

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/14036]

19 AOUT 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 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^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

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 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 6 août 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^{er} septembre 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 l'avis n° 66.497/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 août 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^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, sont apportées les modifications suivantes:

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14036]

19 AUGUSTUS 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 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 6 augustus 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 september 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 het advies nr. 66.497/2 van de Raad van State, gegeven op 8 augustus 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^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, 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 | |
| LYRICA 75 mg | | PFIZER | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | | ATC: N03AX16 | | |
| B-262 | 2620-839 2620-839 | 200 gélules, 75 mg | 200 capsules, hard, 75 mg | R | 41,74 30,96 | 41,74 30,96 | 6,45 | 10,86 | |
| B-262 * | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1997 | 0,1997 | +0,0000 | +0,0000 | |
| B-262 ** | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1641 | 0,1641 | | | |
| B-262 *** | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1861 | 0,1861 | 0,0322 | 0,0543 | |
| PREGABALINE TEVA 75 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | | ATC: N03AX16 | | |
| B-262 | 3457-744 3457-744 | 200 gélules, 75 mg | 200 capsules, hard, 75 mg | G | 41,76 30,98 | 41,76 30,98 | 6,46 | 10,86 | |
| B-262 * | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1998 | 0,1998 | | | |
| B-262 ** | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1642 | 0,1642 | | | |
| B-262 *** | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1862 | 0,1862 | 0,0323 | 0,0543 | |
| TRADONAL | | MEDA PHARMA | | | | | ATC: N02AX02 | | |
| B-56 | 1280-346 1280-346 | 30 gélules, 50 mg | 30 capsules, hard, 50 mg | R | 7,42 2,24 | 7,42 2,24 | 0,59 | 0,99 | |
| TRADONAL ODIS 50 mg | | MEDA PHARMA | | | | | ATC: N02AX02 | | |
| B-56 | 2214-906 2214-906 | 30 comprimés orodispersibles, 50 mg | 30 orodispergeerbare tabletten, 50 mg | G | 7,42 2,24 | 7,42 2,24 | 0,59 | 0,99 | |
| B-56 * | 0780-148 | 1 comprimé orodispersible, 50 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 50 mg | G | 0,0963 | 0,0963 | | | |
| B-56 ** | 0780-148 | 1 comprimé orodispersible, 50 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 50 mg | G | 0,0790 | 0,0790 | | | |
| B-56 *** | 0780-148 | 1 comprimé orodispersible, 50 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 50 mg | G | 0,0965 | 0,0965 | 0,0197 | 0,0330 | |

2° au chapitre II-B:

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

2° in hoofdstuk II-B:

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 | |
| OMEPRAZOL MYLAN 40 mg | | MYLAN | | | | | ATC: A02BC01 | | |
| B-48 | 2119-584 2119-584 | 56 gélules gastro-résistantes, 40 mg | 56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg | G | 34,22 24,35 | 34,22 24,35 | 5,40 | 9,07 | |
| B-48 * | 0772-046 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5611 | 0,5611 | | | |

| | | | | | | | | |
|---|-----------------|--------------------------------------|--|---|--------------|--------------|--------|--------|
| B-48 ** | 0772-046 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,4609 | 0,4609 | | |
| B-48 *** | 0772-046 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5302 | 0,5302 | 0,0964 | 0,1620 |
| OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01 | | | | | | | | |
| B-48 | 1767-292 | 56 gélules gastro-résistantes, 40 mg | 56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg | G | 34,22 | 34,22 | 5,40 | 9,07 |
| | 1767-292 | | | | 24,35 | 24,35 | | |
| B-48 * | 0775-353 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5611 | 0,5611 | | |
| B-48 ** | 0775-353 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,4609 | 0,4609 | | |
| B-48 *** | 0775-353 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5302 | 0,5302 | 0,0964 | 0,1620 |
| OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01 | | | | | | | | |
| B-48 | 2459-659 | 56 gélules gastro-résistantes, 40 mg | 56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg | G | 34,22 | 34,22 | 5,40 | 9,07 |
| | 2459-659 | | | | 24,35 | 24,35 | | |
| B-48 * | 0788-455 | 1 gélule, 40 mg | 1 capsule, hard, 40 mg | G | 0,5611 | 0,5611 | | |
| B-48 ** | 0788-455 | 1 gélule, 40 mg | 1 capsule, hard, 40 mg | G | 0,4609 | 0,4609 | | |
| B-48 *** | 0788-455 | 1 gélule, 40 mg | 1 capsule, hard, 40 mg | G | 0,5302 | 0,5302 | 0,0964 | 0,1620 |
| OMEPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERICCS ATC: A02BC01 | | | | | | | | |
| B-48 | 2181-642 | 56 gélules gastro-résistantes, 40 mg | 56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg | G | 34,22 | 34,22 | 5,40 | 9,07 |
| | 2181-642 | | | | 24,35 | 24,35 | | |
| B-48 * | 0770-958 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5611 | 0,5611 | | |
| B-48 ** | 0770-958 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,4609 | 0,4609 | | |
| B-48 *** | 0770-958 | 1 gélule gastro-résistante, 40 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg | G | 0,5302 | 0,5302 | 0,0964 | 0,1620 |

3° au chapitre IV-B :

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

3° in hoofdstuk IV-B :

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 |
| | | | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|--|---|--------------|--------------|--------|--------|
| NEVIRAPINE MYLAN 400 mg MYLAN ATC: J05AG01 | | | | | | | | |
| A-20 | 3513-322 | 30 comprimés à libération prolongée, 400 mg | 30 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg | G | 90,65 | 90,65 | 0,00 | 0,00 |
| | 3513-322 | | | | 74,54 | 74,54 | | |
| A-20 * | 7718-059 | 1 comprimé à libération prolongée, 400 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg | G | 2,8707 | 2,8707 | | |
| A-20 ** | 7718-059 | 1 comprimé à libération prolongée, 400 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg | G | 2,6337 | 2,6337 | | |
| A-20 *** | 7718-059 | 1 comprimé à libération prolongée, 400 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg | G | 2,8708 | 2,8708 | 0,0000 | 0,0000 |

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

b) In § 2680000, 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 |
| PELVICARE 10 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3926-599 3926-599 | 90 comprimés pelliculés, 10 mg | 90 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | 57,00 44,37 | 57,00 44,37 | 8,60 | 14,48 |
| B-265 * | 7725-807 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,6016 | 0,6016 | | |
| B-265 ** | 7725-807 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,5226 | 0,5226 | | |
| B-265 *** | 7725-807 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,5830 | 0,5830 | 0,0956 | 0,1609 |
| PELVICARE 5 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3926-623 3926-623 | 90 comprimés pelliculés, 5 mg | 90 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 41,00 30,31 | 41,00 30,31 | 6,35 | 10,68 |
| B-265 * | 7725-799 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4347 | 0,4347 | | |
| B-265 ** | 7725-799 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,3570 | 0,3570 | | |
| B-265 *** | 7725-799 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4053 | 0,4053 | 0,0706 | 0,1187 |
| SOLIFENACINE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3872-132 3872-132 | 90 comprimés pelliculés, 10 mg | 90 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | 66,40 52,64 | 66,40 52,64 | 9,90 | 15,00 |
| B-265 * | 7724-495 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,6990 | 0,6990 | | |
| B-265 ** | 7724-495 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,6200 | 0,6200 | | |
| B-265 *** | 7724-495 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,6875 | 0,6875 | 0,1100 | 0,1667 |
| SOLIFENACINE MYLAN 5 mg MYLAN ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3872-165 3872-165 | 90 comprimés pelliculés, 5 mg | 90 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 51,04 39,14 | 51,04 39,14 | 7,76 | 13,07 |
| B-265 * | 7724-503 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,5400 | 0,5400 | | |
| B-265 ** | 7724-503 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4610 | 0,4610 | | |
| B-265 *** | 7724-503 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,5168 | 0,5168 | 0,0862 | 0,1452 |
| SOLIFENACINE TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3874-401 3874-401 | 90 comprimés pelliculés, 10 mg | 90 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | 66,40 52,64 | 66,40 52,64 | 9,90 | 15,00 |
| SOLIFENACINE TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G04BD08 | | | | | | | | |
| B-265 | 3874-385 3874-385 | 90 comprimés pelliculés, 5 mg | 90 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 51,04 39,14 | 51,04 39,14 | 7,76 | 13,07 |
| B-265 | 3890-779 3890-779 | 200 comprimés pelliculés, 5 mg | 200 filmomhulde tabletten, 5 mg | G | 93,00 76,70 | 93,00 76,70 | 9,90 | 15,00 |
| B-265 * | 7724-537 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4421 | 0,4421 | | |
| B-265 ** | 7724-537 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4065 | 0,4065 | | |
| B-265 *** | 7724-537 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | G | 0,4424 | 0,4424 | 0,0495 | 0,0750 |
| TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G04BD07 | | | | | | | | |
| B-265 | 3140-035 3140-035 | 84 gélules à libération prolongée, 4 mg | 84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg | G | 25,37 16,57 | 25,37 16,57 | 4,15 | 6,97 |
| B-265 * | 7708-175 | 1 gélule à libération prolongée, 4 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg | G | 0,2545 | 0,2545 | | |

| | | | | | | | | |
|-----------|----------|---------------------------------------|---|---|--------|--------|--------|--------|
| B-265 ** | 7708-175 | 1 gélule à libération prolongée, 4 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg | G | 0,2090 | 0,2090 | | |
| B-265 *** | 7708-175 | 1 gélule à libération prolongée, 4 mg | 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg | G | 0,2481 | 0,2481 | 0,0494 | 0,0830 |

c) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 3570000, 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 |
| LYRICA 75 mg PFIZER (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16 | | | | | | | | |
| A-5 | 2620-839 2620-839 | 200 gélules, 75 mg | 200 capsules, hard, 75 mg | R | 41,74 30,96 | 41,74 30,96 | 0,00 | 0,00 |
| A-5 * | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1997 | 0,1997 | +0,0000 | +0,0000 |
| A-5 ** | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1641 | 0,1641 | | |
| A-5 *** | 0781-807 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | R | 0,1861 | 0,1861 | 0,0000 | 0,0000 |
| PREGABALINE TEVA 75 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16 | | | | | | | | |
| A-5 | 3457-744 3457-744 | 200 gélules, 75 mg | 200 capsules, hard, 75 mg | G | 41,76 30,98 | 41,76 30,98 | 0,00 | 0,00 |
| A-5 * | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1998 | 0,1998 | | |
| A-5 ** | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1642 | 0,1642 | | |
| A-5 *** | 7714-678 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,1862 | 0,1862 | 0,0000 | 0,0000 |

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

d) In § 4010000, 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 |
| CELECOXIB SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: M01AH01 | | | | | | | | |
| B-250 | 3214-095 3214-095 | 30 gélules, 200 mg | 30 capsules, hard, 200 mg | G | 11,83 5,68 | 11,83 5,68 | 1,51 | 2,51 |

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

e) In § 5020000, 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 | |
| CELECOXIB SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: M01AH01 | | | | | | | | | |
| B-250 | 3214-095 3214-095 | 30 gélules, 200 mg | 30 capsules, hard, 200 mg | G | 11,83 5,68 | 11,83 5,68 | 1,51 | 2,51 | |

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} septembre 2019.

Bruxelles, le 19 août 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2019.

Brussel, 19 augustus 2019.

M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/14040]

19 AOUT 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

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14040]

19 AUGUSTUS 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

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 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 72bis, § 1bis, 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 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 66 et 101, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 7 mai 2019 et le 4 juin 2019;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 28 mai 2019 et le 17 juin 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 29 mai 2019 et 21 juin 2019;

Vu les notifications aux demandeurs des 12 et 25 juin 2019;

Vu l'avis n° 66.427/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 août 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, sont apportées les modifications suivantes:

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14040]

19 AUGUSTUS 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 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 72bis, § 1bis, 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 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 66 en 101, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 7 mei 2019 en op 4 juni 2019;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 28 mei 2019 en 17 juni 2019;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 29 mei 2019 en van 21 juni 2019;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 12 en 25 juni 2019;

Gelet op het advies nr. 66.427/2 van de Raad van State, gegeven op 12 augustus 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht: