

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14508]

10 SEPTEMBRE 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 10 septembre 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} octobre 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°66.556/2 du Conseil d'Etat, donné le septembre 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, 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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/14508]

10 SEPTEMBER 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 10 september 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 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 voorschrift 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. 66.556/2 van de Raad van State, gegeven op september 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 :

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
ATACAND PLUS 16/12,5 mg		ASTRAZENECA		ATC: C09DA06				
B-224	1721-166	98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	R	27,67	22,67	8,77	11,28
	1721-166				18,59	14,20		
B-224 *	0766-253	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	R	0,2448	0,1870	+0,0578	+0,0578
B-224 **	0766-253	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	R	0,2011	0,1536		
B-224 ***	0766-253	1 comprimé, 16 mg/ 12,5 mg	1 tablet, 16 mg/ 12,5 mg	R	0,2361	0,1852	0,0895	0,1151
BELSAR 40 mg		MENARINI BENELUX		ATC: C09CA08				
B-224	2115-509	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	17,59	14,07	5,49	6,80
	2115-509				10,15	7,41		
B-224	2115-491	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	37,71	32,71	10,18	13,72
	2115-491				27,42	23,02		
B-224 *	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3611	0,3032	+0,0579	+0,0579
B-224 **	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,2966	0,2490		
B-224 ***	0777-268	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3387	0,2876	0,1039	0,1400
CITALOPRAM EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB04				
B-73	2612-844	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	17,13	17,13	2,60	4,33
	2612-844				9,79	9,79		
CITALOPRAM SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB04				
B-73	2066-751	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	17,13	17,13	2,60	4,33
	2066-751				9,79	9,79		
CITALOPRAM SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB04				
B-73	2630-804	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	17,13	17,13	2,60	4,33
	2630-804				9,79	9,79		
EMCONCOR 10 mg		MERCK		ATC: C07AB07				
B-15	0600-254	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	9,57	9,38	1,19	1,86
	0600-254				3,92	3,77		
B-15	0600-262	56 comprimés, 10 mg	56 tabletten, 10 mg	R	11,85	10,63	2,48	3,32
	0600-262				5,69	4,75		
B-15 *	0730-374	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,1311	0,1095	+0,0216	+0,0216
B-15 **	0730-374	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,1077	0,0900		
B-15 ***	0730-374	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,1308	0,1090	0,0443	0,0593

EMCONCOR MINOR 2,5 mg		MERCK		ATC: C07AB07				
B-15	1552-017	28 comprimés, 2,5 mg	28 tabletten, 2,5 mg	R	6,61	5,99	0,88	1,05
	1552-017				1,52	0,97		
B-15 *	0767-954	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,0700	0,0446	+0,0254	+0,0254
B-15 **	0767-954	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,0575	0,0368		
B-15 ***	0767-954	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,0746	0,0522	0,0314	0,0375
EMCONCOR MITIS 5 mg		MERCK		ATC: C07AB07				
B-15	0275-446	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	R	9,52	7,76	2,43	2,87
	0275-446				3,88	2,51		
B-15 *	0741-322	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,0895	0,0579	+0,0316	+0,0316
B-15 **	0741-322	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,0734	0,0475		
B-15 ***	0741-322	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,0892	0,0577	0,0434	0,0512
ESTIVAN Lyo 20 mg		ALMIRALL		ATC: R06AX22				
Cs-7	2578-177	30 doses lyophilisats oraux, 20 mg	30 doses lyophilisaten voor oraal gebruik, 20 mg	R	14,08	11,26	8,37	8,37
	2578-177				7,42	5,23		
Cs-7 *	0781-393	1 lyophilisat oral, 20 mg	1 lyophilisaat voor oraal gebruik, 20 mg	R	0,3193	0,2250	+0,0943	+0,0943
Cs-7 **	0781-393	1 lyophilisat oral, 20 mg	1 lyophilisaat voor oraal gebruik, 20 mg	R	0,2623	0,1847		
Cs-7 ***	0781-393	1 lyophilisat oral, 20 mg	1 lyophilisaat voor oraal gebruik, 20 mg	R	0,3184	0,2244	0,2790	0,2790
KINZALKOMB 80 mg/25 mg		BAYER		ATC: C09DA07				
B-224	2572-584	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	R	33,25	28,25	9,56	12,66
	2572-584				23,50	19,10		
B-224 *	0790-899	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,3095	0,2515	+0,0580	+0,0580
B-224 **	0790-899	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,2542	0,2066		
B-224 ***	0790-899	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,2931	0,2421	0,0976	0,1292
LAMISIL		NOVARTIS PHARMA		ATC: D01BA02				
B-134	0292-177	56 comprimés, 250 mg	56 tabletten, 250 mg	R	41,86	41,86	6,47	10,89
	0292-177				31,07	31,07		
B-134 *	0740-563	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,7150	0,7150	+0,0000	+0,0000
B-134 **	0740-563	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,5880	0,5880		
B-134 ***	0740-563	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,6667	0,6667	0,1155	0,1945
LAMISIL 250 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: D01BA02				
B-134	2433-290	56 comprimés, 250 mg	56 tabletten, 250 mg	R	45,33	41,86	9,94	14,36
	2433-290				34,11	31,07		
B-134 *	0786-418	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,7727	0,7150	+0,0577	+0,0577
B-134 **	0786-418	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,6457	0,5880		
B-134 ***	0786-418	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,7286	0,6667	0,1775	0,2564
LEVOCETIRIZINE EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: R06AE09				
Cs-7	2660-983	40 comprimés pelliculés, 5 mg	40 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	9,40	9,40	4,02	4,02
	2660-983				3,79	3,79		

LYRICA 150 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262	3340-528 3340-528	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	R	20,73 12,59	20,73 12,59	3,34	5,56
B-262	3398-781 3398-781	200 gélules, 150 mg	200 capsules, hard, 150 mg	R	73,62 58,98	73,62 58,98	9,90	15,00
B-262 *	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3482	0,3482	+0,0000	+0,0000
B-262 **	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3126	0,3126		
B-262 ***	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3455	0,3455	0,0495	0,0750
LYRICA 300 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262	2825-057 2825-057	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	R	36,12 26,03	36,12 26,03	5,66	9,53
B-262	3398-799 3398-799	200 gélules, 300 mg	200 capsules, hard, 300 mg	R	104,23 86,98	104,23 86,98	9,90	15,00
B-262 *	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4966	0,4966	+0,0000	+0,0000
B-262 **	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4610	0,4610		
B-262 ***	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4985	0,4985	0,0495	0,0750
LYRICA 75 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: N03AX16	
B-262	3340-510 3340-510	56 gélules, 75 mg	56 capsules, hard, 75 mg	R	14,97 8,11	14,97 8,11	2,15	3,58
B-262 *	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1870	0,1870	+0,0000	+0,0000
B-262 **	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1536	0,1536		
B-262 ***	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1864	0,1864	0,0384	0,0639
MICARDISPLUS 80 mg/25 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V					ATC: C09DA07	
B-224	2572-618 2572-618	98 comprimés, 80 mg / 25 mg	98 tabletten, 80 mg / 25 mg	R	29,36 20,08	29,36 20,08	4,71	7,92
B-224 *	0790-808	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,2644	0,2644	+0,0000	+0,0000
B-224 **	0790-808	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,2171	0,2171		
B-224 ***	0790-808	1 comprimé, 80 mg/ 25 mg	1 tablet, 80 mg/ 25 mg	R	0,2534	0,2534	0,0481	0,0808
OLANZAPINE EG 7,5 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA					ATC: N05AH03	
B-72	3763-075 3763-075	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	G	29,13 19,87	29,13 19,87	4,68	7,86
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg		SANDOZ					ATC: N05AH03	
B-72	2775-708 2775-708	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	G	29,13 19,87	29,13 19,87	4,68	7,86
B-72 ***	0758-375	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	G	0,4393	0,4393	0,0836	0,1404
OLMESARTAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ					ATC: C09CA08	
B-224	3467-016 3467-016	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	31,59 22,04	31,59 22,04	5,03	8,45
B-224 *	7716-897	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2902	0,2902		
B-224 **	7716-897	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2384	0,2384		
B-224 ***	7716-897	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2761	0,2761	0,0513	0,0862

OLMETEC 40 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: C09CA08			
B-224	2091-098 2091-098	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	17,59 10,15	14,07 7,41	5,49	6,80
B-224	2091-114 2091-114	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	R	37,71 27,42	32,71 23,02	10,18	13,72
B-224 *	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3611	0,3032	+0,0579	+0,0579
B-224 **	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,2966	0,2490		
B-224 ***	0777-458	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	R	0,3387	0,2876	0,1039	0,1400
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA03	
B-41	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	7,75	9,74
B-41 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
B-41 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
B-41 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0791	0,0994
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA03	
B-41	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	2,99	4,98
B-41 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
B-41 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
B-41 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0305	0,0508
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA03	
B-41	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	2,99	4,98
B-41 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
B-41 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
B-41 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0305	0,0508
PREGABALINE EG 75 mg		EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N03AX16	
B-262	3376-662 3376-662	200 gélules, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg	G	41,73 30,95	41,73 30,95	6,45	10,86
B-262 *	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1996	0,1996		
B-262 **	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1641	0,1641		
B-262 ***	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1860	0,1860	0,0322	0,0543
PREGABALINE EUROGENERICS 75 mg		EUROGENERICS			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N03AX16	
B-262	3978-293 3978-293	200 gélules, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg	G	41,73 30,95	41,73 30,95	6,45	10,86
B-262 *	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1996	0,1996		
B-262 **	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1641	0,1641		
B-262 ***	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1860	0,1860	0,0322	0,0543

QUETIAPINE EG 25 mg		EUROGENERICS				ATC: N05AH04			
B-220	3237-575 3237-575	100 comprimés pelliculés, 25 mg	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	2,25	3,75	
B-220 *	7709-504	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1096	0,1096			
B-220 **	7709-504	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,0900	0,0900			
B-220 ***	7709-504	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1093	0,1093	0,0225	0,0375	
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08			
B-220	2463-693 2463-693	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	25,28 16,49	25,28 16,49	4,14	6,95	
B-220 *	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2128	0,2128			
B-220 **	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,1748	0,1748			
B-220 ***	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2075	0,2075	0,0414	0,0695	
SEROQUEL 200 mg		ASTRAZENECA				ATC: N05AH04			
B-220	2805-786 2805-786	100 comprimés pelliculés, 200 mg	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	R	70,79 56,49	70,79 56,49	9,90	15,00	
B-220 *	0768-655	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,6699	0,6699	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0768-655	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,5988	0,5988			
B-220 ***	0768-655	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,6626	0,6626	0,0990	0,1500	
SEROXAT 20 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N06AB05			
B-73	2275-907 2275-907	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	13,71 7,13	13,71 7,13	1,89	3,15	
B-73 ***	0781-187	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3278	0,3278	0,0675	0,1125	
SERTRALINE EG 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N06AB06			
B-73	3716-164 3716-164	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	17,25 9,89	17,25 9,89	2,62	4,37	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01			
B-41	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	2,25	3,75	
B-41	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	2,25	3,75	
B-41 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096			
B-41 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900			
B-41 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0225	0,0375	
SIMVAZET 10mg/20mg		APOTEX				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02			
B-289	3682-671 3682-671	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	6,29	10,59	
B-289 *	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944			
B-289 **	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240			
B-289 ***	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0642	0,1081	

SIMVAZET 10mg/40mg		APOTEX		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10BA02	
B-289	3682-655 3682-655	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	6,29	10,59
B-289 *	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944		
B-289 **	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240		
B-289 ***	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0642	0,1081
TAMBOCOR		MEDA PHARMA		ATC: C01BC04				
B-8	0829-796 0829-796	100 comprimés, 100 mg	100 tabletten, 100 mg	R	31,41 21,88	26,42 17,49	9,29	12,21
B-8 *	0718-494	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2824	0,2257	+0,0567	+0,0567
B-8 **	0718-494	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2319	0,1854		
B-8 ***	0718-494	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2688	0,2189	0,0929	0,1221
TAMBOCOR 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C01BC04				
B-8	2710-358 2710-358	100 comprimés, 100 mg	100 tabletten, 100 mg	R	31,41 21,88	26,42 17,49	9,29	12,21
B-8 *	0797-902	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2824	0,2257	+0,0567	+0,0567
B-8 **	0797-902	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2319	0,1854		
B-8 ***	0797-902	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2688	0,2189	0,0929	0,1221
ZESTRIL (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09AA03				
B-21	1589-183 1589-183	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg	R	18,65 10,97	15,69 8,67	5,26	6,79
B-21 *	0771-386	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2529	0,1998	+0,0531	+0,0531
B-21 **	0771-386	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2077	0,1641		
B-21 ***	0771-386	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2521	0,1993	0,0939	0,1212
ZESTRIL -20		ASTRAZENECA		ATC: C09AA03				
B-21	1184-027 1184-027	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg	R	19,39 11,55	15,69 8,67	6,00	7,53
B-21 *	0731-240	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2663	0,1998	+0,0665	+0,0665
B-21 **	0731-240	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2186	0,1641		
B-21 ***	0731-240	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,2654	0,1993	0,1071	0,1345
ZYPREXA 7,5 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AH03				
B-72	3901-550 3901-550	56 comprimés enrobés, 7,5 mg	56 omhulde tabletten, 7,5 mg	R	32,33 22,69	29,13 19,87	7,88	11,06
B-72 *	7725-013	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	1 omhulde tablet, 7,5 mg	R	0,5229	0,4579	+0,0650	+0,0650
B-72 **	7725-013	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	1 omhulde tablet, 7,5 mg	R	0,4295	0,3761		
B-72 ***	7725-013	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	1 omhulde tablet, 7,5 mg	R	0,4965	0,4393	0,1407	0,1975

2° au chapitre II :

2° in hoofdstuk II :

a) au § 30000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

a) in § 30000, 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
DAKAR 30			SANOFI BELGIUM			ATC: A02BC03		
C-31	1089-531	28 gélules, 30 mg	28 capsules, hard, 30 mg	R	17,86	15,51	9,89	9,89
	1089-531				10,36	8,53		
C-31 *	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,4775	0,3932	+0,0843	+0,0843
C-31 **	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,3921	0,3229		
C-31 ***	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,4762	0,3922	0,3532	0,3532

b) Au § 51000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 51000, 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
MONTELUKAST TEVA 10 mg (Impexeco)			IMPEXECO			ATC: R03DC03		
B-241	3520-319	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	18,39	18,39	2,86	4,76
	3520-319				10,77	10,77		
SINGULAIR 10 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA			ATC: R03DC03		
B-241	3185-667	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	18,19	18,19	2,82	4,69
	3185-667				10,62	10,62		

3° au chapitre IV :

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

3° in hoofdstuk IV :

a) 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
TOLTERODIN SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: G04BD07				
B-265	3209-244 3209-244	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	28,01 18,89	28,01 18,89	4,52	7,60
B-265 *	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2902	0,2902		
B-265 **	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2383	0,2383		
B-265 ***	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,2795	0,2795	0,0538	0,0905

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

b) 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 150 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16	
A-5	3340-528 3340-528	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	R	20,73 12,59	20,73 12,59	0,00	0,00
A-5	3398-781 3398-781	200 gélules, 150 mg	200 capsules, hard, 150 mg	R	73,62 58,98	73,62 58,98	0,00	0,00
A-5 *	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3482	0,3482	+0,0000	+0,0000
A-5 **	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3126	0,3126		
A-5 ***	7716-665	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,3455	0,3455	0,0000	0,0000

LYRICA 300 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5	2825-057 2825-057	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg	R	36,12 26,03	36,12 26,03	0,00	0,00
A-5	3398-799 3398-799	200 gélules, 300 mg	200 capsules, hard, 300 mg	R	104,23 86,98	104,23 86,98	0,00	0,00
A-5 *	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4966	0,4966	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4610	0,4610		
A-5 ***	0757-237	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,4985	0,4985	0,0000	0,0000
LYRICA 75 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5	3340-510 3340-510	56 gélules, 75 mg	56 capsules, hard, 75 mg	R	14,97 8,11	14,97 8,11	0,00	0,00
A-5 *	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1870	0,1870	+0,0000	+0,0000
A-5 **	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1536	0,1536		
A-5 ***	7716-657	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	R	0,1864	0,1864	0,0000	0,0000
PREGABALINE EG 75 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5	3376-662 3376-662	200 gélules, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg	G	41,73 30,95	41,73 30,95	0,00	0,00
A-5 *	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1996	0,1996		
A-5 **	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1641	0,1641		
A-5 ***	7714-785	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1860	0,1860	0,0000	0,0000
PREGABALINE EUROGENERICS 75 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: N03AX16		
A-5	3978-293 3978-293	200 gélules, 75 mg	200 capsules, hard, 75 mg	G	41,73 30,95	41,73 30,95	0,00	0,00
A-5 *	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1996	0,1996		
A-5 **	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1641	0,1641		
A-5 ***	7725-922	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	0,1860	0,1860	0,0000	0,0000

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

c) 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 EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250	3147-352 3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,04 5,84	12,04 5,84	1,55	2,58

d) Au § 4680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 4680000, 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
EXELON 4,6 mg/24 u			NOVARTIS PHARMA	ATC: N06DA03				
B-254	2473-221	30 dispositifs transdermiques, 4,6 mg/24h	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	R	40,00	35,01	10,50	14,25
	2473-221				29,44	25,04		
B-254 *	0788-984	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	R	1,2663	1,0770	+0,1893	+0,1893
B-254 **	0788-984	1 dispositif transdermique, 4,6 mg/24h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 4,6 mg/24h	R	1,0403	0,8847		
EXELON 9,5 mg/24 u			NOVARTIS PHARMA	ATC: N06DA03				
B-254	2473-205	30 dispositifs transdermiques, 9,5 mg/24h	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	R	40,00	35,01	10,50	14,25
	2473-205				29,44	25,04		

e) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 4980000, 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
SUMATRIPTAN EG 100 mg			EUROGENERICs	ATC: N02CC01				
B-221	2340-396	12 comprimés, 100 mg	12 tabletten, 100 mg	G	17,56	17,56	2,69	4,48
	2340-396				10,13	10,13		
SUMATRIPTAN EG 50 mg			EUROGENERICs	ATC: N02CC01				
B-221	2340-370	12 comprimés, 50 mg	12 tabletten, 50 mg	G	17,56	17,56	2,69	4,48
	2340-370				10,13	10,13		
SUMATRIPTAN EG 50 mg			EUROGENERICs	ATC: N02CC01				
B-221	2340-347	6 comprimés, 50 mg	6 tabletten, 50 mg	G	11,66	11,66	1,47	2,45
	2340-347				5,54	5,54		

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

f) 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 EG 200 mg EUROGENERICS ATC: M01AH01								
B-250	3147-352 3147-352	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,04 5,84	12,04 5,84	1,55	2,58

g) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 8310100, 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
PRAREDUCT 20 mg DAIICHI SANKYO BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	4,76	4,76
A-45 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
A-45 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
A-45 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0486	0,0486
PRAVASTATINE EG 20 mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03								
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000

SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0000	0,0000

h) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 8310200, 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
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	4,76	4,76
A-45 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
A-45 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
A-45 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0486	0,0486
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000

SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0000	0,0000

i) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8310300, 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
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	4,76	4,76
A-45 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
A-45 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
A-45 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0486	0,0486
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000

SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0000	0,0000

j) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 8310400, 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
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	4,76	4,76
A-45 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
A-45 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
A-45 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0486	0,0486
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000

SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0000	0,0000

k) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8310500, 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
PRAREDUCT 20 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	1641-240 1641-240	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	R	23,78 15,17	19,02 11,26	4,76	4,76
A-45 *	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1998	0,1483	+0,0515	+0,0515
A-45 **	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1641	0,1218		
A-45 ***	0768-796	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	0,1964	0,1479	0,0486	0,0486
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2199-321 2199-321	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0780-114	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	19,02 11,26	19,02 11,26	0,00	0,00
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1483	0,1483		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1218	0,1218		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1479	0,1479	0,0000	0,0000

SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45	3562-345 3562-345	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,45 8,49	15,45 8,49	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1096	0,1096		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0900	0,0900		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1093	0,1093	0,0000	0,0000

I) Au § 8350100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

I) In § 8350100, 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
SIMVAZET 10mg/20mg		APOTEX		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3682-671 3682-671	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	0,00	0,00
A-89 *	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944		
A-89 **	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240		
A-89 ***	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0000	0,0000
SIMVAZET 10mg/40mg		APOTEX		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3682-655 3682-655	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	0,00	0,00
A-89 *	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944		
A-89 **	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240		
A-89 ***	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0000	0,0000

m) Au § 8350200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8350200, 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	
SIMVAZET 10mg/20mg		APOTEX		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02		
A-89	3682-671 3682-671	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	0,00	0,00	
A-89 *	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944			
A-89 **	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240			
A-89 ***	7721-467	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0000	0,0000	
SIMVAZET 10mg/40mg		APOTEX		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02		
A-89	3682-655 3682-655	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	40,59 29,95	40,59 29,95	0,00	0,00	
A-89 *	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3944	0,3944			
A-89 **	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3240	0,3240			
A-89 ***	7721-475	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3680	0,3680	0,0000	0,0000	

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

Bruxelles, le 10 septembre 2019.

M. DE BLOCK

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

Brussel, 10 september 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14506]

10 SEPTEMBRE 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^{er}, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 27 avril 2005, § 2, alinéa 3, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 3, alinéa 8, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 8, quatrième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, § 10, alinéa 5, inséré par la loi du 30 octobre 2018 et l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 ;

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 130

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 2 juillet 2019 ;

Vu la proposition du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 18 juin 2019 ;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 10 juillet 2019 ;

Considérant qu'en ce qui concerne l'ensemble des spécialités reprises dans cet arrêté ministériel, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15,

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/14506]

10 SEPTEMBER 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, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 april 2005, § 2, derde lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 8, vierde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, § 10, vijfde lid, ingevoegd bij de wet van 30 oktober 2018, artikel 35ter, § 1, zesde lid, ingevoegd bij de wet van 18 december 2016 en artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006 ;

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 130

Gelet op de voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 2 juli 2019 ;

Gelet op de voorstel van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 18 juni 2019 ;

Gelet op de advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 10 juli 2019 ;

Overwegende dat, met betrekking tot alle specialiteiten vermeld in dit ministerieel besluit, door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis,