

Art. 6. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} 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

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14989]

16 OCTOBRE 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 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^{er}, 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^{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 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^{er} 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-modérateur 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-modérateur soit correctement tarifié 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^{er}, alinéa 1^{er}, 3^e, 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^{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:

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

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/14989]

16 OKTOBER 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 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 voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op 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^e, 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 2215-853	28 comprimés enrobés, 10 mg	28 omhulde tabletten, 10 mg	G	9,74 4,05	9,74 4,05	1,07	1,79	
ESCIDIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10									
B-73	3167-327 3167-327	100 comprimés enrobés, 10 mg	100 omhulde tabletten, 10 mg	G	24,14 15,49	24,14 15,49	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 3167-319	100 comprimés enrobés, 20 mg	100 omhulde tabletten, 20 mg	G	24,14 15,49	24,14 15,49	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 2044-949	30 gélules à libération prolongée, 100 mg	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G	10,11 4,34	10,11 4,34	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
ARIPIPRAZOLE EG 10 mg EUROGENERIC								
B-72 ***	7714-348	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	G	45,63 1,9250	45,63 1,9250	0,2857	0,4321
ARIPIPRAZOLE EG 30 mg EUROGENERIC								
B-72 ***	7714-363	28 comprimés, 30 mg 1 comprimé, 30 mg	28 tabletten, 30 mg 1 tablet, 30 mg	G	53,40 2,2408	53,40 2,2408	0,2857	0,4321
CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)								
C-37 ***	7719-479	10 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	3,29 0,4229	3,29 0,4229	0,2910	0,2910
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)								
C-37 ***	7719-487	20 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	8,87 0,5708	8,87 0,5708	0,3920	0,3920
CO-LOSARTAN SANDOZ 50 mg/12,5 mg SANDOZ								
B-224 ***	0795-500	56 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 12,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 12,5 mg	G	10,60 0,2436	10,60 0,2436	0,0502	0,0837
CONTRAMAL RETARD 100 mg GRUNENTHAL								
B-56 ***	0749-408	60 comprimés à libération prolongée, 100 mg 1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	R	9,24 0,1982	6,73 0,1443	0,0835	0,1033
CONTRAMAL RETARD 150 mg GRUNENTHAL								
B-56 ***	0749-416	60 comprimés à libération prolongée, 150 mg 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	R	13,46 0,2883	10,10 0,2168	0,1163	0,1460
CONTRAMAL RETARD 200 mg GRUNENTHAL								
B-56 ***	0749-424	60 comprimés à libération prolongée, 200 mg 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	R	16,11 0,3387	12,10 0,2597	0,1325	0,1682
COPERINDO 10 mg/2,5 mg TEVA PHARMA BELGIUM								
B-21 ***	7719-685	60 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg	60 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg	G	18,36 0,3814	18,36 0,3814	0,0740	0,1243

COPERINDO 2,5 mg/0,625 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C09BA04								
B-21 ***	7713-910	90 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 0,625 mg	90 filmomhulde tabletten, 2,5 mg / 0,625 mg		16,38	16,38		
	7713-910	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	G	0,6876	0,6876	0,1373	0,2307
DESLORATADIN SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7700-156	50 comprimés pelliculés, 5 mg	50 filmomhulde tabletten, 5 mg		5,72	5,72		
	7700-156	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1473	0,1473	0,1214	0,1214
DESLORATADINE KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7724-370	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg		3,56	3,56		
	7724-370	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1526	0,1526	0,1260	0,1260
DULOXETINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-584	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg		7,13	7,13		
	7715-584	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3278	0,3278	0,0675	0,1125
DULOXETINE SANDOZ 60 mg SANDOZ ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-592	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg		10,65	10,65		
	7715-592	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	0,4895	0,4895	0,1007	0,1682
EBASTINE SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: R06AX22								
Cs-7 ***	7708-118	50 comprimés orodispersibles, 20 mg	50 orodispergeerbare tabletten, 20 mg		7,31	7,31		
	7708-118	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1883	0,1883	0,1550	0,1550
EMCONCOR 10 mg MERCK ATC: C07AB07								
B-15 ***	0730-374	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		3,92	3,77		
	0730-374	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,1802	0,1734	0,0425	0,0664
ENALAPRIL/LERCANIDIPINE KRKA 20mg/10mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: C09BB02								
B-288 ***	7719-503	56 comprimés pelliculés, 20 mg/ 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 10 mg		6,42	6,42		
	7719-503	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 10 mg	G	0,1475	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	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75	45,75	7,02	11,81
	3623-899				34,49	34,49		
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	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75	45,75	7,02	11,81
	3623-907				34,49	34,49		
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 ***	7724-446	98 comprimés, 10 mg/ 20 mg 1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	98 tabletten, 10 mg/ 20 mg 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: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: C10BA02	
B-289 ***	7724-453	98 comprimés, 10 mg/ 40 mg 1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	98 tabletten, 10 mg/ 40 mg 1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	37,58 0,4566	37,58 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	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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 ***	7708-480	60 gélules à libération prolongée, 200 mg 1 gélule à libération prolongée, 200 mg	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	G	22,93 0,4680	22,93 0,4680	0,0862	0,1448
IBUPROFEN SANDOZ 400 mg			SANDOZ					
ATC: M01AE01								
B-60 ***	0791-616	30 comprimés pelliculés, 400 mg 1 comprimé pelliculé, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg 1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,05 0,0519	1,05 0,0519	0,0093	0,0153
IRBESARTAN EG 300 mg			EUROGENERIC					
ATC: C09CA04								
B-224 ***	0752-337	28 comprimés pelliculés, 300 mg 1 comprimé pelliculé, 300 mg	28 filmomhulde tabletten, 300 mg 1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	6,29 0,2889	6,29 0,2889	0,0596	0,0993

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

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

2° au chapitre II-B:

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

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
OMEPRAZOL AB 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC01									
B-48 ***	7705-171	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 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	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg 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	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 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	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg 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 <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) 200mg/245mg ATC: J05AR03									
A-20 ***	7720-212	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg 1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	145,61	145,61	0,0000	0,0000	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
SOLIFENACINE TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G04BD08									
B-265 ***	7724-537	90 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	32,84	32,84	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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	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 ***	7719-065	56 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	G	26,03 0,5643	26,03 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	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	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			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16		
A-5	3376-670	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	0,00	0,00	
PREGABALINE EUROGENERICCS 150 mg			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16		
A-5	3978-301	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	0,00	0,00	
PREGABALINE MYLAN 150 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: N03AX16		
A-5	3296-738	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	20,00 12,03	20,00 12,03	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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
CELECOXIB EG 200 mg									
B-250 ***	7708-670	60 gélules, 200 mg 1 gélule, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg 1 capsule, hard, 200 mg	G	14,55 0,3090	14,55 0,3090	0,0638	0,1072	

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

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) 200mg/245mg								ATC: J05AR03	
A-20 ***	7720-212	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg 1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	G	145,61 5,4576	145,61 5,4576	0,0000	0,0000	

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

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 EUROGENERICSS								ATC: M01AH01	
B-250 ***	7708-670	60 gélules, 200 mg 1 gélule, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg 1 capsule, hard, 200 mg	G	14,55 0,3090	14,55 0,3090	0,0638	0,1072	

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

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 1 comprimé pelliculé, 30 mg	28 filmomhulde tabletten, 30 mg 1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	6,33 0,2911	6,33 0,2911	0,0600	0,1000	

ETORICOXIB SANDOZ 30 mg SANDOZ								ATC: M01AH05	
B-250 ***	7719-651 7719-651	28 comprimés pelliculés, 30 mg 1 comprimé pelliculé, 30 mg	28 filmomhulde tabletten, 30 mg 1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	6,33 0,2911	6,33 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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
PARACETAMOL SANDOZ 1 g SANDOZ									
B-313 ***	7706-724 7706-724	60 comprimés, 1000 mg 1 comprimé, 1000 mg	60 tabletten, 1000 mg 1 tablet, 1000 mg	G	2,67 0,0572	2,67 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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ROUVASTATIN SANDOZ 10 mg SANDOZ									
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	

(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)
ATC: C10AA07

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	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	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	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	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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg				SANDOZ				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-45 ***	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	

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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg				SANDOZ				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-45 ***	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	

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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg				SANDOZ				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	
A-45 ***	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	

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 3623-899	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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 3623-907	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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 ***	7724-446	98 comprimés, 10 mg/ 20 mg	98 tabletten, 10 mg/ 20 mg	G	37,58	37,58			
	7724-446	1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	0,4566	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 ***	7724-453	98 comprimés, 10 mg/ 40 mg	98 tabletten, 10 mg/ 40 mg	G	37,58	37,58			
	7724-453	1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	0,4566	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 3733-250	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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 3733-243	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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 3661-766	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	0,00	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 3661-782	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	0,00	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 <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			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02		
A-89	3623-899 3623-899	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	0,00	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			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02		
A-89	3623-907 3623-907	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	0,00	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 ***	7724-446	98 comprimés, 10 mg/ 20 mg	98 tabletten, 10 mg/ 20 mg	G	37,58	37,58	0,0000	0,0000	
	7724-446	1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	0,4566	0,4566			
EZETIMIBE/SIMVASTATINE KRKA 10 mg/40 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10BA02		
A-89 ***	7724-453	98 comprimés, 10 mg/ 40 mg	98 tabletten, 10 mg/ 40 mg	G	37,58	37,58	0,0000	0,0000	
	7724-453	1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	0,4566	0,4566			

EZETIMIBE/SIMVASTATINE MYLAN 10 mg/20 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)				ATC: C10BA02	
A-89	3733-250 3733-250	98 comprimés, 20 mg/ 10 mg	98 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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 3733-243	98 comprimés, 40 mg/ 10 mg	98 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	44,97 33,80	44,97 33,80	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 3661-766	100 comprimés, 20 mg/ 10 mg	100 tabletten, 20 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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 3661-782	100 comprimés, 40 mg/ 10 mg	100 tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	45,75 34,49	45,75 34,49	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	98 comprimés, 10 mg/ 20 mg	98 tabletten, 10 mg/ 20 mg	G	37,58	37,58			
B-289 ***	7724-446	1 comprimé, 10 mg/ 20 mg	1 tablet, 10 mg/ 20 mg	G	0,4566	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	98 comprimés, 10 mg/ 40 mg	98 tabletten, 10 mg/ 40 mg	G	37,58	37,58			
B-289 ***	7724-453	1 comprimé, 10 mg/ 40 mg	1 tablet, 10 mg/ 40 mg	G	0,4566	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	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	G	145,61	145,61	0,2667	0,4033	
	7720-212	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg						

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 ***	0768-283	5 comprimés, 400 mg	5 tabletten, 400 mg	R	6,85	6,85	1,2100	1,2100	
	0768-283	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg						

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