

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

b) In § 4980000, 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	
SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: N02CC01									
B-221	2318-590 2318-590	6 comprimés, 100 mg	6 tabletten, 100 mg	G	11,72 5,54	11,72 5,54	1,47	2,45	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2020.

Bruxelles, le 12 décembre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2020.

Brussel, 12 december 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/31054]

12 DECEMBRE 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 en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 24 septembre 2019

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 22 octobre 2019

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 7 octobre 2019

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 10 octobre 2019

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 59 et 60, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la notification au demandeur du 22 octobre 2019 ;

Vu l'avis n° 66.701/2 du Conseil d'Etat, donné le 2 décembre 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/31054]

12 DECEMBER 2019. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 24 september 2019

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 22 oktober 2019;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 7 oktober 2019;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 10 oktober 2019;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 59 en 60, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 22 oktober 2019 ;

Gelet op het advies nr. 66.701/2 van de Raad van State, gegeven op 2 december 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ACECLOFENAC SINTESA 100 mg ALMIRALL ATC: M01AB16					
B-60	2593-952 2593-952	20 comprimés pelliculés, 100 mg	20 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
B-60	2593-960 2593-960	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
B-60 *	0791-749	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
B-60 **	0791-749	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
B-60 ***	0791-749	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
ALDACTAZINE 25/15 mg PFIZER ATC: C03EA04					
B-27	0017-566 0017-566	28 comprimés, 15 mg / 25 mg	28 tabletten, 15 mg / 25 mg	CR	
B-27	0020-214 0020-214	98 comprimés, 15 mg / 25 mg	98 tabletten, 15 mg / 25 mg	CR	
B-27 *	0700-344	1 comprimé, 15 mg/ 25 mg	1 tablet, 15 mg/ 25 mg	CR	
B-27 **	0700-344	1 comprimé, 15 mg/ 25 mg	1 tablet, 15 mg/ 25 mg	CR	
B-27 ***	0700-344	1 comprimé, 15 mg/ 25 mg	1 tablet, 15 mg/ 25 mg	CR	
ATORSTATINEG 10 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05					
B-41	2878-833 2878-833	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-41 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-41 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-41 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 10 mg AUROBINDO PHARMA (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05					
B-41	3042-231 3042-231	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
BUPRENORPHINE TEVA 10 µg/h TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02AE01					
B-56	3632-437 3632-437	5 dispositifs transdermiques, 10 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 10 µg/h	G	
B-56 *	7721-236	1 dispositif transdermique, 10 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 µg/h	G	
B-56 **	7721-236	1 dispositif transdermique, 10 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 µg/h	G	
BUPRENORPHINE TEVA 20 µg/h TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02AE01					
B-56	3632-445 3632-445	5 dispositifs transdermiques, 20 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 20 µg/h	G	
B-56 *	7721-244	1 dispositif transdermique, 20 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 20 µg/h	G	
B-56 **	7721-244	1 dispositif transdermique, 20 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 20 µg/h	G	
BUPRENORPHINE TEVA 35 µg/h TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02AE01					
B-56	3622-701 3622-701	5 dispositifs transdermiques, 35 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h	G	

BUPRENORPHINE TEVA 5 µg/h		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AE01	
B-56	3632-429 3632-429	5 dispositifs transdermiques, 5 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 5 µg/h	G	
B-56 *	7721-228	1 dispositif transdermique, 5 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 µg/h	G	
B-56 **	7721-228	1 dispositif transdermique, 5 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 µg/h	G	
BUPRENORPHINE TEVA 52,5 µg/h		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AE01	
B-56	3622-727 3622-727	5 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	G	
B-56	3622-735 3622-735	10 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	G	
B-56 *	7720-493	1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	G	
B-56 **	7720-493	1 dispositif transdermique, 52,5 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h	G	
BUPRENORPHINE TEVA 70 µg/h		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AE01	
B-56	3622-743 3622-743	5 dispositifs transdermiques, 70 µg/h	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	G	
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
CONVULEX 300		G.L. PHARMA		ATC: N03AG01	
A-5	0807-032 0807-032	100 gélules gastro-résistantes, 300 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 300 mg	R	
A-5 *	0703-546	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	R	
A-5 **	0703-546	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	R	
A-5 ***	0703-546	1 gélule gastro-résistante, 300 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 300 mg	R	
CONVULEX 500		G.L. PHARMA		ATC: N03AG01	
A-5	0827-428 0827-428	100 gélules gastro-résistantes, 500 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 500 mg	R	
A-5 *	0703-561	1 gélule gastro-résistante, 500 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 500 mg	R	
A-5 **	0703-561	1 gélule gastro-résistante, 500 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 500 mg	R	
A-5 ***	0703-561	1 gélule gastro-résistante, 500 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 500 mg	R	
CONVULEX RETARD 300 mg		G.L. PHARMA		ATC: N03AG01	
A-5	2082-469 2082-469	50 comprimés à libération prolongée, 300 mg	50 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg	G	
A-5 *	0775-908	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	G	
A-5 **	0775-908	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	G	
A-5 ***	0775-908	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	G	

CONVULEX RETARD 500 mg		G.L. PHARMA		ATC: N03AG01	
A-5	2082-451 2082-451	50 comprimés à libération prolongée, 500 mg	50 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	
A-5 *	0775-916	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	
A-5 **	0775-916	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	
A-5 ***	0775-916	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA02	
B-289	3661-790 3661-790	30 comprimés, 80 mg/ 10 mg	30 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G	
GEMCITABINE AB 38 mg/ml		AUROBINDO PHARMA		ATC: L01BC05	
	0795-542	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 1 g		
A-24 *	0795-542	1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion (intraveineuse), 1 g	1 injectieflacon 1 g oplossing voor intraveineuze infusie, 1 g	G	
A-24 **	0795-542	1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion (intraveineuse), 1 g	1 injectieflacon 1 g oplossing voor intraveineuze infusie, 1 g	G	
GEMCITABINE AB 38 mg/ml		AUROBINDO PHARMA		ATC: L01BC05	
	0757-633	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g		
A-24 *	0757-633	1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion (intraveineuse), 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor intraveineuze infusie, 2 g	G	
A-24 **	0757-633	1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion (intraveineuse), 2 g	1 injectieflacon 2 g oplossing voor intraveineuze infusie, 2 g	G	
LATANOPROST NORIDEM 50 µg/mL		MACO PHARMA BENELUX		ATC: S01EE01	
B-168	3872-587 3872-587	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	G	
B-168	3872-595 3872-595	3 flacons compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	3 containers met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	G	
B-168 *	7723-752	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	G	
B-168 **	7723-752	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	G	
LEDERTREXATE CONCENTRATE 5000 mg/50 ml		PFIZER		ATC: L01BA01	
	0746-107	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml		
A-24 *	0746-107	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	R	
A-24 **	0746-107	1 flacon injectable 50 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	R	
PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16	
B-262	3544-483 3544-483	200 gélules, 150 mg	200 capsules, hard, 150 mg	G	
B-262 *	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	
B-262 **	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	
B-262 ***	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	

PREGABALIN AB 300 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N03AX16	
B-262	3544-509 3544-509	200 gélules, 300 mg	200 capsules, hard, 300 mg	G			
B-262 *	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G			
B-262 **	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G			
B-262 ***	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G			
PREGABALIN AB 75 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: N03AX16	
B-262	3544-517 3544-517	56 gélules, 75 mg	56 capsules, hard, 75 mg	G			
B-262 *	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G			
B-262 **	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G			
B-262 ***	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G			
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA01	
B-41	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G			
VACCIN RABIQUE INACTIVE MERIEUX HDCV		SANOFI BELGIUM		ATC: J07BG01			
B-201	2231-967 2231-967	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 1 dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 1 dosis				
B-201 *	0721-829	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 doses solution injectable, 1 dose	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis				
B-201 **	0721-829	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 doses solution injectable, 1 dose	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis				

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
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: N02BE01				
	7702-103	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml		10,64	10,64		
B-313 *	7702-103	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	G	1,3730	1,3730		
B-313 **	7702-103	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	G	1,1280	1,1280		
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: N02BE01				
	7702-111	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml		14,92	14,92		
B-313 *	7702-111	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	G	1,9250	1,9250		
B-313 **	7702-111	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	G	1,5820	1,5820		

2° au chapitre II:

2° in hoofdstuk II:

a) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OMEPRAZOL TEVA 10 mg					
TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC01		
C-31	2734-176 2734-176	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	

3° au chapitre III:

3° in hoofdstuk III:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VENOHES 60 mg/ml					
B BRAUN MEDICAL			ATC: B05AA07		
B-189 *	0786-681 0786-681	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l / 60 g/l 1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L/ 60 g/L	1 zak 500 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 9 g/l / 60 g/l 1 zak 500 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 9 g/L/ 60 g/L	r	
B-189 **	0786-681	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L/ 60 g/L	1 zak 500 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 9 g/L/ 60 g/L	r	

4° au chapitre IV:

4° in hoofdstuk IV:

a) le § 1810000 est supprimé (PROLEUKIN);

a) § 1810000 wordt geschrapt (PROLEUKIN);

b) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg					
TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC02		
A-125	3025-178 3025-178	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	

c) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg					
TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC02		
A-126	3025-178 3025-178	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	

d) Au § 3570000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 3570000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16	
A-5	3544-483 3544-483	200 gélules, 150 mg	200 capsules, hard, 150 mg	G	
A-5 *	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	
A-5 **	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	
A-5 ***	7719-313	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	
PREGABALIN AB 300 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16	
A-5	3544-509 3544-509	200 gélules, 300 mg	200 capsules, hard, 300 mg	G	
A-5 *	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	
A-5 **	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	
A-5 ***	7719-321	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	
PREGABALIN AB 75 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX16	
A-5	3544-517 3544-517	56 gélules, 75 mg	56 capsules, hard, 75 mg	G	
A-5 *	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	
A-5 **	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	
A-5 ***	7719-305	1 gélule, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	G	

e) Au § 3720000, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 3720000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
RASAGILINE AB 1 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: N04BD02	
B-77	3444-643 3444-643	28 comprimés, 1 mg	28 tabletten, 1 mg	G	
B-77	3444-650 3444-650	112 comprimés, 1 mg	112 tabletten, 1 mg	G	
B-77 *	7715-535	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	
B-77 **	7715-535	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	
B-77 ***	7715-535	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	

f) Au § 5270000, les spécialités suivantes sont supprimées: f) In § 5270000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PADVIRAM 600 mg/ 200 mg/ 245 mg		SANDOZ		ATC: J05AR06	
A-20	3805-603 3805-603	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 *	7723-927	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 **	7723-927	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	
A-20 ***	7723-927	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	

g) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées: g) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-833 2878-833	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	3042-231 3042-231	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

h) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-833 2878-833	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	

A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	3042-231 3042-231	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

i) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées: i) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-833 2878-833	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	3042-231 3042-231	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

j) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées: j) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-833 2878-833	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	

ATORVASTATIN CALCIUM AB 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	3042-231 3042-231	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		

k) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
CHOLEMED 20		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2118-347 2118-347	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-797 2371-797	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		

l) Au § 8350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 8350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3661-790 3661-790	30 comprimés, 80 mg/ 10 mg	30 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G		

m) Au § 8350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 8350200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10BA02
A-89	3661-790 3661-790	30 comprimés, 80 mg/ 10 mg	30 tabletten, 80 mg/ 10 mg	G		

n) le § 9780000 est supprimé (VIZITRAV);

n) § 9780000 wordt geschrapt (VIZITRAV);

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 12 décembre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 12 december 2019.

M. DE BLOCK