

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/40386]

12 JULI 2018. — 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 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 39, zoals tot op heden gewijzigd;

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 132;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 17 mei 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 23 mei 2018;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 29 mei 2018;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 8 juni 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 – 2018/40386]

12 JUILLET 2018. — 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35*bis*, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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 39, tel qu'il a été modifié à ce jour;

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 132;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 17 mai 2018 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 23 mai 2018;

Vu la notification au demandeur du 29 mai 2018;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 8 juin 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I :

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ADALAT RETARD		BAYER		ATC: C08CA05	
B-6	0606-764 0606-764	30 tabletten, 20 mg	30 comprimés, 20 mg	R	
B-6 *	0731-075	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
B-6 **	0731-075	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
B-6 ***	0731-075	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
AURORIX		MEDA PHARMA		ATC: N06AG02	
B-212	0291-963 0291-963	100 filmomhulde tabletten, 150 mg	100 comprimés pelliculés, 150 mg	R	
B-212 *	0741-355	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	
B-212 **	0741-355	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	
B-212 ***	0741-355	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	
BEENOS 70 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS		ATC: M05BA04	
B-230	2383-123 2383-123	4 filmomhulde tabletten, 70 mg	4 comprimés pelliculés, 70 mg	G	
B-230	2383-131 2383-131	12 filmomhulde tabletten, 70 mg	12 comprimés pelliculés, 70 mg	G	
B-230 *	0788-398	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg	G	
B-230 **	0788-398	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg	G	
B-230 ***	0788-398	1 filmomhulde tablet, 70 mg	1 comprimé pelliculé, 70 mg	G	
BONEFOS		BAYER		ATC: M05BA02	
B-88	1327-576 1327-576	50 tabletten, 800 mg	50 comprimés, 800 mg		
B-88 *	0748-517	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg		
B-88 **	0748-517	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg		
B-88 ***	0748-517	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg		
CARTEOL 2 %		MEDA PHARMA		ATC: S01ED05	
B-168	0664-185 0664-185	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		
CEFOTAXIME TEVA 2000 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD01	
B-112 **	0783-076 0783-076	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg 1 injectieflacon 2000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 2 g	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg 1 flacon injectable 2000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 2 g	G	

DIVIPLUS		ORION PHARMA		ATC: G03FB06	
B-214	1395-409 1395-409	84 tabletten (bifasisch), 10 mg / 2 mg	84 comprimés (biphastiques), 10 mg / 2 mg		
B-214 *	0748-707	28 tabletten (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	28 comprimés (biphastiques), 2 mg/ 10 mg		
B-214 **	0748-707	28 tabletten (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	28 comprimés (biphastiques), 2 mg/ 10 mg		
B-214 ***	0748-707	1 tablet (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	1 comprimé (biphastique), 2 mg/ 10 mg		
DIVIVA		ORION PHARMA		ATC: G03FB06	
B-214	0265-603 0265-603	63 tabletten (bifasisch), 10 mg / 2 mg	63 comprimés (biphastiques), 10 mg / 2 mg		
B-214 *	0741-702	21 tabletten (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	21 comprimés (biphastiques), 2 mg/ 10 mg		
B-214 **	0741-702	21 tabletten (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	21 comprimés (biphastiques), 2 mg/ 10 mg		
B-214 ***	0741-702	1 tablet (bifasisch), 2 mg/ 10 mg	1 comprimé (biphastique), 2 mg/ 10 mg		
DYTAC		LABORATOIRES SMB		ATC: C03DB02	
B-28	0108-407 0108-407	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg		
B-28 *	0705-970	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg		
B-28 **	0705-970	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg		
B-28 ***	0705-970	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg		
ESCITALOPRAM TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3092-392 3092-392	30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	30 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	
B-73 *	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
B-73 **	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
B-73 ***	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
FELDENE		PFIZER		ATC: M01AC01	
B-63	0808-394 0808-394	30 capsules, hard, 10 mg	30 gélules, 10 mg	R	
B-63 *	0706-986	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	
B-63 **	0706-986	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	
B-63 ***	0706-986	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	
IMIPENEM/CILASTATINE FRESENIUS KABI 500 mg/500 mg		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DH51	
B-114 *	0798-744 0798-744	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg/dosis / 500 mg/dosis 1 injectieflacon 1 doses oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg/dose / 500 mg/dose 1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose	G	
B-114 **	0798-744	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose	G	

KINZALKOMB 40/12,5 mg		BAYER		ATC: C09DA07	
B-224	1798-735 1798-735	28 tabletten, 40 mg / 12,5 mg	28 comprimés, 40 mg / 12,5 mg	R	
B-224 *	0773-523	1 tablet, 40 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 40 mg/ 12,5 mg	R	
B-224 **	0773-523	1 tablet, 40 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 40 mg/ 12,5 mg	R	
B-224 ***	0773-523	1 tablet, 40 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 40 mg/ 12,5 mg	R	
KINZALKOMB 80 mg/25 mg		BAYER		ATC: C09DA07	
B-224	2572-576 2572-576	56 tabletten, 80 mg / 25 mg	56 comprimés, 80 mg / 25 mg	R	
KINZALKOMB 80/12,5 mg		BAYER		ATC: C09DA07	
B-224	2049-138 2049-138	56 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	56 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	R	
KINZALMONO 80 mg		BAYER		ATC: C09CA07	
B-224	2049-088 2049-088	56 tabletten, 80 mg	56 comprimés, 80 mg	R	
LOGROTON DIVITABS		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C07BB02	
B-15	0891-325 0891-325	56 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg / 25 mg	56 comprimés à libération prolongée, 200 mg / 25 mg	R	
B-15 *	0710-871	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg/ 25 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg/ 25 mg	R	
B-15 **	0710-871	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg/ 25 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg/ 25 mg	R	
B-15 ***	0710-871	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg/ 25 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg/ 25 mg	R	
LOMIR 2,5 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		ATC: C08CA03	
B-20	0662-858 0662-858	56 omhulde tabletten, 2,5 mg	56 comprimés enrobés, 2,5 mg		
B-20 *	0732-529	1 omhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé enrobé, 2,5 mg		
B-20 **	0732-529	1 omhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé enrobé, 2,5 mg		
B-20 ***	0732-529	1 omhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé enrobé, 2,5 mg		
MEDROL 4 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: H02AB04	
B-83	2195-667 2195-667	30 tabletten, 4 mg	30 comprimés, 4 mg	R	
B-83 *	0778-951	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
B-83 **	0778-951	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
B-83 ***	0778-951	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
MESALAZINE IPS 500 mg		IPS		ATC: A07EC02	
B-55	2725-331 2725-331	300 maagsapresistente tabletten, 500 mg	300 comprimés gastro-résistants, 500 mg	G	
B-55 *	0798-140	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	G	
B-55 **	0798-140	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	G	
B-55 ***	0798-140	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	G	

METFORMINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A10BA02	
A-13	1609-478 1609-478	60 filmomhulde tabletten, 500 mg	60 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
A-13 *	0767-541	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
A-13 **	0767-541	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
A-13 ***	0767-541	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
METFORMINE TEVA 850 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A10BA02	
A-13	1609-486 1609-486	100 filmomhulde tabletten, 850 mg	100 comprimés pelliculés, 850 mg	G	
A-13 *	0767-533	1 filmomhulde tablet, 850 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg	G	
A-13 **	0767-533	1 filmomhulde tablet, 850 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg	G	
A-13 ***	0767-533	1 filmomhulde tablet, 850 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg	G	
OFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA01 (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	
	0772-798	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg		
C-37 *	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
C-37 **	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
PRIMOLUT NOR 10 mg		BAYER		ATC: G03DC02	
B-90	0126-334 0126-334	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg		
B-90 *	0715-649	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
B-90 **	0715-649	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
B-90 ***	0715-649	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		
PROPOFOL 2 %		FRESENIUS KABI		ATC: N01AX10	
	0772-582	5 ampullen 20 ml emulsie voor infusie, 20 g/l	5 ampoules 20 ml émulsion pour perfusion, 20 g/l		
A-30 *	0772-582	1 ampul 20 mL emulsie voor infusie, 20 mg/mL	1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion, 20 mg/mL	G	
A-30 **	0772-582	1 ampul 20 mL emulsie voor infusie, 20 mg/mL	1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion, 20 mg/mL	G	
SULAR -10		BAYER		ATC: C08CA07	
B-6	1304-252 1304-252	56 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	56 comprimés à libération prolongée, 10 mg		
B-6 *	0749-507	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
B-6 **	0749-507	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
B-6 ***	0749-507	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg		
SYSCOR 20		BAYER		ATC: C08CA07	
B-6	1383-702 1383-702	28 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg	28 comprimés à libération prolongée, 20 mg		
B-6 *	0749-515	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		
B-6 **	0749-515	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		
B-6 ***	0749-515	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg		

