

Promulguons la présente loi, ordonnons qu'elle soit revêtue du sceau de l'Etat et publiée par le *Moniteur Belge*.

Donné à Bruxelles, le 2 mai 2019.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre des Indépendants,
D. DUCARME

Scellé du sceau de l'Etat:

Le Ministre de la Justice,
K. GEENS

—
Nota

Chambre des représentants
(www.lachambre.be)

Documents : 54 3656

Compte rendu intégral : 24 et 25 avril 2019

Kondigen deze wet af, bevelen dat zij met 's Lands zegel zal worden bekleed en door het *Belgisch Staatsblad* zal worden bekendgemaakt.

Gegeven te Brussel, 2 mei 2019.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Zelfstandigen,
D. DUCARME

Met 's Lands zegel gezegeld :

De Minister van Justitie,
K. GEENS

—
Nota

Kamer van volksvertegenwoordigers

(www.dekamer.be)

Stukken : 54 3656

Integraal Verslag : 24 en 25 april 2019

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/13263]

13 JUN 2019. — 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, les articles 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 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016 ;

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, alinéa 23, et alinéas 30 à 36 insérés par la loi du 1^{er} avril 2019 ;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30, modifié par la loi du 1^{er} avril 2019 ;

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

Vu la communication aux demandeurs le 30 avril 2019 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 4 juin 2019 ;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 5 juin 2019 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 24 juin 2019 ;

Vu l'avis n°66.190/2 du Conseil d'Etat, donné le 3 juin 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/13263]

13 JUNI 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, gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016;

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, lid 23 en leden 30 tot 36 ingevoegd bij de wet van 1 april 2019;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30 gewijzigd bij de wet van 1 april 2019;

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 30 april 2019;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 4 juni 2019;

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

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 juni 2019;

Gelet op het advies nr.66.190/2 van de Raad van State, gegeven op 3 juni 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée
comme suit: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
EXFORGE 10 mg/160 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: C09DB01		
B-224	2388-577	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 10 mg		87,20	87,20	9,90	15,00
	2388-577				71,38	71,38		
B-224 *	0786-558	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,8446	0,8446		
B-224 **	0786-558	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,7720	0,7720		
B-224 ***	0786-558	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,8436	0,8436	0,1010	0,1531
EXFORGE 10 mg/160 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA			ATC: C09DB01		
B-224	3466-133	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 10 mg		87,20	87,20	9,90	15,00
	3466-133				71,38	71,38		
B-224 *	7718-083	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,8446	0,8446		
B-224 **	7718-083	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,7720	0,7720		
B-224 ***	7718-083	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 10 mg		0,8436	0,8436	0,1010	0,1531
EXFORGE 5 mg/160 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: C09DB01		
B-224	2388-593	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 5 mg		79,72	79,72	9,90	15,00
	2388-593				64,53	64,53		
B-224 *	0786-541	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 5 mg		0,7705	0,7705		
B-224 **	0786-541	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 5 mg		0,6980	0,6980		
B-224 ***	0786-541	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 5 mg		0,7673	0,7673	0,1010	0,1531
EXFORGE 5 mg/80 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: C09DB01		
B-224	2388-551	98 comprimés pelliculés, 80 mg / 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg / 5 mg		59,88	59,88	9,01	15,00
	2388-551				46,91	46,91		
B-224 *	0786-533	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 5 mg		0,5799	0,5799		
B-224 **	0786-533	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 5 mg		0,5073	0,5073		
B-224 ***	0786-533	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 5 mg		0,5648	0,5648	0,0919	0,1531

