

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/40732]

**15 MARS 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, les articles 35bis, § 1<sup>er</sup>, 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 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l’article 69, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010, alinéas 22, 23, 24, 25, 26 et 27, insérés par l’article 16 de la loi programme du 25 décembre 2017, et alinéas 18, 30, 31, 32, 33, 36 et 37, modifiés par l’article 16 de la loi programme du 25 décembre 2017;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l’article 30, complété par l’article 15 de la loi programme du 25 décembre 2017;

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 80, 81, 82 et 83 tel qu’ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 1<sup>er</sup> février 2019;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 26 février 2019;

Vu l’avis émis par l’inspecteur des finances, donné le 5 mars 2019;

Vu l’accord de Notre Ministre du Budget du 14 mars 2019 ;

Vu la demande d’avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d’État le 21 février 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, l’inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1<sup>o</sup> au chapitre I:

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

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/40732]

**15 MAART 2019.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tiende, elfde, vijftiende, achttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010, ledens 22, 23, 24, 25, 26 en 27, ingevoegd bij de artikel 16 van de programma wet van 25 december 2017, en ledens 18, 30, 31, 32, 33, 36 en 37, gewijzigd bij de artikel 16 van de programma wet van 25 december 2017;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30 vervolledigd bij de artikel 15 van de programma wet van 25 december 2017;

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, artikelen 80, 81, 82 en 83, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 1 februari 2019;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 26 februari 2019;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 5 maart 2019 ;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 14 maart 2019;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 21 februari 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1<sup>o</sup> 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:

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>CERTICAN 0,25 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L04AA18								
A-29	2156-255 <b>2156-255</b>	60 comprimés, 0,25 mg	60 tabletten, 0,25 mg		118,29 <b>99,85</b>	118,29 <b>99,85</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg		1,8825	1,8825		
A-29 **	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg		1,7640	1,7640		
A-29 ***	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg		1,8960	1,8960	0,0000	0,0000
<b>CERTICAN 0,5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L04AA18								
A-29	2156-271 <b>2156-271</b>	60 comprimés, 0,5 mg	60 tabletten, 0,5 mg		227,34 <b>199,71</b>	227,34 <b>199,71</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg		3,6467	3,6467		
A-29 **	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg		3,5282	3,5282		
A-29 ***	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg		3,7135	3,7135	0,0000	0,0000
<b>CERTICAN 0,75 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L04AA18								
A-29	2156-289 <b>2156-289</b>	60 comprimés, 0,75 mg	60 tabletten, 0,75 mg		336,38 <b>299,56</b>	336,38 <b>299,56</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg		5,4107	5,4107		
A-29 **	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg		5,2922	5,2922		
A-29 ***	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg		5,5309	5,5309	0,0000	0,0000
<b>GYNOXIN 2%</b> ZAMBON ATC: G01AF12								
B-174	2322-683 <b>2322-683</b>	35 g crème vaginale, 0,02 g/g	35 g crème voor vaginaal gebruik, 0,02 g/g		7,95 <b>2,66</b>	7,95 <b>2,66</b>	0,71	1,18
B-174 *	0784-991	5 g, 0,02 g/g	5 g, 0,02 g/g		0,4900	0,4900		
B-174 **	0784-991	5 g, 0,02 g/g	5 g, 0,02 g/g		0,4029	0,4029		
<b>GYNOXIN 200 mg</b> ZAMBON ATC: G01AF12								
B-174	2322-691 <b>2322-691</b>	3 ovules, 200 mg	3 ovules, 200 mg		7,78 <b>2,53</b>	7,78 <b>2,53</b>	0,67	1,12
B-174 *	0785-006	1 ovule, 200 mg	1 ovule, 200 mg		1,0867	1,0867		
B-174 **	0785-006	1 ovule, 200 mg	1 ovule, 200 mg		0,8933	0,8933		
<b>GYNOXIN 600 mg</b> ZAMBON ATC: G01AF12								
B-174	2322-675 <b>2322-675</b>	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg		7,81 <b>2,56</b>	7,81 <b>2,56</b>	0,68	1,13
B-174 *	0785-014	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg		3,3000	3,3000		
B-174 **	0785-014	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg		2,7100	2,7100		

2° au chapitre IV:

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

2° 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
REYATAZ 150 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM								
A-20	2208-585 <b>2208-585</b>	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg		335,62 <b>298,87</b>	335,62 <b>298,87</b>	0,00	0,00
A-20 *	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		5,3985	5,3985		
A-20 **	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		5,2800	5,2800		
A-20 ***	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		5,5182	5,5182	0,0000	0,0000
REYATAZ 200 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM								
A-20	2208-593 <b>2208-593</b>	60 gélules, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg		335,62 <b>298,87</b>	335,62 <b>298,87</b>	0,00	0,00
A-20 *	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,3985	5,3985		
A-20 **	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,2800	5,2800		
A-20 ***	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		5,5182	5,5182	0,0000	0,0000
REYATAZ 300 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM								
A-20	2590-164 <b>2590-164</b>	30 gélules, 300 mg	30 capsules, hard, 300 mg		335,62 <b>298,87</b>	335,62 <b>298,87</b>	0,00	0,00
A-20 *	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		10,7970	10,7970		
A-20 **	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		10,5600	10,5600		
A-20 ***	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		11,0364	11,0364	0,0000	0,0000

b) Au § 4000000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 4000000, 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
FOSRENOL 1000 mg SHIRE BELGIUM								
B-256	2916-690 <b>2916-690</b>	90 comprimés à croquer, 1000 mg	90 kauwtabletten, 1000 mg		219,69 <b>192,71</b>	219,69 <b>192,71</b>	9,90	15,00
B-256 *	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,3487	2,3487		
B-256 **	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,2697	2,2697		
B-256 ***	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,3907	2,3907	0,1100	0,1667

FOSRENOL 1000 mg SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-256	3111-390	90 sachets poudre orale, 1000 mg <b>3111-390</b>	90 sachets poeder voor oraal gebruik, 1000 mg		219,69 <b>192,71</b>	219,69 <b>192,71</b>	9,90	15,00
B-256 *	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,3487	2,3487		
B-256 **	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,2697	2,2697		
B-256 ***	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,3907	2,3907	0,1100	0,1667
FOSRENOL 500 mg SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-256	2374-288	90 comprimés à croquer, 500 mg <b>2374-288</b>	90 kauwtabletten, 500 mg		156,56 <b>134,90</b>	156,56 <b>134,90</b>	9,90	15,00
B-256 *	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,6678	1,6678		
B-256 **	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,5888	1,5888		
B-256 ***	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,6893	1,6893	0,1100	0,1667
FOSRENOL 750 mg SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-256	2374-296	90 comprimés à croquer, 750 mg <b>2374-296</b>	90 kauwtabletten, 750 mg		193,38 <b>168,61</b>	193,38 <b>168,61</b>	9,90	15,00
B-256 *	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		2,0649	2,0649		
B-256 **	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		1,9859	1,9859		
B-256 ***	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		2,0983	2,0983	0,1100	0,1667
FOSRENOL 750 mg SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-256	3111-382	90 sachets poudre orale, 750 mg <b>3111-382</b>	90 sachets poeder voor oraal gebruik, 750 mg		193,38 <b>168,61</b>	193,38 <b>168,61</b>	9,90	15,00
B-256 *	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		2,0649	2,0649		
B-256 **	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		1,9859	1,9859		
B-256 ***	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		2,0983	2,0983	0,1100	0,1667

c) Au § 4090000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 4090000, 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
SERDOLECT 16 mg LUNDBECK ATC: N05AE03								
B-72	1278-746	28 comprimés pelliculés, 16 mg <b>1278-746</b>	28 filmomhulde tabletten, 16 mg		92,78 <b>76,49</b>	92,78 <b>76,49</b>	8,00	12,10
B-72 *	0785-170	1 comprimé pelliculé, 16 mg	1 filmomhulde tablet, 16 mg		3,1496	3,1496		
B-72 **	0785-170	1 comprimé pelliculé, 16 mg	1 filmomhulde tablet, 16 mg		2,8957	2,8957		
B-72 ***	0785-170	1 comprimé pelliculé, 16 mg	1 filmomhulde tablet, 16 mg		3,1520	3,1520	0,2857	0,4321

SERDOLECT 4 mg								LUNDBECK		ATC: N05AE03		
B-72	1278-761	30 comprimés pelliculés, 4 mg	30 filmomhulde tabletten, 4 mg		29,83	29,83	4,78	8,03	20,49	20,49		
B-72 *	0785-154	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg		0,8813	0,8813						
B-72 **	0785-154	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg		0,7240	0,7240						
B-72 ***	0785-154	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg		0,8434	0,8434	0,1593	0,2677				

d) Au § 4330000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 4330000, 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>ZYPADHERA 210 mg</b>									
			ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03		
B-72	2696-722	1 flacon injectable 210 mg poudre pour suspension injectable, 210 mg	1 injectieflacon 210 mg poeder voor suspensie voor injectie, 210 mg	r	112,03	112,03	8,00	12,10	
	<b>2696-722</b>				<b>94,12</b>	<b>94,12</b>			
B-72 *	0798-884	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 210 mg suspension injectable à libération prolongée, 210 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 210 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 210 mg	r	106,8800	106,8800	+0,0000	+0,0000	
B-72 **	0798-884	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 210 mg suspension injectable à libération prolongée, 210 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 210 mg suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 210 mg	r	99,7700	99,7700			
<b>ZYPADHERA 300 mg</b>									
			ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03		
B-72	2696-730	1 flacon injectable 300 mg poudre pour suspension injectable, 300 mg	1 injectieflacon 300 mg poeder voor suspensie voor injectie, 300 mg	r	159,36	159,36	8,00	12,10	
	<b>2696-730</b>				<b>137,46</b>	<b>137,46</b>			
B-72 *	0798-900	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 300 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 300 mg	r	152,8200	152,8200	+0,0000	+0,0000	
B-72 **	0798-900	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 300 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 300 mg	r	145,7100	145,7100			
<b>ZYPADHERA 405 mg</b>									
			ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03		
B-72	2696-714	1 flacon injectable 405 mg poudre pour suspension injectable, 405 mg	1 injectieflacon 405 mg poeder voor suspensie voor injectie, 405 mg	r	214,83	214,83	8,00	12,10	
	<b>2696-714</b>				<b>188,26</b>	<b>188,26</b>			
B-72 *	0798-892	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 405 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 405 mg	r	206,6700	206,6700	+0,0000	+0,0000	
B-72 **	0798-892	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 3 mL suspension injectable à libération prolongée, 405 mg	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 3 mL suspensie voor injectie met verlengde afgifte, 405 mg	r	199,5600	199,5600			

e) Au § 5310000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 5310000, 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>FOSRENOL 1000 mg</b> SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-306	3111-390 <b>3111-390</b>	90 sachets poudre orale, 1000 mg	90 sachets poeder voor oraal gebruik, 1000 mg		219,69 <b>192,71</b>	219,69 <b>192,71</b>	9,90	15,00
B-306 *	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,3487	2,3487		
B-306 **	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,2697	2,2697		
B-306 ***	7706-419	1 sachet-dose, 1000 mg	1 sachet, 1000 mg		2,3907	2,3907	0,1100	0,1667
<b>FOSRENOL 1000 mg</b> SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-306	2916-690 <b>2916-690</b>	90 comprimés à croquer, 1000 mg	90 kauwtabletten, 1000 mg		219,69 <b>192,71</b>	219,69 <b>192,71</b>	9,90	15,00
B-306 *	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,3487	2,3487		
B-306 **	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,2697	2,2697		
B-306 ***	0752-360	1 comprimé à croquer, 1000 mg	1 kauwtablet, 1000 mg		2,3907	2,3907	0,1100	0,1667
<b>FOSRENOL 500 mg</b> SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-306	2374-288 <b>2374-288</b>	90 comprimés à croquer, 500 mg	90 kauwtabletten, 500 mg		156,56 <b>134,90</b>	156,56 <b>134,90</b>	9,90	15,00
B-306 *	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,6678	1,6678		
B-306 **	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,5888	1,5888		
B-306 ***	0784-785	1 comprimé à croquer, 500 mg	1 kauwtablet, 500 mg		1,6893	1,6893	0,1100	0,1667
<b>FOSRENOL 750 mg</b> SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-306	2374-296 <b>2374-296</b>	90 comprimés à croquer, 750 mg	90 kauwtabletten, 750 mg		193,38 <b>168,61</b>	193,38 <b>168,61</b>	9,90	15,00
B-306 *	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		2,0649	2,0649		
B-306 **	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		1,9859	1,9859		
B-306 ***	0784-793	1 comprimé à croquer, 750 mg	1 kauwtablet, 750 mg		2,0983	2,0983	0,1100	0,1667
<b>FOSRENOL 750 mg</b> SHIRE BELGIUM ATC: V03AE03								
B-306	3111-382 <b>3111-382</b>	90 sachets poudre orale, 750 mg	90 sachets poeder voor oraal gebruik, 750 mg		193,38 <b>168,61</b>	193,38 <b>168,61</b>	9,90	15,00
B-306 *	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		2,0649	2,0649		
B-306 **	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		1,9859	1,9859		
B-306 ***	7706-401	1 sachet-dose, 750 mg	1 sachet, 750 mg		2,0983	2,0983	0,1100	0,1667

f) Au § 5430000, l'inscription des spécialités suivantes 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
<b>AFINITOR 10 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-375</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>		<b>2327,13</b>	<b>2327,13</b>		
	0796-375	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		82,4623	82,4623		
A-65 **	<b>0796-375</b>	<b>1 comprimé, 10 mg</b>	<b>1 tablet, 10 mg</b>		<b>82,2253</b>	<b>82,2253</b>		
<b>AFINITOR 5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-367</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>		<b>1642,69</b>	<b>1642,69</b>		
	0796-367	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg		58,2787	58,2787		
A-65 **	<b>0796-367</b>	<b>1 comprimé, 5 mg</b>	<b>1 tablet, 5 mg</b>		<b>58,0417</b>	<b>58,0417</b>		

g) Au § 6360000, l'inscription des spécialités suivantes 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
<b>AFINITOR 10 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-375</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>		<b>2327,13</b>	<b>2327,13</b>		
	0796-375	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		82,4623	82,4623		
A-65 **	<b>0796-375</b>	<b>1 comprimé, 10 mg</b>	<b>1 tablet, 10 mg</b>		<b>82,2253</b>	<b>82,2253</b>		
<b>AFINITOR 5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-367</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>		<b>1642,69</b>	<b>1642,69</b>		
	0796-367	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg		58,2787	58,2787		
A-65 **	<b>0796-367</b>	<b>1 comprimé, 5 mg</b>	<b>1 tablet, 5 mg</b>		<b>58,0417</b>	<b>58,0417</b>		

h) Au § 6630000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 6630000, 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>AFINITOR 10 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-375</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	<b>30 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg		<b>2327,13</b> 82,4623	<b>2327,13</b> 82,4623		
A-65 **	0796-375	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		82,2253	82,2253		
<b>AFINITOR 5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>0796-367</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b> 1 comprimé, 5 mg	<b>30 tabletten, 5 mg</b> 1 tablet, 5 mg		<b>1642,69</b> 58,2787	<b>1642,69</b> 58,2787		
A-65 **	0796-367	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg		58,0417	58,0417		

i) Au § 8170000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8170000, 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>VOTUBIA 10 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>7715-808</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	<b>30 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	T	<b>2968,95</b> 105,1400	<b>2968,95</b> 105,1400		
A-65 **	7715-808	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	T	104,9030	104,9030		
<b>VOTUBIA 2 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>7715-816</b>	<b>30 comprimés dispersibles, 2 mg</b> 1 comprimé dispersible, 2 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 2 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 2 mg	T	<b>824,99</b> 29,3867	<b>824,99</b> 29,3867		
A-65 **	7715-816	1 comprimé dispersible, 2 mg	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	T	29,1497	29,1497		
<b>VOTUBIA 2,5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>7715-782</b>	<b>30 comprimés, 2,5 mg</b> 1 comprimé, 2,5 mg	<b>30 tabletten, 2,5 mg</b> 1 tablet, 2,5 mg	T	<b>1031,24</b> 36,6740	<b>1031,24</b> 36,6740		
A-65 **	7715-782	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	T	36,4370	36,4370		
<b>VOTUBIA 3 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	<b>7715-824</b>	<b>30 comprimés dispersibles, 3 mg</b> 1 comprimé dispersible, 3 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 3 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 3 mg	T	<b>1237,48</b> 43,9613	<b>1237,48</b> 43,9613		
A-65 **	7715-824	1 comprimé dispersible, 3 mg	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	T	43,7243	43,7243		

VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-832	<b>30 comprimés dispersibles, 5 mg</b> 1 comprimé dispersible, 5 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 5 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 5 mg	T	2062,47 73,1110	2062,47 73,1110		
A-65 **	7715-832	1 comprimé dispersible, 5 mg	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	T	72,8740	72,8740		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-790	<b>30 comprimés, 5 mg</b> 1 comprimé, 5 mg	<b>30 tabletten, 5 mg</b> 1 tablet, 5 mg	T	2062,47 73,1110	2062,47 73,1110		
A-65 **	7715-790	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	T	72,8740	72,8740		

j) Au § 8180000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8180000, 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
VOTUBIA 10 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-808	<b>30 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	<b>30 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	T	2968,95 105,1400	2968,95 105,1400		
A-65 **	7715-808	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	T	104,9030	104,9030		
VOTUBIA 2 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-816	<b>30 comprimés dispersibles, 2 mg</b> 1 comprimé dispersible, 2 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 2 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 2 mg	T	824,99 29,3867	824,99 29,3867		
A-65 **	7715-816	1 comprimé dispersible, 2 mg	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	T	29,1497	29,1497		
VOTUBIA 2,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-782	<b>30 comprimés, 2,5 mg</b> 1 comprimé, 2,5 mg	<b>30 tabletten, 2,5 mg</b> 1 tablet, 2,5 mg	T	1031,24 36,6740	1031,24 36,6740		
A-65 **	7715-782	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	T	36,4370	36,4370		
VOTUBIA 3 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-824	<b>30 comprimés dispersibles, 3 mg</b> 1 comprimé dispersible, 3 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 3 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 3 mg	T	1237,48 43,9613	1237,48 43,9613		
A-65 **	7715-824	1 comprimé dispersible, 3 mg	1 dispergeerbare tablet, 3 mg	T	43,7243	43,7243		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-790	<b>30 comprimés, 5 mg</b> 1 comprimé, 5 mg	<b>30 tabletten, 5 mg</b> 1 tablet, 5 mg	T	2062,47 73,1110	2062,47 73,1110		
A-65 **	7715-790	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	T	72,8740	72,8740		
VOTUBIA 5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10								
A-65 *	7715-832	<b>30 comprimés dispersibles, 5 mg</b> 1 comprimé dispersible, 5 mg	<b>30 dispergeerbare tabletten, 5 mg</b> 1 dispergeerbare tablet, 5 mg	T	2062,47 73,1110	2062,47 73,1110		
A-65 **	7715-832	1 comprimé dispersible, 5 mg	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	T	72,8740	72,8740		

k) Au § 8600000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8600000, 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>AFINITOR 10 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10									
A-65 *	<b>0796-375</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>		<b>2327,13</b>	<b>2327,13</b>			
	0796-375	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		82,4623	82,4623			
A-65 **	<b>0796-375</b>	<b>1 comprimé, 10 mg</b>	<b>1 tablet, 10 mg</b>		<b>82,2253</b>	<b>82,2253</b>			
<b>AFINITOR 5 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: L01XE10									
A-65 *	<b>0796-367</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>		<b>1642,69</b>	<b>1642,69</b>			
	0796-367	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg		58,2787	58,2787			
A-65 **	<b>0796-367</b>	<b>1 comprimé, 5 mg</b>	<b>1 tablet, 5 mg</b>		<b>58,0417</b>	<b>58,0417</b>			

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> avril 2019.

Bruxelles, le 15 mars 2019.

M. DE BLOCK

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 april 2019.

Brussel, 15 maart 2019.

M. DE BLOCK