

SPRYCEL 10mg/mL		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	<b>7725-534</b>	<b>1 flacon 990 mg poudre pour suspension buvable, 10 mg/mL</b>	<b>1 fles 990 mg poeder voor orale suspensie, 10 mg/mL</b>		
A-65 *	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor orale gebruik, 10 mg/mL	999,26	999,26
A-65 **	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor orale gebruik, 10 mg/mL	10,7710	10,7710
				10,6992	10,6992
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	<b>0786-335</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 20 mg</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1568,99	1568,99
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	27,8373	27,8373
				27,7188	27,7188
SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	<b>0786-343</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 50 mg</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 50 mg</b>		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	3225,57	3225,57
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	57,1035	57,1035
				56,9850	56,9850
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01XE06	
	<b>0786-350</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 70 mg</b>	<b>60 filmomhulde tabletten, 70 mg</b>		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	3225,57	3225,57
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	57,1035	57,1035
				56,9850	56,9850

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> 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 – 2019/14510]

**10 SEPTEMBRE 2019.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 35bis, § 1, 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 2019, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1<sup>er</sup>, modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et remplacé par les loi du 23 décembre 2009 et 26 décembre 2015 et modifié par la loi du 22 juin 2016, § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013, § 10, inséré par la loi du 19 décembre 2014 et § 13, inséré par la loi du 18 décembre 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 37, inséré par la loi du 1<sup>er</sup> avril 2019;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 77, 79 et 80;

Vu la communication aux demandeurs le 30 juillet 2019;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 22 août 2019;

Vu la communication au Ministre du Budget le 22 août 2019;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14510]

**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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2019, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en vervangen bij de wetten van 23 december 2009 en 26 december 2015 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013, § 10, ingevoegd bij de wet van 19 december 2014 en § 13, ingevoegd bij de wet van 18 december 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, zevenendertigste lid, ingevoegd 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 77, 79 en 80;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 30 juli 2019;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 22 augustus 2019;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 22 augustus 2019;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 3 septembre 2019;

Vu l'avis n° 66.532/2 du Conseil d'Etat, donné le 23 septembre 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° au chapitre II :

a) Au § 50600, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 3 september 2019;

Gelet op het advies nr. 66.532/2 van de Raad van State, gegeven op 23 september 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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° in hoofdstuk II :

a) In § 50600, 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
SERETIDE DISKUS 50/100		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03AK06				
B-245	1463-694	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	r	25,59	20,59	8,31	10,52
	<b>1463-694</b>				<b>16,76</b>	<b>12,48</b>		
B-245 *	0767-012	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	r	0,3605	0,2685	+0,0920	+0,0920
B-245 **	0767-012	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	r	0,2962	0,2205		

SERETIDE DISKUS 50/250			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03AK06		
B-245	1463-702	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 250 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 250 µg	r	30,29	25,30	9,13	11,95
	<b>1463-702</b>				<b>20,90</b>	<b>16,51</b>		
B-245 *	0767-020	1 dose, 50 µg/dose/ 250 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 250 µg/dosis	r	0,4495	0,3552	+0,0943	+0,0943
B-245 **	0767-020	1 dose, 50 µg/dose/ 250 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 250 µg/dosis	r	0,3692	0,2917		
SERETIDE DISKUS 50/500			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03AK06		
B-245	1463-710	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 500 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 500 µg	r	36,97	31,97	10,08	13,54
	<b>1463-710</b>				<b>26,77</b>	<b>22,37</b>		
B-245 *	0767-038	1 dose, 50 µg/dose/ 500 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 500 µg/dosis	r	0,5758	0,4812	+0,0946	+0,0946
B-245 **	0767-038	1 dose, 50 µg/dose/ 500 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 500 µg/dosis	r	0,4730	0,3952		

b) Au § 60700, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 60700, 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
SERETIDE DISKUS 50/100			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03AK06		
B-245	1463-694	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	r	25,59	20,59	8,31	10,52
	<b>1463-694</b>				<b>16,76</b>	<b>12,48</b>		
B-245 *	0767-012	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	r	0,3605	0,2685	+0,0920	+0,0920
B-245 **	0767-012	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	r	0,2962	0,2205		
SERETIDE DISKUS 50/250			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03AK06		
B-245	1463-702	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 250 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 250 µg	r	30,29	25,30	9,13	11,95
	<b>1463-702</b>				<b>20,90</b>	<b>16,51</b>		
B-245 *	0767-020	1 dose, 50 µg/dose/ 250 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 250 µg/dosis	r	0,4495	0,3552	+0,0943	+0,0943
B-245 **	0767-020	1 dose, 50 µg/dose/ 250 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 250 µg/dosis	r	0,3692	0,2917		
SERETIDE DISKUS 50/500			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: R03AK06		
B-245	1463-710	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 500 µg	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 500 µg	r	36,97	31,97	10,08	13,54
	<b>1463-710</b>				<b>26,77</b>	<b>22,37</b>		
B-245 *	0767-038	1 dose, 50 µg/dose/ 500 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 500 µg/dosis	r	0,5758	0,4812	+0,0946	+0,0946
B-245 **	0767-038	1 dose, 50 µg/dose/ 500 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis/ 500 µg/dosis	r	0,4730	0,3952		

2° au chapitre IV :

2° in hoofdstuk IV :

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

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	
PELVICARE 10 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: G04BD08									
B-265	3926-599 <b>3926-599</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	55,75 <b>43,27</b>	55,75 <b>43,27</b>	8,42	14,18	
B-265 *	7725-807	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5887	0,5887			
B-265 **	7725-807	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5097	0,5097			
B-265 ***	7725-807	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5691	0,5691	0,0936	0,1576	
PELVICARE 5 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: G04BD08									
B-265	3926-623 <b>3926-623</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	40,15 <b>29,56</b>	40,15 <b>29,56</b>	6,23	10,48	
B-265 *	7725-799	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4239	0,4239			
B-265 **	7725-799	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3481	0,3481			
B-265 ***	7725-799	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3959	0,3959	0,0692	0,1164	
SOLIFENACIN KRKA 10 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08									
B-265	3918-679 <b>3918-679</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	61,07 <b>47,95</b>	61,07 <b>47,95</b>	9,17	15,00	
B-265 *	7724-461	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6438	0,6438			
B-265 **	7724-461	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5648	0,5648			
B-265 ***	7724-461	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6282	0,6282	0,1019	0,1667	
SOLIFENACIN KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08									
B-265	3918-661 <b>3918-661</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	48,66 <b>37,05</b>	48,66 <b>37,05</b>	7,43	12,50	
B-265 *	7724-479	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,5153	0,5153			
B-265 **	7724-479	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4363	0,4363			
B-265 ***	7724-479	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4904	0,4904	0,0826	0,1389	
SOLIFENACINE EG 10 mg EUROGENERICS ATC: G04BD08									
B-265	3945-847 <b>3945-847</b>	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	80,46 <b>65,21</b>	80,46 <b>65,21</b>	9,90	15,00	
B-265 *	7724-776	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,7623	0,7623			
B-265 **	7724-776	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6912	0,6912			
B-265 ***	7724-776	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,7594	0,7594	0,0990	0,1500	

SOLIFENACINE EG 5 mg		EUROGENERICS				ATC: G04BD08			
B-265	3945-821 <b>3945-821</b>	100 comprimés pelliculés, 5 mg	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	61,14 <b>48,02</b>	61,14 <b>48,02</b>	9,18	15,00	
B-265	3945-839 <b>3945-839</b>	200 comprimés pelliculés, 5 mg	200 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	96,78 <b>80,15</b>	96,78 <b>80,15</b>	9,90	15,00	
B-265 *	7724-784	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4604	0,4604			
B-265 **	7724-784	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4248	0,4248			
B-265 ***	7724-784	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4613	0,4613	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE MYLAN 10 mg		MYLAN				ATC: G04BD08			
B-265	3872-132 <b>3872-132</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	61,28 <b>48,14</b>	61,28 <b>48,14</b>	9,20	15,00	
B-265 *	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6460	0,6460			
B-265 **	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,5670	0,5670			
B-265 ***	7724-495	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,6306	0,6306	0,1022	0,1667	
SOLIFENACINE MYLAN 5 mg		MYLAN				ATC: G04BD08			
B-265	3872-165 <b>3872-165</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	43,88 <b>32,84</b>	43,88 <b>32,84</b>	6,75	11,37	
B-265 *	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4658	0,4658			
B-265 **	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3868	0,3868			
B-265 ***	7724-503	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4373	0,4373	0,0750	0,1263	
SOLIFENACINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: G04BD08			
B-265	3874-393 <b>3874-393</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	28,78 <b>19,56</b>	28,78 <b>19,56</b>	4,63	7,78	
B-265	3874-401 <b>3874-401</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	61,28 <b>48,14</b>	61,28 <b>48,14</b>	9,20	15,00	
B-265	3890-787 <b>3890-787</b>	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	93,32 <b>76,99</b>	93,32 <b>76,99</b>	9,90	15,00	
B-265 *	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4436	0,4436			
B-265 **	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4081	0,4081			
B-265 ***	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4440	0,4440	0,0495	0,0750	
SOLIFENACINE TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: G04BD08			
B-265	3874-377 <b>3874-377</b>	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	22,92 <b>14,41</b>	22,92 <b>14,41</b>	3,81	6,39	
B-265	3874-385 <b>3874-385</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	43,88 <b>32,84</b>	43,88 <b>32,84</b>	6,75	11,37	
B-265	3890-779 <b>3890-779</b>	200 comprimés pelliculés, 5 mg	200 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	90,94 <b>74,81</b>	90,94 <b>74,81</b>	9,90	15,00	
B-265 *	7724-537	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4321	0,4321			
B-265 **	7724-537	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3965	0,3965			
B-265 ***	7724-537	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4321	0,4321	0,0495	0,0750	

VESICARE 10 mg		ASTELLAS PHARMA				ATC: G04BD08			
B-265	2445-922 <b>2445-922</b>	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	73,29 <b>58,69</b>	73,29 <b>58,69</b>	9,90	15,00	
B-265 *	0786-822	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,7702	0,7702	+0,0000	+0,0000	
B-265 **	0786-822	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,6912	0,6912			
B-265 ***	0786-822	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	0,7640	0,7640	0,1100	0,1667	
VESICARE 5 mg		ASTELLAS PHARMA				ATC: G04BD08			
B-265	2280-519 <b>2280-519</b>	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	55,68 <b>43,22</b>	55,68 <b>43,22</b>	8,42	14,17	
B-265 *	0786-814	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,5880	0,5880	+0,0000	+0,0000	
B-265 **	0786-814	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,5090	0,5090			
B-265 ***	0786-814	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,5684	0,5684	0,0936	0,1574	

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

b) In § 3900000, 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									
	<b>0783-654</b>	<b>3 gélules, 80 mg / 125 mg</b>	<b>3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg</b>		<b>24,88</b>	<b>24,88</b>			
B-283 *	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg	R	32,1100	32,1100	+0,0000	+0,0000	
B-283 **	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg	R	26,3700	26,3700			

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

c) 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									
	<b>0783-654</b>	<b>3 gélules, 80 mg / 125 mg</b>	<b>3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg</b>		<b>24,88</b>	<b>24,88</b>			
B-283 *	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg	R	32,1100	32,1100	+0,0000	+0,0000	
B-283 **	0783-654	1 kit de 3 gélules, 80 mg/ 125 mg	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg/ 125 mg	R	26,3700	26,3700			

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

d) In § 9500000, 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 MSD BELGIUM ATC: A04AD12								
	<b>7723-653</b>	<b>1 sachet-dose 1 poudre pour suspension buvable, 125 mg</b>	<b>1 sachet 1 poeder voor orale suspensie, 125 mg</b>		<b>8,30</b>	<b>8,30</b>		
B-283 *	7723-653	1 sachet-dose 1 suspension buvable, 125 mg	1 sachet 1 suspension voor oraal gebruik, 125 mg	R	10,7100	10,7100	+0,0000	+0,0000
B-283 **	7723-653	1 sachet-dose 1 suspension buvable, 125 mg	1 sachet 1 suspension voor oraal gebruik, 125 mg	R	8,8000	8,8000		

3° au chapitre VIII :

3° in hoofdstuk VIII :

a) Au § 90008, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 90008, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
IRESSA 250 mg ASTRAZENECA ATC: L01XE02								
	<b>0797-712</b>	<b>30 comprimés pelliculés</b>	<b>30 filmomhulde tabletten</b>					
A-65 *	0797-712	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg					
A-65 **	0797-712	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg					

b) Au § 90008, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 90008, 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
GEFITINIB TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01XE02								
	<b>7724-511</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 250 mg</b>	<b>30 filmomhulde tabletten, 250 mg</b>		<b>842,62</b>	<b>842,62</b>		
A-65 *	7724-511	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	30,0097	30,0097		
A-65 **	7724-511	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	29,7727	29,7727		

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