EXFORGE 5/160 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09DB01			
B-224	3560-901 3560-901	98 comprimés pelliculés, 5 mg / 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg / 160 mg		79,72 64,53	79,72 64,53	9,90 15,00
B-224 *	7718-406	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg		0,7705	0,7705	
B-224 **	7718-406	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg		0,6980	0,6980	
B-224 ***	7718-406	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg		0,7673	0,7673	0,1010 0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/160 mg/12,5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: C09DX01			
B-224	2682-474 2682-474	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		87,20 71,38	87,20 71,38	9,90 15,00
B-224 *	0797-795	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,8446	0,8446	
B-224 **	0797-795	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7720	0,7720	
B-224 ***	0797-795	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,8436	0,8436	0,1010 0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/160 mg/12,5 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09DX01			
B-224	3466-166 3466-166	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		87,20 71,38	87,20 71,38	9,90 15,00
B-224 *	7718-117	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,8446	0,8446	
B-224 **	7718-117	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7720	0,7720	
B-224 ***	7718-117	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,8436	0,8436	0,1010 0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/160 mg/25 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: C09DX01			
B-224	2682-425 2682-425	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		87,20 71,38	87,20 71,38	9,90 15,00
B-224 *	0797-803	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,8446	0,8446	
B-224 **	0797-803	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7720	0,7720	
B-224 ***	0797-803	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,8436	0,8436	0,1010 0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/160 mg/25 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09DX01			
B-224	3466-174 3466-174	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		87,20 71,38	87,20 71,38	9,90 15,00
B-224 *	7718-125	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,8446	0,8446	
B-224 **	7718-125	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7720	0,7720	
B-224 ***	7718-125	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,8436	0,8436	0,1010 0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/320 mg/25 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: C09DX01			
B-224	2682-490 2682-490	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		89,20 73,21	89,20 73,21	9,90 15,00
B-224 *	0797-811	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,8644	0,8644	

B-224 **	0797-811	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,7918	0,7918		
B-224 ***	0797-811	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,8640	0,8640	0,1010	0,1531
EXFORGE HCT 10 mg/320 mg/25 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA				ATC: C09DX01				
B-224	3466-182	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		89,20	89,20	9,90	15,00
	3466-182				73,21	73,21		
B-224 *	7718-133	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,8644	0,8644		
B-224 **	7718-133	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,7918	0,7918		
B-224 ***	7718-133	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg		0,8640	0,8640	0,1010	0,1531
EXFORGE HCT 5 mg/160 mg/12,5 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: C09DX01				
B-224	2682-359	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		79,72	79,72	9,90	15,00
	2682-359				64,53	64,53		
B-224 *	0797-779	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7705	0,7705		
B-224 **	0797-779	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,6980	0,6980		
B-224 ***	0797-779	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7673	0,7673	0,1010	0,1531
EXFORGE HCT 5 mg/160 mg/12,5 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA				ATC: C09DX01				
B-224	3466-141	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		79,72	79,72	9,90	15,00
	3466-141				64,53	64,53		
B-224 *	7718-091	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7705	0,7705		
B-224 **	7718-091	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,6980	0,6980		
B-224 ***	7718-091	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg		0,7673	0,7673	0,1010	0,1531
EXFORGE HCT 5 mg/160 mg/25 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: C09DX01				
B-224	2684-264	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		79,72	79,72	9,90	15,00
	2684-264				64,53	64,53		
B-224 *	0797-787	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7705	0,7705		
B-224 **	0797-787	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,6980	0,6980		
B-224 ***	0797-787	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7673	0,7673	0,1010	0,1531
EXFORGE HCT 5 mg/160 mg/25 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA				ATC: C09DX01				
B-224	3466-158	98 comprimés pelliculés	98 filmomhulde tabletten		79,72	79,72	9,90	15,00
	3466-158				64,53	64,53		
B-224 *	7718-109	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7705	0,7705		
B-224 **	7718-109	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,6980	0,6980		
B-224 ***	7718-109	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg		0,7673	0,7673	0,1010	0,1531
OXYNORM INSTANT 10 mg MUNDIPHARMA				ATC: N02AA05				
B-56	2552-644	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	r	13,00	10,81	3,49	4,35

B-56 *	2552-644 0795-195	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	r	6,58 0,3032	4,89 0,2254	+0,0778	+0,0778
B-56 **	0795-195	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	r	0,2489	0,1850		
B-56 ***	0795-195	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	r	0,3025	0,2245	0,1246	0,1554
OXYNORM INSTANT 20 mg MUNDIPHARMA ATC: N02AA05								
B-56	2552-651	28 comprimés orodispersibles, 20 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	r	21,44	17,09	6,94	8,66
B-56 *	2552-651 0795-203	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	r	13,15 0,6061	9,76 0,4500	+0,1561	+0,1561
B-56 **	0795-203	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	r	0,4979	0,3696		
B-56 ***	0795-203	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	r	0,6042	0,4486	0,2479	0,3093
OXYNORM INSTANT 5 mg MUNDIPHARMA ATC: N02AA05								
B-56	2552-636	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	r	8,76	7,67	1,74	2,17
B-56 *	2552-636 0795-187	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	r	3,29 0,1518	2,44 0,1125	+0,0393	+0,0393
B-56 **	0795-187	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	r	0,1246	0,0925		
B-56 ***	0795-187	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	r	0,1511	0,1124	0,0621	0,0775
SOMATULINE Autogel Injectable 120 mg IPSEN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: H01CB03								
B-50	1720-432	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 240 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 240 mg/ml		1082,74	1082,74	8,00	12,10
B-50 *	1720-432 0771-915	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 240 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 mg/mL		983,03 1049,1200	983,03 1049,1200		
B-50 **	0771-915	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 240 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 mg/mL		1042,0100	1042,0100		
SOMATULINE Autogel Injectable 60 mg IPSEN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: H01CB03								
B-50	1720-424	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 200 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 200 mg/ml		711,22	711,22	8,00	12,10
B-50 *	1720-424 0771-899	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 200 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 mg/mL		642,81 688,4900	642,81 688,4900		
B-50 **	0771-899	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 200 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 mg/mL		681,3800	681,3800		
SOMATULINE Autogel Injectable 90 mg IPSEN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: H01CB03								
B-50	1720-440	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 300 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 300 mg/ml		850,44	850,44	8,00	12,10
B-50 *	1720-440 0771-907	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 300 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 mg/mL		770,31 823,6400	770,31 823,6400		

B-50 **	0771-907	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 300 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 mg/mL		816,5300	816,5300		
SOMATULINE PROLONGED RELEASE 30 mg		IPSEN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: H01CB03		
B-50	1375-112	1 flacon injectable 40 mg poudre pour suspension injectable, 20 mg/ml	1 injectieflacon 40 mg poeder voor suspensie voor injectie, 20 mg/ml		360,21	360,21	8,00	12,10
	1375-112				321,39	321,39		
B-50 *	0761-080	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg/mL		347,7800	347,7800		
B-50 **	0761-080	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg/mL		340,6700	340,6700		
WELLBUTRIN XR 150 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N06AX12				
B-73	2415-867	30 comprimés à libération modifiée, 150 mg	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg		27,93	27,93	4,51	7,58
	2415-867				18,82	18,82		
B-73	2464-550	90 comprimés à libération modifiée, 150 mg	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg		57,92	57,92	8,73	14,70
	2464-550				45,18	45,18		
B-73 *	0788-000	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg		0,6111	0,6111		
B-73 **	0788-000	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg		0,5321	0,5321		
B-73 ***	0788-000	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg		0,5932	0,5932	0,0970	0,1633
WELLBUTRIN XR 300 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N06AX12				
B-73	2415-859	30 comprimés à libération modifiée, 300 mg	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg		45,06	45,06	6,92	11,65
	2415-859				33,88	33,88		
B-73	2464-568	90 comprimés à libération modifiée, 300 mg	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg		98,04	98,04	9,90	15,00
	2464-568				81,31	81,31		
B-73 *	0788-018	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg		1,0367	1,0367		
B-73 **	0788-018	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg		0,9577	0,9577		
B-73 ***	0788-018	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg		1,0390	1,0390	0,1100	0,1667

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 1340200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) In § 1340200, 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
SOMATULINE PROLONGED RELEASE 30 mg		IPSEN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: H01CB03		
A-52	1375-112	1 flacon injectable 40 mg poudre pour suspension injectable, 20 mg/ml	1 injectieflacon 40 mg poeder voor suspensie voor injectie, 20 mg/ml		360,21	360,21	0,00	0,00
	1375-112				321,39	321,39		
A-52 *	0761-080	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg/mL		347,7800	347,7800		
A-52 **	0761-080	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg/mL		340,6700	340,6700		

b) Au § 2410000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 2410000, 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
SOMATULINE Autogel Injectable 120 mg		IPSEN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: H01CB03		
A-52	1720-432	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 240 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 240 mg/ml		1082,74	1082,74	0,00	0,00
	1720-432				983,03	983,03		
A-52 *	0771-915	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 240 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 mg/mL		1049,1200	1049,1200		
A-52 **	0771-915	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 240 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 mg/mL		1042,0100	1042,0100		
SOMATULINE Autogel Injectable 60 mg		IPSEN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: H01CB03		
A-52	1720-424	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 200 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 200 mg/ml		711,22	711,22	0,00	0,00
	1720-424				642,81	642,81		
A-52 *	0771-899	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 200 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 mg/mL		688,4900	688,4900		

A-52 **	0771-899	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 200 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 mg/mL		681,3800	681,3800		
SOMATULINE Autogel Injectable 90 mg		IPSEN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: H01CB03		
A-52	1720-440	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 300 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 300 mg/ml		850,44	850,44	0,00	0,00
	1720-440				770,31	770,31		
A-52 *	0771-907	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 300 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 mg/mL		823,6400	823,6400		
A-52 **	0771-907	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 300 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 mg/mL		816,5300	816,5300		

c) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
EMSELEX 15 mg		EUROCEPT		ATC: G04BD10				
B-265	2190-973	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg		110,82	110,82	9,90	15,00
	2190-973				93,01	93,01		
B-265 *	0785-535	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg		1,0786	1,0786		
B-265 **	0785-535	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg		1,0060	1,0060		
B-265 ***	0785-535	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg		1,0847	1,0847	0,1010	0,1531
EMSELEX 7,5 mg		EUROCEPT		ATC: G04BD10				
B-265	2191-013	98 comprimés à libération prolongée, 7,5 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 7,5 mg		58,86	58,86	8,86	14,93
	2191-013				46,02	46,02		
B-265 *	0785-527	1 comprimé à libération prolongée, 7,5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 7,5 mg		0,5703	0,5703		
B-265 **	0785-527	1 comprimé à libération prolongée, 7,5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 7,5 mg		0,4978	0,4978		
B-265 ***	0785-527	1 comprimé à libération prolongée, 7,5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 7,5 mg		0,5544	0,5544	0,0904	0,1523

d) Au § 3040000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 3040000, 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
ZYBAN 150 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: N06AX12			
B-269	1531-532	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg		69,74	69,74	9,90	15,00
	1531-532				55,57	55,57		
B-269 *	0776-088	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg		0,6601	0,6601		
B-269 **	0776-088	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg		0,5890	0,5890		
B-269 ***	0776-088	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg		0,6521	0,6521	0,0990	0,1500

e) Au § 3900000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 3900000, 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
EMEND 125 mg/80 mg		MSD BELGIUM			ATC: A04AD12			
	0783-654	3 gélules, 80 mg / 125 mg	3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg		44,14	44,14		
B-283 *	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg		53,9000	53,9000		
B-283 **	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg		46,7900	46,7900		

f) Au § 4100000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 4100000, 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
BEROMUN 1 mg/5 ml			EUMEDICA			ATC: L03AX11		
	0785-303	4 flacons injectables 1 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,2 mg/ml	4 injectieflacons 1 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,2 mg/ml		7885,02	7885,02		
A-28 **	0785-303	1 flacon injectable (+ ampoule) 1 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 0,2 mg/mL	1 injectieflacon (+ ampul) 1 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,2 mg/mL		2089,5300	2089,5300		

