

**Art. 6.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2016.

**Art. 7.** Le ministre qui a les Affaires sociales et la Santé publique dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté

Donné à Bruxelles, le 24 septembre 2019.

**PHILIPPE**

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
M. DE BLOCK

**Art. 6.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2016.

**Art. 7.** De minister bevoegd voor Sociale Zaken en Volksgezondheid is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 24 september 2019.

**FILIP**

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2019/14989]

**16 OCTOBRE 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, 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<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1<sup>er</sup>, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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, l'article 84 et 128

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 octobre 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<sup>er</sup> novembre 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'urgence, motivée par le fait que le ticket-moderateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-moderateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 66.613 du Conseil d'Etat, donné le 9 octobre 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973; Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 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, sont apportées les modifications suivantes:

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2019/14989]

**16 OKTOBER 2019.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevogeld 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 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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 en 128

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 oktober 2019;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 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 de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 66.613 van de Raad van State, gegeven op 9 oktober 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

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
AMLOGAL DIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB ATC: C08CA01								
B-20	2215-853 <b>2215-853</b>	28 comprimés enrobés, 10 mg	28 omhulde tabletten, 10 mg	G	9,74 <b>4,05</b>	9,74 <b>4,05</b>	1,07	1,79
ESCIDIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73	3167-327 <b>3167-327</b>	100 comprimés enrobés, 10 mg	100 omhulde tabletten, 10 mg	G	24,14 <b>15,49</b>	24,14 <b>15,49</b>	3,98	6,68
B-73 *	7709-033	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg	G	0,1999	0,1999		
B-73 **	7709-033	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg	G	0,1642	0,1642		
B-73 ***	7709-033	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg	G	0,1961	0,1961	0,0398	0,0668
ESCIDIVULE 20 mg LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73	3167-319 <b>3167-319</b>	100 comprimés enrobés, 20 mg	100 omhulde tabletten, 20 mg	G	24,14 <b>15,49</b>	24,14 <b>15,49</b>	3,98	6,68
B-73 *	7709-041	1 comprimé enrobé, 20 mg	1 omhulde tablet, 20 mg	G	0,1999	0,1999		
B-73 **	7709-041	1 comprimé enrobé, 20 mg	1 omhulde tablet, 20 mg	G	0,1642	0,1642		
B-73 ***	7709-041	1 comprimé enrobé, 20 mg	1 omhulde tablet, 20 mg	G	0,1961	0,1961	0,0398	0,0668
TRAMIUM 100 mg LABORATOIRES SMB ATC: N02AX02								
B-56	2044-949 <b>2044-949</b>	30 gélules à libération prolongée, 100 mg	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G	10,11 <b>4,34</b>	10,11 <b>4,34</b>	1,15	1,92
B-56 *	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G	0,1867	0,1867		
B-56 **	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G	0,1533	0,1533		
B-56 ***	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G	0,1862	0,1862	0,0383	0,0640

b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée  
comme suit:

b) 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
ARIPIRAZOLE EG 10 mg EUROGENERICS ATC: N05AX12								
B-72 ***	7714-348	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		45,63	45,63		
	7714-348	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	1,9250	1,9250	0,2857	0,4321
ARIPIRAZOLE EG 30 mg EUROGENERICS ATC: N05AX12								
B-72 ***	7714-363	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg		53,40	53,40		
	7714-363	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	2,2408	2,2408	0,2857	0,4321
CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J01FA09								
C-37 ***	7719-479	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg		3,29	3,29		
	7719-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4229	0,4229	0,2910	0,2910
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J01FA09								
C-37 ***	7719-487	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg		8,87	8,87		
	7719-487	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5708	0,5708	0,3920	0,3920
CO-LOSARTAN SANDOZ 50 mg/12,5 mg SANDOZ ATC: C09DA01								
B-224 ***	0795-500	56 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg		10,60	10,60		
	0795-500	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	0,2436	0,2436	0,0502	0,0837
CONTRAMAL RETARD 100 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-408	60 comprimés à libération prolongée, 100 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg		9,24	6,73		
	0749-408	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	R	0,1982	0,1443	0,0835	0,1033
CONTRAMAL RETARD 150 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-416	60 comprimés à libération prolongée, 150 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg		13,46	10,10		
	0749-416	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	R	0,2883	0,2168	0,1163	0,1460
CONTRAMAL RETARD 200 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-424	60 comprimés à libération prolongée, 200 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg		16,11	12,10		
	0749-424	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	R	0,3387	0,2597	0,1325	0,1682
COPERINDO 10 mg/2,5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C09BA04								
B-21 ***	7719-685	60 comprimés pelliculés, 10 mg / 2,5 mg	60 filmomhulde tabletten, 10 mg / 2,5 mg		18,36	18,36		
	7719-685	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 2,5 mg	G	0,3814	0,3814	0,0740	0,1243

