0,0000 |

| ROSUVASTATIN KRKA 20 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |   |  |   |              |              |        |        |
|---|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|--------|--------|
|   | <b>7721-624</b> | <b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> | <b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> |   | <b>14,08</b> | <b>14,08</b> |        |        |
| A-45 ***  | 7721-624        | 1 filmomhulde tablet, 20 mg             | 1 comprimé pelliculé, 20 mg            | G | 0,1830       | 0,1830       | 0,0000 | 0,0000 |

| ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |                                       |                                      |   |             |             |        |        |
|--|-----------------|---------------------------------------|--------------------------------------|---|-------------|-------------|--------|--------|
|  | <b>7720-550</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> | <b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b> |   | <b>3,21</b> | <b>3,21</b> |        |        |
| A-45 ***   | 7720-550        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg            | 1 comprimé pelliculé, 5 mg           | G | 0,1499      | 0,1499      | 0,0000 | 0,0000 |

o) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

o) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |                 |                                       |                                      |   |             |             |        |        |
|--|-----------------|---------------------------------------|--------------------------------------|---|-------------|-------------|--------|--------|
|  | <b>7720-550</b> | <b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> | <b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b> |   | <b>3,21</b> | <b>3,21</b> |        |        |
| A-45 ***   | 7720-550        | 1 filmomhulde tablet, 5 mg            | 1 comprimé pelliculé, 5 mg           | G | 0,1499      | 0,1499      | 0,0000 | 0,0000 |

p) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

p) Au § 8320200, 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     |
| ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |          |                                       |                                      |         |            |                            |        |        |
| A-45 ***   | 7720-550 | 28 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i> | 28 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i> |         | 3,21       | 3,21                       |        |        |
|  | 7720-550 | 1 filmomhulde tablet, 5 mg            | 1 comprimé pelliculé, 5 mg           | G       | 0,1499     | 0,1499                     | 0,0000 | 0,0000 |

q) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 8320300, 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     |
| ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07 |          |                                       |                                      |         |            |                            |        |        |
| A-45 ***   | 7720-550 | 28 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i> | 28 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i> |         | 3,21       | 3,21                       |        |        |
|  | 7720-550 | 1 filmomhulde tablet, 5 mg            | 1 comprimé pelliculé, 5 mg           | G       | 0,1499     | 0,1499                     | 0,0000 | 0,0000 |

r) In § 9820100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

r) Au § 9820100, 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     |
| EZETIMIBE/ROSUVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA06 |          |                                   |                                   |         |            |                            |        |        |
| A-89 ***  | 7728-512 | 100 <i>tabletten, 5 mg/ 10 mg</i> | 100 <i>comprimés, 5 mg/ 10 mg</i> |         | 34,98      | 34,98                      |        |        |
|   | 7728-512 | 1 tablet, 5 mg/ 10 mg             | 1 comprimé, 5 mg/ 10 mg           | R       | 0,4225     | 0,4225                     | 0,0000 | 0,0000 |

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2024.

Brussel, 16 september 2024.

F. VANDENBROUCKE

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

Bruxelles, le 16 septembre 2024.

F. VANDENBROUCKE