

**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<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, f) qui produit ses effets le 1<sup>er</sup> décembre 2018.

Bruxelles, le 15 janvier 2019.

M. DE BLOCK

**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<sup>o</sup>, f), die uitwerking heeft met ingang van 1 december 2018.

Brussel, 15 januari 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/10254]

**15 JANVIER 2019.** — 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

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 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 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1<sup>er</sup>, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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, l'article 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 janvier 2019;

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> février 2019, 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 la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 8 janvier 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup> 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<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 :

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/10254]

**15 JANUARI 2019.** — 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, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 januari 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2019, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 8 januari 2019 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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 :

1° au chapitre I:

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

1° in hoofdstuk I:

a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>MATRIFEN 25 µg/h</b> TAKEDA BELGIUM ATC: N02AB03									
B-56	2385-482 <b>2385-482</b>	10 dispositifs transdermiques, 25 µg/h	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	G	33,07 <b>23,34</b>	33,07 <b>23,34</b>	5,23	8,80	
B-56 *	0786-236	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	G	3,0120	3,0120			
B-56 **	0786-236	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	G	2,4740	2,4740			
<b>PAROXETINE MYLAN 20 mg</b> MYLAN ATC: N06AB05									
B-73	2654-952 <b>2654-952</b>	28 comprimés pelliculés, 20 mg (plaquette thermoformée)	28 filmomhulde tabletten, 20 mg (blisterverpakking)	G	13,71 <b>7,13</b>	13,71 <b>7,13</b>	1,89	3,15	
<b>ROUVASTATINE TEVA 10 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA07									
B-41	3582-368 <b>3582-368</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	11,28 <b>5,24</b>	11,28 <b>5,24</b>	1,39	2,32	

2° au chapitre II:

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

2° in hoofdstuk II:

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>PANTOMED 40 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
B-48	2557-163 <b>2557-163</b>	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	22,11 <b>13,71</b>	22,11 <b>13,71</b>	3,64	6,06	
B-48 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3159	0,3159			
B-48 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595			
B-48 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082	

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>PANTOMED 40 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02									
C-31 *	<b>0791-194</b>	<b>56 comprimés gastro-résistants, 40 mg</b>	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	13,71	13,71			
C-31 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3159	0,3159			
C-31 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2595	0,2595			
			1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3140	0,3140	0,0650	0,1082	

3° au chapitre IV:

a) Au § 1320101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

3° in hoofdstuk IV:

a) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>TRUVADA 200 mg/245 mg</b> GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: J05AR03									
A-20	2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	172,28	172,28	0,00	0,00	
	<b>2578-367</b>				<b>149,30</b>	<b>149,30</b>			
A-20 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5123	5,5123	+0,0000	+0,0000	
A-20 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,2753	5,2753			
A-20 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5919	5,5919	0,0000	0,0000	

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

b) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg</b> MYLAN ATC: N04BC05									
B-76	2789-501	100 comprimés, 0,18 mg	100 tabletten, 0,18 mg	G	25,28	25,28	4,14	6,95	
	<b>2789-501</b>				<b>16,49</b>	<b>16,49</b>			
B-76 *	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2128	0,2128			
B-76 **	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,1748	0,1748			
B-76 ***	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2075	0,2075	0,0414	0,0695	

c) Au § 4930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 4930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>TRUVADA 200 mg/245 mg</b> GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: J05AR03									
A-20	2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg <b>2578-367</b>	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	172,28 <b>149,30</b>	172,28 <b>149,30</b>	0,00	0,00	
A-20 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5123	5,5123	+0,0000	+0,0000	
A-20 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,2753	5,2753			
A-20 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5919	5,5919	0,0000	0,0000	

d) Au § 6520000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 6520000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten 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	
<b>HUMIRA 20 mg/0,2 ml</b> ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3622-669	2 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL <b>3622-669</b>	2 voorgevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		353,92 <b>315,63</b>	353,92 <b>315,63</b>	8,00	12,10	
B-255 *	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		170,8400	170,8400			
B-255 **	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		167,2850	167,2850			

e) Au § 8310100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

e) In § 8310100, 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	
<b>ROSVUSTATINE TEVA 10 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07									
A-45	3582-368 <b>3582-368</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	11,28 <b>5,24</b>	11,28 <b>5,24</b>	0,00	0,00	

f) Au § 8310200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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	
ROSUVASTATINE TEVA 10 mg					TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				
A-45	3582-368 <b>3582-368</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	11,28 <b>5,24</b>	11,28 <b>5,24</b>	0,00	0,00	

g) Au § 8310300, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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	
ROSUVASTATINE TEVA 10 mg					TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				
A-45	3582-368 <b>3582-368</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	11,28 <b>5,24</b>	11,28 <b>5,24</b>	0,00	0,00	

h) Au § 8310400, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

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	
ROSUVASTATINE TEVA 10 mg					TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				
A-45	3582-368 <b>3582-368</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	11,28 <b>5,24</b>	11,28 <b>5,24</b>	0,00	0,00	

i) Au § 8750000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

g) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

h) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

i) In § 8750000, 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	
<b>TRUVADA 200 mg/245 mg</b> GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: J05AR03									
B-345	2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	172,28 <b>149,30</b>	172,28 <b>149,30</b>	8,00	12,10	
B-345 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5123	5,5123	+0,0000	+0,0000	
B-345 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,2753	5,2753			
B-345 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	5,5919	5,5919	0,2667	0,4033	

j) Au § 8810000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

j) In § 8810000, 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	
<b>HUMIRA 20 mg/0,2 ml</b> ABBVIE ATC: L04AB04									
B-281	3622-669	2 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	2 voor gevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		353,92 <b>315,63</b>	353,92 <b>315,63</b>	8,00	12,10	
B-281 *	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voor gevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		170,8400	170,8400			
B-281 **	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voor gevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		167,2850	167,2850			

k) Au § 8820000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

k) In § 8820000, 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	
<b>HUMIRA 20 mg/0,2 ml</b> ABBVIE ATC: L04AB04									
B-248	3622-669	2 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	2 voor gevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		353,92 <b>315,63</b>	353,92 <b>315,63</b>	8,00	12,10	
B-248 *	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voor gevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		170,8400	170,8400			
B-248 **	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL	1 voor gevulde spuit 0,2 mL		167,2850	167,2850			

		solution injectable, 100 mg/mL	oplossing voor injectie, 100 mg/mL				
--	--	--------------------------------	------------------------------------	--	--	--	--

I) Au § 8830000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

I) In § 8830000, 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</i> <i>/ buiten</i> <i>bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem	I	II
HUMIRA 20 mg/0,2 ml						ATC: L04AB04		
B-255	3622-669	2 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	2 voorgevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		353,92	353,92	8,00	12,10
	<b>3622-669</b>				<b>315,63</b>	<b>315,63</b>		
B-255 *	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		170,8400	170,8400		
B-255 **	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		167,2850	167,2850		

m) Au § 9480000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

m) In § 9480000, 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</i> <i>/ buiten</i> <i>bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem	I	II
HUMIRA 20 mg/0,2 ml						ATC: L04AB04		
B-255	3622-669	2 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	2 voorgevulde spuiten 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		353,92	353,92	8,00	12,10
	<b>3622-669</b>				<b>315,63</b>	<b>315,63</b>		
B-255 *	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		170,8400	170,8400		
B-255 **	7723-638	1 seringue pré-remplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		167,2850	167,2850		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> février 2019.  
Bruxelles, le 15 janvier 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2019.  
Brussel, 15 januari 2019.

M. DE BLOCK