COPERINDO 2,5 mg/0,625 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C09BA04	
B-21 ***	<b>7713-910</b> 7713-910	<b>90 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 0,625 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	<b>90 filmomhulde tabletten, 2,5 mg / 0,625 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	G	<b>16,38</b> 0,6876	<b>16,38</b> 0,6876	0,1373 0,2307
DESLORATADIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ				ATC: R06AX27	
Cs-7 ***	<b>7700-156</b> 7700-156	<b>50 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	<b>50 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	<b>5,72</b> 0,1473	<b>5,72</b> 0,1473	0,1214 0,1214
DESLORATADINE KRKA 5 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: R06AX27	
Cs-7 ***	<b>7724-370</b> 7724-370	<b>30 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	<b>30 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	<b>3,56</b> 0,1526	<b>3,56</b> 0,1526	0,1260 0,1260
DULOXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ				ATC: N06AX21	
B-73 ***	<b>7715-584</b> 7715-584	<b>28 gélules gastro-résistantes, 30 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	<b>28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	<b>7,13</b> 0,3278	<b>7,13</b> 0,3278	0,0675 0,1125
DULOXETINE SANDOZ 60 mg		SANDOZ				ATC: N06AX21	
B-73 ***	<b>7715-592</b> 7715-592	<b>28 gélules gastro-résistantes, 60 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 60 mg	<b>28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	<b>10,65</b> 0,4895	<b>10,65</b> 0,4895	0,1007 0,1682
EBASTINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ				ATC: R06AX22	
Cs-7 ***	<b>7708-118</b> 7708-118	<b>50 comprimés orodispersibles, 20 mg</b> 1 comprimé orodispersible, 20 mg	<b>50 orodispergeerbare tabletten, 20 mg</b> 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	<b>7,31</b> 0,1883	<b>7,31</b> 0,1883	0,1550 0,1550
EMCONCOR 10 mg		MERCK				ATC: C07AB07	
B-15 ***	<b>0730-374</b> 0730-374	<b>28 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	<b>28 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	R	<b>3,92</b> 0,1802	<b>3,77</b> 0,1734	0,0425 0,0664
ENALAPRIL/LERCANIDIPINE KRKA 20mg/10mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: C09BB02	
B-288 ***	<b>7719-503</b> 7719-503	<b>56 comprimés pelliculés, 20 mg/ 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 10 mg	<b>56 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 10 mg	G	<b>6,42</b> 0,1475	<b>6,42</b> 0,1475	0,0304 0,0507
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/20mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10BA02	
B-289	3623-899 <b>3623-899</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	7,02 11,81
B-289 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367	
B-289 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656	
B-289 ***	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0702 0,1181
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/40mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10BA02	
B-289	3623-907 <b>3623-907</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	7,02 11,81
B-289 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367	
B-289 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656	
B-289 ***	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0702 0,1181

EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289 ***	<b>7724-446</b> 7724-446	<b>98 comprimés, 10 mg/ 20 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 20 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0766	0,1291
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289 ***	<b>7724-453</b> 7724-453	<b>98 comprimés, 10 mg/ 40 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 40 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0766	0,1291
EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/20 mg MYLAN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289	3733-250 <b>3733-250</b>	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	6,91	11,63
B-289 *	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
B-289 **	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
B-289 ***	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0705	0,1187
EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/40 mg MYLAN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289	3733-243 <b>3733-243</b>	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	6,91	11,63
B-289 *	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
B-289 **	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
B-289 ***	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0705	0,1187
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289	3661-766 <b>3661-766</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	7,02	11,81
B-289 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
B-289 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
B-289 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0702	0,1181
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02								
B-289	3661-782 <b>3661-782</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	7,02	11,81
B-289 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
B-289 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
B-289 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0702	0,1181
FLECAINIDE SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: C01BC04								
B-8 ***	<b>7708-480</b> 7708-480	<b>60 gélules à libération prolongée, 200 mg</b> 1 gélule à libération prolongée, 200 mg	<b>60 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg</b> 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	G	<b>22,93</b> 0,4680	<b>22,93</b> 0,4680	0,0862	0,1448
IBUPROFEN SANDOZ 400 mg SANDOZ ATC: M01AE01								
B-60 ***	<b>0791-616</b> 0791-616	<b>30 comprimés pelliculés, 400 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 400 mg	<b>30 filmomhulde tabletten, 400 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	<b>1,05</b> 0,0519	<b>1,05</b> 0,0519	0,0093	0,0153
IRBESARTAN EG 300 mg EUROGENERICS ATC: C09CA04								
B-224 ***	<b>0752-337</b> 0752-337	<b>28 comprimés pelliculés, 300 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 300 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 300 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	<b>6,29</b> 0,2889	<b>6,29</b> 0,2889	0,0596	0,0993

IRBESARTAN HCT EG 150 mg + 12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA04			
B-224 ***	<b>7701-832</b> 7701-832	<b>28 comprimés pelliculés, 150 mg / 12,5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 12,5 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 150 mg / 12,5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 12,5 mg	G	<b>6,80</b> 0,3127	<b>6,80</b> 0,3127	0,0643 0,1075
IRBESARTAN HCT EG 300 mg + 12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA04			
B-224 ***	<b>7701-840</b> 7701-840	<b>28 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 12,5 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 12,5 mg	G	<b>6,80</b> 0,3127	<b>6,80</b> 0,3127	0,0643 0,1075
IRBESARTAN HCT EG 300 mg + 25 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA04			
B-224 ***	<b>7701-857</b> 7701-857	<b>28 comprimés pelliculés, 300 mg / 25 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 25 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 25 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 25 mg	G	<b>6,80</b> 0,3127	<b>6,80</b> 0,3127	0,0643 0,1075
LIPERTANCE 40 mg + 10 mg + 10 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C10BX11			
B-21 ***	<b>7716-392</b> 7716-392	<b>90 comprimés pelliculés, 40 mg + 10 mg + 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	<b>90 filmomhulde tabletten, 40 mg + 10 mg + 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	R	<b>63,20</b> 2,4581	<b>63,20</b> 2,4581	0,3300 0,5000
LOSARTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: C09CA01			
B-224 ***	<b>0793-513</b> 0793-513	<b>56 comprimés pelliculés, 50 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 50 mg	<b>56 filmomhulde tabletten, 50 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	<b>10,60</b> 0,2436	<b>10,60</b> 0,2436	0,0502 0,0837
NIFEDIPINE RETARD EG 30 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA05			
B-6 ***	<b>7700-024</b> 7700-024	<b>28 comprimés à libération prolongée, 30 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	<b>28 tabletten met verlengde afgifte, 30 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	G	<b>5,14</b> 0,2362	<b>5,14</b> 0,2362	0,0486 0,0811
OLMESARTAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09CA08			
B-224 ***	<b>7716-897</b> 7716-897	<b>28 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	<b>7,10</b> 0,3267	<b>7,10</b> 0,3267	0,0671 0,1121
OLMESARTAN/HCTZ KRKA 20 mg/25 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: C09DA08			
B-224 ***	<b>7718-273</b> 7718-273	<b>28 comprimés pelliculés, 20 mg / 25 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 25 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 20 mg / 25 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 25 mg	G	<b>7,10</b> 0,3267	<b>7,10</b> 0,3267	0,0671 0,1121
PAROXETINE EG 30 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB05			
B-73 ***	<b>0789-438</b> 0789-438	<b>56 comprimés, 30 mg</b> 1 comprimé, 30 mg	<b>56 tabletten, 30 mg</b> 1 tablet, 30 mg	G	<b>19,00</b> 0,4215	<b>19,00</b> 0,4215	0,0811 0,1362
PAROXETINE SANDOZ 30 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: N06AB05			
B-73 ***	<b>7718-042</b> 7718-042	<b>60 comprimés pelliculés, 30 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 30 mg	<b>60 filmomhulde tabletten, 30 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	<b>20,35</b> 0,4191	<b>20,35</b> 0,4191	0,0793 0,1332
PREGABALIN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16			
B-262	3542-099	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00	20,00	3,19 5,32
B-262 ***	<b>3542-099</b> 7719-057	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	<b>12,03</b> 0,2764	<b>12,03</b> 0,2764	0,0570 0,0950
PREGABALIN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16			
B-262 ***	<b>7719-065</b> 7719-065	<b>56 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	<b>56 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	G	<b>26,03</b> 0,5643	<b>26,03</b> 0,5643	0,1011 0,1702

PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16	
B-332	3338-308 <b>3338-308</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	3,19	5,32	
B-332 ***	7714-546	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2764	0,2764	0,0570	0,0950	
PREGABALINE EG 150 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16	
B-262	3376-670 <b>3376-670</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	3,19	5,32	
PREGABALINE EUROGENERICS 150 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16	
B-262	3978-301 <b>3978-301</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	3,19	5,32	
PREGABALINE MYLAN 150 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: N03AX16	
B-262	3296-738 <b>3296-738</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	3,19	5,32	
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: C10AA07	
B-41 ***	7721-277 7721-277	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	<b>14,68</b> 0,1907	<b>14,68</b> 0,1907	0,0393	0,0659	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: C10AA07	
B-41 ***	7720-550 7720-550	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	<b>3,48</b> 0,1598	<b>3,48</b> 0,1598	0,0329	0,0550	
TELMISARTAN TEVA GENERICS 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM						ATC: C09CA07	
B-224 ***	7704-091 7704-091	<b>28 comprimés, 40 mg</b> 1 comprimé, 40 mg	<b>28 tabletten, 40 mg</b> 1 tablet, 40 mg	G	<b>6,80</b> 0,3127	<b>6,80</b> 0,3127	0,0643	0,1075	
TRAMADOL SANDOZ 150 mg		SANDOZ						ATC: N02AX02	
B-56 ***	0774-240 0774-240	<b>60 comprimés à libération prolongée, 150 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	G	<b>11,75</b> 0,2519	<b>11,75</b> 0,2519	0,0520	0,0865	
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 75 mg		SANDOZ						ATC: N06AX16	
B-73 ***	0790-246 0790-246	<b>56 gélules à libération prolongée, 75 mg</b> 1 gélule à libération prolongée, 75 mg	<b>56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg</b> 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	<b>11,90</b> 0,2735	<b>11,90</b> 0,2735	0,0564	0,0939	

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

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

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 AB 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC01								
B-48 ***	7705-171	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	11,18 0,2571	11,18 0,2571	0,0529	0,0882
PANTOPRAZOL AB 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC02								
B-48 ***	7706-872	<b>56 comprimés gastro-résistants, 20 mg</b> 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	<b>56 maagsapresistente tabletten, 20 mg</b> 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	5,34 0,1227	5,34 0,1227	0,0254	0,0421

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 30000, 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 AB 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC01								
C-31 ***	7705-171	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	11,18 0,2571	11,18 0,2571	0,0529	0,0882
PANTOPRAZOL AB 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC02								
C-31 ***	7706-872	<b>56 comprimés gastro-résistants, 20 mg</b> 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	<b>56 maagsapresistente tabletten, 20 mg</b> 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	5,34 0,1227	5,34 0,1227	0,0254	0,0421



3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

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

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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J05AR03								
	7720-212	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg		145,61	145,61		
A-20 ***	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	5,4576	5,4576	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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
SOLIFENACINE TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G04BD08								
	7724-537	90 comprimés pelliculés, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg		32,84	32,84		
B-265 ***	7724-537	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4373	0,4373	0,0750	0,1263

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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
PREGABALIN SANDOZ 150 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16								
A-5	3542-099	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00	20,00	0,00	0,00
	3542-099				12,03	12,03		
A-5 ***	7719-057	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2764	0,2764	0,0000	0,0000

PREGABALIN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: N03AX16	
A-5 ***	<b>7719-065</b> 7719-065	<b>56 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	<b>56 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	G	<b>26,03</b> 0,5643	<b>26,03</b> 0,5643	0,0000	0,0000	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 150 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: N03AX16	
A-5	3338-308 <b>3338-308</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	0,00	0,00	
A-5 ***	7714-546	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2764	0,2764	0,0000	0,0000	
PREGABALINE EG 150 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: N03AX16	
A-5	3376-670 <b>3376-670</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	0,00	0,00	
PREGABALINE EUROGENERICS 150 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: N03AX16	
A-5	3978-301 <b>3978-301</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	0,00	0,00	
PREGABALINE MYLAN 150 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: N03AX16	
A-5	3296-738 <b>3296-738</b>	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 <b>12,03</b>	20,00 <b>12,03</b>	0,00	0,00	

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	Base de remb. Basis v tegem	I	II
CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250 ***	<b>7708-670</b> 7708-670	<b>60 gélules, 200 mg</b> 1 gélule, 200 mg	<b>60 capsules, hard, 200 mg</b> 1 capsule, hard, 200 mg	G	<b>14,55</b> 0,3090	<b>14,55</b> 0,3090	0,0638	0,1072

e) Au § 4930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 4930000, 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
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J05AR03								
A-20 ***	7720-212	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg		145,61	145,61		
	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	5,4576	5,4576	0,0000	0,0000

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 ***	7708-670	60 gélules, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg		14,55	14,55		
	7708-670	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,3090	0,3090	0,0638	0,1072

g) Au § 5380000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 5380000, 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
ETORICOXIB KRKA 30 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: M01AH05								
B-250 ***	7719-511	28 comprimés pelliculés, 30 mg	28 filmomhulde tabletten, 30 mg		6,33	6,33		
	7719-511	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,2911	0,2911	0,0600	0,1000

ETORICOXIB SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: M01AH05					
B-250 ***	<b>7719-651</b> 7719-651	<b>28 comprimés pelliculés, 30 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 30 mg	<b>28 filmomhulde tabletten, 30 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	<b>6,33</b> 0,2911	<b>6,33</b> 0,2911	0,0600	0,1000	

h) Au § 5460000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 5460000, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
PARACETAMOL SANDOZ 1 g		SANDOZ		ATC: N02BE01				
B-313 ***	<b>7706-724</b> 7706-724	<b>60 comprimés, 1000 mg</b> 1 comprimé, 1000 mg	<b>60 tabletten, 1000 mg</b> 1 tablet, 1000 mg	G	<b>2,67</b> 0,0572	<b>2,67</b> 0,0572	0,0118	0,0197

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

i) In § 8310100, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	<b>7721-277</b> 7721-277	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	<b>14,68</b> 0,1907	<b>14,68</b> 0,1907	0,0000	0,0000

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

j) 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7721-277 7721-277	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	14,68 0,1907	14,68 0,1907	0,0000	0,0000

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

k) 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7721-277 7721-277	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	14,68 0,1907	14,68 0,1907	0,0000	0,0000

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

l) 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7721-277 7721-277	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	14,68 0,1907	14,68 0,1907	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-550 7720-550	28 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	3,48 0,1598	3,48 0,1598	0,0000	0,0000

m) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8320100, 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-550	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		3,48	3,48		
	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1598	0,1598	0,0000	0,0000

n) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 8320200, 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-550	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		3,48	3,48		
	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1598	0,1598	0,0000	0,0000

o) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 8320300, 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
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-550	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		3,48	3,48		
	7720-550	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1598	0,1598	0,0000	0,0000

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

p) 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
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/20mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89	3623-899 <b>3623-899</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/40mg EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89	3623-907 <b>3623-907</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89 ***	<b>7724-446</b> 7724-446	<b>98 comprimés, 10 mg/ 20 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 20 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89 ***	<b>7724-453</b> 7724-453	<b>98 comprimés, 10 mg/ 40 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 40 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/20 mg MYLAN (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89	3733-250 <b>3733-250</b>	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
A-89 **	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/40 mg MYLAN (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA02								
A-89	3733-243 <b>3733-243</b>	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
A-89 **	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0000	0,0000

EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3661-766 <b>3661-766</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3661-782 <b>3661-782</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000

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

q) In § 8350200, 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
					<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>	<b>ex- usine / buiten bedrijf</b>		
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/20mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3623-899 <b>3623-899</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7720-139	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE - SIMVASTATINE EG 10mg/40mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3623-907 <b>3623-907</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7720-147	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89 ***	<b>7724-446</b> 7724-446	<b>98 comprimés, 10 mg/ 20 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 20 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89 ***	<b>7724-453</b> 7724-453	<b>98 comprimés, 10 mg/ 40 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 40 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	<b>37,58</b> 0,4566	<b>37,58</b> 0,4566	0,0000	0,0000



EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/20 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3733-250 <b>3733-250</b>	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
A-89 **	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-747	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/40 mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3733-243 <b>3733-243</b>	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 <b>33,80</b>	44,97 <b>33,80</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4382	0,4382		
A-89 **	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-754	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4126	0,4126	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3661-766 <b>3661-766</b>	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-101	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
A-89	3661-782 <b>3661-782</b>	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 <b>34,49</b>	45,75 <b>34,49</b>	0,00	0,00
A-89 *	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4367	0,4367		
A-89 **	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,3656	0,3656		
A-89 ***	7722-119	1 comprimé, 40 mg/ 10 mg	1 tablet, 40 mg/ 10 mg	G	0,4122	0,4122	0,0000	0,0000

r) Au § 8350300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

r) In § 8350300, 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
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/20 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
B-289 ***	7724-446 7724-446	<b>98 comprimés, 10 mg/ 20 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 20 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	37,58 0,4566	37,58 0,4566	0,0766	0,1291
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02	
B-289 ***	7724-453 7724-453	<b>98 comprimés, 10 mg/ 40 mg</b> 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	<b>98 tabletten, 10 mg/ 40 mg</b> 1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	37,58 0,4566	37,58 0,4566	0,0766	0,1291

s) Au § 8750000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) In § 8750000, 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
EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J05AR03 200mg/245mg								
B-345 ***	7720-212	<b>30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg</b>	<b>30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg</b>	G	<b>145,61</b>	<b>145,61</b>	0,2667	0,4033
	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg		5,4576	5,4576		

t) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

t) In § 9210000, 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
AVELOX 400 mg BAYER ATC: J01MA14								
C-37 ***	<b>0768-283</b>	<b>5 comprimés, 400 mg</b>	<b>5 tabletten, 400 mg</b>	R	<b>6,85</b>	<b>6,85</b>	1,2100	1,2100
	0768-283	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg		1,7638	1,7638		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> novembre 2019.  
Bruxelles, le 16 octobre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 november 2019.  
Brussel, 16 oktober 2019.

M. DE BLOCK