TRAMADOL/PARACETAMOL MYLAN 37,5 mg/325 mg		MYLAN	ATC: N02AJ13			
C-29	3129-236 3129-236	20 filmomhulde tabletten, 37,5 mg/ 325 mg	20 comprimés pelliculés, 37,5 mg/ 325 mg	G		
C-29	3129-244 3129-244	60 filmomhulde tabletten, 37,5 mg/ 325 mg	60 comprimés pelliculés, 37,5 mg/ 325 mg	G		
C-29 *	7720-022	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	G		
C-29 **	7720-022	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	G		
C-29 ***	7720-022	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	G		

b) wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

b) l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
EUSAPRIM		ASPEN PHARMA TRADING		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01EE01		
B-131 *	0706-846	10 ampullen 5 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/ml / 16 mg/ml	10 ampoules 5 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/ml / 16 mg/ml		9,47	9,47		
	0706-846	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6)	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6)	Cr	1,2220	1,2220	+0,0000	+0,0000
B-131 **	0706-846	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/mL/ 16 mg/mL	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/mL/ 16 mg/mL		1,0040	1,0040		
	0706-846	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6)	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6)	Cr	1,0040	1,0040		

2° in hoofdstuk II :

2° au chapitre II :

a) In § 50200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 50200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
NEBU-TROP 250 µg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BB01	
B-98	2547-859	20 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
	2547-859				
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
	2548-022				
B-98 *	0790-691	1 ampul 1 mL verneveloplossing, 0,25 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/mL	G	
B-98 **	0790-691	1 ampul 1 mL verneveloplossing, 0,25 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/mL	G	

b) In § 60200, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 60200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
NEBU-TROP 250 µg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BB01	
B-98	2547-859	20 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
	2547-859				
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
	2548-022				
B-98 *	0790-691	1 ampul 1 mL verneveloplossing, 0,25 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/mL	G	
B-98 **	0790-691	1 ampul 1 mL verneveloplossing, 0,25 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/mL	G	

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 100100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) Au § 100100, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANDROCUR		BAYER		ATC: G03HA01	
A-7	0019-554	50 tabletten, 50 mg	50 comprimés, 50 mg	R	
	0019-554				

A-7 *	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R
A-7 **	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R
A-7 ***	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R

b) In § 100200, wordt de volgende specialiteit geschrapt: b) Au § 100200, la spécialité suivante est supprimée :

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANDROCUR		BAYER		ATC: G03HA01	
B-194	0019-554	50 tabletten, 50 mg	50 comprimés, 50 mg	R	
	0019-554				
B-194 *	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	
B-194 **	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	
B-194 ***	0726-190	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	

c) In § 440100, wordt de volgende specialiteit geschrapt: c) Au § 440100, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMIPENEM/CILASTATINE FRESENIUS KABI 500		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DH51	
	0798-744	10 injectieflacons 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg/dosis / 500 mg/dosis	10 flacons injectables 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg/dose / 500 mg/dose		
A-16 *	0798-744	1 injectieflacon 1 doses oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg/dose/ 500 mg/dose	G	

d) In § 440100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

d) Au § 440100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb.	I	II
EUSAPRIM		ASPEN PHARMA TRADING		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01EE01		
	0706-846	10 ampullen 5 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/ml / 16 mg/ml	10 ampoules 5 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/ml / 16 mg/ml		9,47	9,47		

A-16 *	0706-846	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6)	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 80 mg/mL/ 16 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6)	Cr	1,2220	1,2220	+0,0000	+0,0000
--------	----------	---	--	----	--------	--------	---------	---------

e) In § 440201, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

e) Au § 440201, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
CEFOTAXIME TEVA 2000 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DD01	
B-112 *	0783-076	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg 1 injectieflacon 2000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 2 g	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg 1 flacon injectable 2000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 2 g	G				

f) Au § 490000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) In § 490000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ULTRAVIST 300		BAYER		ATC: V08AB05				
B-178 *	0784-181	8 flacons injectables 500 mL solution injectable, 623,4 mg/mL 10 mL solution injectable, 623,4 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)	8 injectieflacons 500 mL oplossing voor injectie, 623,4 mg/mL 10 mL oplossing voor injectie, 623,4 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)		1144,56 3,0509	1144,56 3,0509		
B-178 **	0784-181	10 mL solution injectable, 623,4 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500)	10 mL oplossing voor injectie, 623,4 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500)		3,0331	3,0331		

g) In § 510100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

g) Au § 510100, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 800 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
A-55	1523-893 1523-893	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	G	
A-55 *	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
A-55 **	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
A-55 ***	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	

h) In § 510201, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

h) Au § 510201, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 800 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
B-135	1523-893 1523-893	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	G	
B-135 *	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 **	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 ***	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	

i) In § 510202, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

i) Au § 510202, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 800 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
B-135	1523-893 1523-893	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	G	
B-135 *	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 **	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 ***	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	

j) In § 510203, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

j) Au § 510203, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ACICLOVIR MYLAN 800 mg		MYLAN		ATC: J05AB01	
B-135	1523-893 1523-893	35 tabletten, 800 mg	35 comprimés, 800 mg	G	
B-135 *	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 **	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	
B-135 ***	0768-762	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	

k) In § 2310000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

k) Au § 2310000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
VIZITRAV 40 µg/ml		BAUSCH & LOMB PHARMA		ATC: S01EE04	
B-168	3518-388 3518-388	3 multidoseringscontainers 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL	3 récipients multidoses 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL	G	
B-168 *	7719-446	1 multidoseringscontainer 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL	1 récipient multidose 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL	G	
B-168 **	7719-446	1 multidoseringscontainer 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 40 µg/mL	1 récipient multidose 2,5 mL collyre en solution, 40 µg/mL	G	

l) In § 3710000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

l) Au § 3710000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BONEFOS		BAYER		ATC: M05BA02	
B-279 *	0742-569 0742-569	5 ampullen 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 60 mg/ml 1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 60 mg/mL	5 ampoules 5 ml solution à diluer pour perfusion, 60 mg/ml 1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL		
B-279 **	0742-569	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 60 mg/mL	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL		

m) In § 4600000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

m) Au § 4600000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TOPOTECAN TEVA 1 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX17	
	0756-395	5 injectieflacons 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml		
A-28 *	0756-395	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	G	
A-28 **	0756-395	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	G	

n) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten
geschrapd:

n) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PARACETABS 500 mg		APOTEX		ATC: N02BE01	
B-313	3548-054 3548-054	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	100 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
B-313 *	7718-869	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
B-313 **	7718-869	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
B-313 ***	7718-869	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
PARACETABS FORTE 1g		APOTEX		ATC: N02BE01	
B-313	3445-822 3445-822	60 filmomhulde tabletten, 1000 mg	60 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	
B-313	3548-062 3548-062	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	
B-313 *	7718-877	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	
B-313 **	7718-877	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	
B-313 ***	7718-877	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	

o) In § 7230000, wordt de volgende specialiteit geschrapd:

o) Au § 7230000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LUMIGAN 0,3 mg/ml		ALLERGAN		ATC: S01EE03	
B-168	3057-429 3057-429	30 verpakkingen voor éénmalig gebruik 0,4 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	30 récipients unidose 0,4 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml	r	

p) in § 9180000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

p) au § 9180000, 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
METOJECT 50 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01BA01				
Fb-9 *	7722-291 7722-291	12 voorgevulde spuiten 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg 1 voorgevulde spuit 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	12 seringues préremplies 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg 1 seringue préremplie 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		157,93 14,5433	78,97 7,5683		
Fb-9 **	7722-291	1 voorgevulde spuit 0,15 mL oplossing voor injectie, 7,5 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,15 mL solution injectable, 7,5 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		13,9508	6,9758		
METOJECT 50 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01BA01				
Fb-9 *	7722-309 7722-309	12 voorgevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 10 mg 1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 10 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	12 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 10 mg 1 seringue préremplie 0,2 mL solution injectable, 10 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		179,88 16,4817	89,94 8,5375		
Fb-9 **	7722-309	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 10 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,2 mL solution injectable, 10 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		15,8892	7,9450		
METOJECT 50 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01BA01				
	7722-317	12 voorgevulde spuiten 0,3 mL oplossing voor injectie, 15 mg	12 seringues préremplies 0,3 mL solution injectable, 15 mg		208,08	104,04		

Fb-9 *	7722-317	1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 15 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 15 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		18,9725	9,7825		
Fb-9 **	7722-317	1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 15 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 15 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		18,3800	9,1900		
METOJECT 50 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01BA01				
Fb-9 *	7722-325	12 voorgevulde spuiten 0,4 mL oplossing voor injectie, 20 mg 1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 20 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	12 seringues préremplies 0,4 mL solution injectable, 20 mg 1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 20 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		250,92	125,46		
Fb-9 **	7722-325	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 20 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 20 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		22,7575	11,6750		
Fb-9 **	7722-325	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 20 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 20 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		22,1650	11,0825		
METOJECT 50 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01BA01				
Fb-9 *	7722-333	12 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg 1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	12 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 25 mg 1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		268,75	134,38		
Fb-9 **	7722-333	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		24,3325	12,4625		
Fb-9 **	7722-333	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25 mg (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)		23,7400	11,8700		

q) In § 9210000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

q) Au § 9210000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
OFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA01	
C-37	1743-517	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
C-37 ***	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 3°, p), die uitwerking hebben met ingang van 1 juni 2018.

Brussel, 12 juli 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur Belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 3°, p), qui produisent ses effets le 1^{er} juin 2018.

Bruxelles, le 12 juillet 2018.

M. DE BLOCK