g) Au § 4180000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 4180000, 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
MYOZYME 50 mg			SANOFI BELGIUM			ATC: A16AB07		
	0785-683	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 50 mg	1 injectieflacon 50 mg poeder voor concentraat voor infusie, 50 mg		424,20	424,20		
A-56 *	0785-683	1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg	1 injectieflacon 50 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg		456,7600	456,7600		
A-56 **	0785-683	1 flacon injectable 50 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg	1 injectieflacon 50 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg		449,6500	449,6500		

h) Au § 6110000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 6110000, 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
SPIRIVA			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: R03BB04		
B-267	1713-023	30 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	30 inhalatiepoeder in harde capsules, 18 µg		36,45	36,45	5,71	9,60

	1713-023				26,31	26,31		
B-267 *	0772-186	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	1 inhalatiepoeder in capsule, hard, 18 µg		1,1317	1,1317		
B-267 **	0772-186	1 poudre pour inhalation en gélule, 18 µg	1 inhalatiepoeder in capsule, hard, 18 µg		0,9297	0,9297		

i) Au § 7330000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 7330000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
		SPIRIVA RESPIMAT 2,5 µg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB04		
B-267	2735-959	60 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 2,5 µg	60 doses aérosol, oplossing, 2,5 µg		36,37	36,37	5,70	9,58
	2735-959				26,24	26,24		
B-267	3144-409	180 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 2,5 µg	180 doses aérosol, oplossing, 2,5 µg		86,62	86,62	8,00	12,10
	3144-409				70,85	70,85		
B-267 *	7708-969	1 nébulisateur, 2,5 µg	1 vernevelaar, 2,5 µg		27,4033	27,4033		
B-267 **	7708-969	1 nébulisateur, 2,5 µg	1 vernevelaar, 2,5 µg		25,0333	25,0333		

j) Au § 9370000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 9370000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
		EMEND 125 mg/80 mg		MSD BELGIUM		ATC: A04AD12		
	0783-654	3 gélules, 80 mg / 125 mg	3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg		44,14	44,14		
B-283 *	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg		53,9000	53,9000		
B-283 **	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg		46,7900	46,7900		

k) Au § 9500000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 9500000, 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	
EMEND 125 mg		MSD BELGIUM			ATC: A04AD12				
	7723-653	1 sachet-dose 1 poudre pour suspension buvable, 125 mg	1 sachet 1 poeder voor orale suspensie, 125 mg		14,72	14,72			
B-283 *	7723-653	1 sachet-dose 1 suspension buvable, 125 mg	1 sachet 1 suspensie voor oraal gebruik, 125 mg		19,0000	19,0000			
B-283 **	7723-653	1 sachet-dose 1 suspension buvable, 125 mg	1 sachet 1 suspensie voor oraal gebruik, 125 mg		15,6000	15,6000			

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2019.
Bruxelles, le 13 juin 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2019.
Brussel, 13 juni 2019.

M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/13352]

13 JUN 2019. — 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 72bis, § 1bis, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par les lois du 10 avril 2014 et du 22 juin 2016;

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;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er} ;

Vu l'urgence;

Vu la circonstance que les spécialités AUGMENTIN RETARD ont été, suite à une erreur matérielle, supprimées indument de la liste des spécialités pharmaceutiques remboursables et que cette erreur doit être rectifiée le plus vite possible afin de permettre de garantir à nouveau le remboursement des spécialités concernées;

Vu la nécessité d'adopter et de publier le présent arrêté le plus vite possible,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre I de 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, les spécialités suivantes sont insérées comme suit:

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/13352]

13 JUNI 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 72bis, § 1bis, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wetten van 10 april 2014 en 22 juni 2016;

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;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de specialiteiten AUGMENTIN RETARD ten gevolge van een materiële vergissing ten onrechte werden geschrapt uit de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten en dat deze vergissing zo snel mogelijk rechtgezet moet worden teneinde de vergoedbaarheid van de betrokken specialiteiten opnieuw te garanderen;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit zo snel mogelijk te nemen en bekend te maken,

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk I van 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 specialiteiten ingevoegd als volgt: