

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/42727]

17 AUGUSTUS 2020. — 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, 19 april 2014 en 24 juni 2020;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 augustus 2020;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 september 2020, 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. 67.937/2 van de Raad van State, gegeven op 17 augustus 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° in hoofdstuk I:

a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/42727]

17 AOÛT 2020. — 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 du 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, 19 avril 2014 et 24 juin 2020;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 août 2020;

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> septembre 2020, 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 tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 67.937/2 du Conseil d'Etat, donné le 17 août 2020, 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,

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:

1° au chapitre I:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ANAFRANIL 25 mg			ALFASIGMA BELGIUM			ATC: N06AA04		
B-73 ***	0700-831	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		0,0801	0,0801	0,0165	0,0275
APROVEL			SANOFI BELGIUM			ATC: C09CA04		
B-224 ***	0749-192	1 tablet, 300 mg	1 comprimé, 300 mg	R	0,1872	0,1872	0,0389	0,0648
ARIPIRAZOL SANDOZ 15 mg			SANDOZ			ATC: N05AX12		
B-72 ***	7714-645	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	1,8664	1,8664	0,2857	0,4321
ARIPIRAZOLE EG 30 mg			EUROGENERICS			ATC: N05AX12		
B-72 ***	7714-363	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg	G	1,6608	1,6608	0,1010	0,1531
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0808	0,0808	0,0166	0,0278
AZITHROMYCINE TEVA 250 mg			AREGA PHARMA			ATC: J01FA10		
C-37 ***	0796-086	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,7747	0,7747	0,5317	0,5317
CANDESARTAN SANDOZ 16 mg			SANDOZ			ATC: C09CA06		
B-224 ***	0752-311	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	G	0,3157	0,3157	0,0650	0,1082
CITALOPRAM SANDOZ 40 mg			SANDOZ			ATC: N06AB04		
B-73 ***	0777-052	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,5826	0,5826	0,1036	0,1743
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)			ATC: J01FA09		
C-37 ***	7719-487	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8397	0,8397	0,5757	0,5757
CLARITHROMYCINE SANDOZ 250 mg			SANDOZ			ATC: J01FA09		
C-37 ***	0785-733	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,3672	0,3672	0,2521	0,2521
CO-BISOPROLOL MYLAN 5/12,5 mg			MYLAN			ATC: C07BB07		
B-15 ***	0776-831	1 omhulde tablet, 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé enrobé, 5 mg/ 12,5 mg	G	0,0741	0,0741	0,0152	0,0254
DES Loratadine AB 5 mg			AUROBINDO PHARMA			ATC: R06AX27		
Cs-7	3983-251 <b>3983-251</b>	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,95 <b>3,38</b>	8,95 <b>3,38</b>	3,59	3,59
Cs-7	3983-269 <b>3983-269</b>	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	15,60 <b>8,55</b>	15,60 <b>8,55</b>	9,07	9,07
Cs-7 *	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1103	0,1103		
Cs-7 **	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0906	0,0906		
Cs-7 ***	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1101	0,1101	0,0907	0,0907
DIPIPERON			EUMEDICA			ATC: N05AD05		
B-71 ***	0705-368	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		0,0938	0,0938	0,0175	0,0295
EBASTINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ			ATC: R06AX22		
Cs-7 ***	7708-100	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,1391	0,1391	0,1145	0,1145

EXEMESTAN SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: L02BG06				
A-27 ***	0759-282	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	1,1331	1,1331	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10BA02	
B-289 ***	7722-101	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,4682	0,4682	0,0963	0,1607
FLECAINIDE SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: C01BC04				
B-8 ***	7708-480	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	1 gélule à libération prolongée, 200 mg	G	0,4045	0,4045	0,0690	0,1162
FLUOXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB03				
B-73 ***	0762-716	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,3373	0,3373	0,0691	0,1162
FLUOXETINE EG 20 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB03				
B-73 ***	0792-416	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1483	0,1483	0,0305	0,0509
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: N03AX12	
B-262 ***	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1411	0,1411	0,0290	0,0484
LISINOPRIL MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: C09AA03				
B-21 ***	0771-832	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1764	0,1764	0,0362	0,0604
MATRIFEN 25 µg/h		TAKEDA BELGIUM		ATC: N02AB03				
B-56	2385-482	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	10 dispositifs transdermiques, 25 µg/h	G	31,46	31,46	4,99	8,40
	<b>2385-482</b>				<b>21,84</b>	<b>21,84</b>		
B-56 *	0786-236	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	G	2,8180	2,8180		
B-56 **	0786-236	1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	1 dispositif transdermique, 25 µg/h	G	2,3150	2,3150		
NEBIVOLOL SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: C07AB12				
B-15 ***	0795-278	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,1488	0,1488	0,0307	0,0511
NIFEDIPINE RETARD EG 30 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA05				
B-6 ***	7700-024	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	G	0,1821	0,1821	0,0377	0,0628
OLANZAPINE APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: N05AH03				
B-72 ***	0757-260	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,4105	0,4105	0,0701	0,1180
OLMESARTAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C09CA08				
B-224 ***	7716-897	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2651	0,2651	0,0497	0,0836
PAROXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB05				
B-73	2079-655	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	17,20	17,20	2,60	4,33
	<b>2079-655</b>				<b>9,79</b>	<b>9,79</b>		
B-73 *	0770-420	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2556	0,2556		
B-73 **	0770-420	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2099	0,2099		
B-73 ***	0770-420	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2459	0,2459	0,0470	0,0790
PREGABALINE EG 150 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: N03AX16	
B-262 ***	7714-793	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,2639	0,2639	0,0543	0,0905
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04				
B-220 ***	0750-596	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	G	1,3196	1,3196	0,0990	0,1500
RISPERDAL 4 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08				
B-220 ***	0794-404	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	R	0,9756	0,9756	0,1333	0,2017

RISPERIDONE SANDOZ 2 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08			
B-220 ***	0789-149	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	1 comprimé orodispersible, 2 mg	G	0,6788	0,6788	0,1389	0,2332	
ROSUVASTATIN AB 5 mg		AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: C10AA07			
B-41	3606-969 <b>3606-969</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,54 <b>3,07</b>	8,54 <b>3,07</b>	0,81	1,36	
B-41 *	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856			
B-41 **	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0703	0,0703			
B-41 ***	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0176	0,0293	
SERLAIN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N06AB06			
B-73 ***	0799-353	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,2421	0,2421	0,0462	0,0776	
SIPRALEXA 20 mg		LUNDBECK				ATC: N06AB10			
B-73 ***	0759-001	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2351	0,2351	0,0486	0,0807	
TRAMADOL KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: N02AX02			
B-56 ***	7725-468	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	G	0,1650	0,1650	0,0340	0,0567	
UNI GLICLAZIDE EG 60 mg		EUROGENERICS				ATC: A10BB09			
A-12 ***	7709-116	1 tablet met gereguleerde afgifte, 60 mg	1 comprimé à libération modifiée, 60 mg	G	0,1013	0,1013	0,0000	0,0000	

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre II-B:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
PANTOMED 20 mg		TAKEDA BELGIUM				ATC: A02BC02			
C-31	2557-197 <b>2557-197</b>	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,00 <b>2,65</b>	8,00 <b>2,65</b>	2,34	2,34	
C-31 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1185	0,1185			
C-31 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0973	0,0973			
C-31 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1183	0,1183	0,0243	0,0406	

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B :

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg EUROGENERICS ATC: J05AR03								
A-20 ***	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2866	5,2866	0,0000	0,0000
TRUVADA 200 mg/245 mg GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: J05AR03								
A-20 ***	0791-004	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	R	5,2866	5,2866	0,0000	0,0000

b) In § 1640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 1640000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: N03AX12								
A-5 ***	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1411	0,1411	0,0000	0,0000

c) In § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
DONEPEZIL EG 5 mg EUROGENERICS ATC: N06DA02								
B-254 ***	0754-887	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2044	0,2044	0,0421	0,0700

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
SOLIFENACINE AB 5 mg			AUROBINDO PHARMA	ATC: G04BD08				
B-265 ***	7726-805	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3546	0,3546	0,0633	0,1066
SOLIFENACINE EG 10 mg			EUROGENERICS	ATC: G04BD08				
B-265	3945-847 <b>3945-847</b>	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	55,27 <b>42,75</b>	55,27 <b>42,75</b>	8,34	14,04
B-265 *	7724-776	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,5243	0,5243		
B-265 **	7724-776	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4532	0,4532		
B-265 ***	7724-776	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,5068	0,5068	0,0834	0,1404
SOLIFENACINE EG 5 mg			EUROGENERICS	ATC: G04BD08				
B-265	3945-821 <b>3945-821</b>	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	55,27 <b>42,75</b>	55,27 <b>42,75</b>	8,34	14,04
B-265 *	7724-784	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4573	0,4573		
B-265 **	7724-784	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4217	0,4217		
B-265 ***	7724-784	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4586	0,4586	0,0495	0,0750

e) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
PREGABALINE EG 150 mg			EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX16	
A-5 ***	7714-793	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,2639	0,2639	0,0000	0,0000

f) In § 3720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 3720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AZILECT 1 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N04BD02				
B-77 ***	7717-044	1 tablet, 1 mg	1 comprimé, 1 mg	R	1,1437	1,1437	0,0884	0,1339

g) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CELECOXIB AB 200 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: M01AH01				
B-250	3966-629 <b>3966-629</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,00 <b>4,97</b>	11,00 <b>4,97</b>	1,32	2,20
B-250 *	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1866	0,1866		
B-250 **	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1533	0,1533		
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1847	0,1847	0,0381	0,0640
CELECOXIB AB 200 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: M01AH01				
B-250	3966-637 <b>3966-637</b>	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	22,41 <b>13,89</b>	22,41 <b>13,89</b>	3,68	6,14
B-250 *	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1866	0,1866		
B-250 **	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1533	0,1533		
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1847	0,1847	0,0381	0,0640
CELECOXIB EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250 ***	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1870	0,1870	0,0385	0,0646
CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250 ***	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2124	0,2124	0,0420	0,0706

h) In § 4930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg			EUROGENERICS		ATC: J05AR03			
A-20 ***	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2866	5,2866	0,0000	0,0000
TRUVADA 200 mg/245 mg			GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR03			
A-20 ***	0791-004	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	R	5,2866	5,2866	0,0000	0,0000

i) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CELECOXIB AB 200 mg			AUROBINDO PHARMA		ATC: M01AH01			
B-250	3966-629 <b>3966-629</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,00 <b>4,97</b>	11,00 <b>4,97</b>	1,32	2,20
B-250 *	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1866	0,1866		
B-250 **	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1533	0,1533		
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1847	0,1847	0,0381	0,0640
CELECOXIB AB 200 mg			AUROBINDO PHARMA		ATC: M01AH01			
B-250	3966-637 <b>3966-637</b>	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	22,41 <b>13,89</b>	22,41 <b>13,89</b>	3,68	6,14
B-250 *	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1866	0,1866		
B-250 **	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1533	0,1533		
B-250 ***	7726-078	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1847	0,1847	0,0381	0,0640
CELECOXIB EG 100 mg			EUROGENERICS		ATC: M01AH01			
B-250 ***	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1870	0,1870	0,0385	0,0646
CELECOXIB EG 200 mg			EUROGENERICS		ATC: M01AH01			
B-250 ***	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2124	0,2124	0,0420	0,0706



j) In § 5270000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 5270000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EFATRITEN 600 mg/200 mg/245 mg EUROGENERICS ATC: J05AR06								
A-20 ***	7726-953	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,8754	7,8754	0,0000	0,0000
EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL ABACUS MEDICINE ATC: J05AR06 MYLAN 600 mg/200 mg/245 mg (Abacus)								
A-20 ***	7727-944	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	7,8754	7,8754	0,0000	0,0000

k) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A10BD13								
A-97 ***	7707-938	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg		0,8154	0,8154	0,0000	0,0000
VIPDOMET 12,5 mg/850 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A10BD13								
A-97 ***	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,8154	0,8154	0,0000	0,0000

l) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

l) Au § 7430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
VIPDOMET 12,5 mg/1000 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A10BD13								
A-110 ***	7707-938	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 12,5 mg		0,8154	0,8154	0,0000	0,0000

VIPDOMET 12,5 mg/850 mg		TAKEDA BELGIUM			ATC: A10BD13			
A-110 ***	7707-920	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 12,5 mg		0,8154	0,8154	0,0000	0,0000

m) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II	
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg					SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0808	0,0808	0,0000	0,0000	

n) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II	
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg					SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0808	0,0808	0,0000	0,0000	

o) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II	
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg					SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0808	0,0808	0,0000	0,0000	

p) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ATORVASTATINE SANDOZ 10 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0808	0,0808	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN AB 5 mg			AUROBINDO PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3606-969 <b>3606-969</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,54 <b>3,07</b>	8,54 <b>3,07</b>	0,00	0,00
A-45 *	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856		
A-45 **	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0703	0,0703		
A-45 ***	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0000	0,0000

q) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ROSUVASTATIN AB 5 mg			AUROBINDO PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45	3606-969 <b>3606-969</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,54 <b>3,07</b>	8,54 <b>3,07</b>	0,00	0,00
A-45 *	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856		
A-45 **	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0703	0,0703		
A-45 ***	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0000	0,0000

r) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45	3606-969 <b>3606-969</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,54 <b>3,07</b>	8,54 <b>3,07</b>	0,00	0,00
A-45 *	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856		
A-45 **	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0703	0,0703		
A-45 ***	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0000	0,0000

s) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45	3606-969 <b>3606-969</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,54 <b>3,07</b>	8,54 <b>3,07</b>	0,00	0,00
A-45 *	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856		
A-45 **	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0703	0,0703		
A-45 ***	7720-683	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0000	0,0000

t) In § 8350100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 8350100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA02								
A-89 ***	7722-101	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,4682	0,4682	0,0000	0,0000

u) In § 8350200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10BA02	
A-89 ***	7722-101	1 tablet, 20 mg/ 10 mg	1 comprimé, 20 mg/ 10 mg	G	0,4682	0,4682	0,0000	0,0000

v) In § 8410000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

v) Au § 8410000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ENTRESTO 97mg/103mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: C09DX04				
B-343 ***	7716-855	1 filmomhulde tablet, 103 mg/ 97 mg	1 comprimé pelliculé, 103 mg/ 97 mg		2,1719	2,1719	0,1429	0,2161

w) In § 8750000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg		EUROGENERICS		ATC: J05AR03				
B-345 ***	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2866	5,2866	0,2667	0,4033
TRUVADA 200 mg/245 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR03				
B-345 ***	0791-004	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	R	5,2866	5,2866	0,2667	0,4033

x) In § 9210000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

x) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AVELOX 400 mg			BAYER		ATC: J01MA14			
C-37 ***	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,7066	1,7066	0,9900	1,1700
OFLOXACINE EG 400 mg			EUROGENERICS		ATC: J01MA01			
C-37 ***	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,9158	0,9158	0,6300	0,6300

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2020.  
Brussel, 17 augustus 2020.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> septembre 2020.  
Bruxelles, le 17 août 2020.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2020/42709]

17 AUGUSTUS 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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, artikel 35bis § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, eerste en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 20 december 2019, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 1918 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 17 maart 2020;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 2 en 17 juni 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten, FIASP, LUMIGAN, NEXAVAR (ABACUS), NEXAVAR, SUTENT door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 23 en 29 juni 2020;

Gelet op het advies nr. 67.750/2 van de Raad van State, gegeven op 19 augustus 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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 1918 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C - 2020/42709]

17 AOUT 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 1918 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, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, première et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 20 décembre 2019, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 1918 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 17 mars 2020;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 2 et 17 juin 2020 ;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités FIASP, LUMIGAN, NEXAVAR (ABACUS), NEXAVAR, SUTENT, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs les 23 et 29 juin 2020;

Vu l'avis n° 67.750/2 du Conseil d'Etat, donné le 19 août 2020, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 1918 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: