

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN ABACUS MEDICINE 200 mg/245 mg (Abacus)				ATC: J05AR03				
B-345	4183-570	30 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	117,03	117,03	8,00	12,10
	4183-570				98,55	98,55		
B-345	4193-132	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	279,73	279,73	9,90	15,00
	4193-132				247,48	247,48		
B-345 *	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9938	2,9938		
B-345 **	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	2,9148	2,9148		
B-345 ***	7727-951	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,0572	3,0572	0,1100	0,1667

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

Brussel, 17 november 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

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

Bruxelles, le 17 novembre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSSTIJN
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/43616]

17 NOVEMBER 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 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 zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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, vooral artikel 60, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 18 augustus 2020;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 26 en 28 augustus 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten, MARCOUMAR en SERETIDE, 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 15 september 2020 ;

Gelet op het advies nr. 68.167/2 van de Raad van State, gegeven op 12 november 2020 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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/43616]

17 NOVEMBRE 2020. — 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 phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016 et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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, notamment l'article 60, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 18 août 2020;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 26 et 28 août 2020;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités, MARCOUMAR et SERETIDE, 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 du 15 septembre 2020 ;

Vu l'avis n° 68.167/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 novembre 2020, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, 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:

1° in hoofdstuk I:
worden de volgende specialiteiten geschrapt:

1° au chapitre I:
les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALLOPURINOL SANDOZ 300 mg SANDOZ				ATC: M04AA01	
B-68	2104-032 2104-032	30 tabletten, 300 mg	30 comprimés, 300 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ				ATC: N05AX12	
B-72 ***	7714-645	28 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	28 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	
ATENOLOL CHLORTALIDONE SANDOZ 100/25 mg SANDOZ				ATC: C07CB03	
B-15	1525-625 1525-625	56 filmomhulde tabletten, 100 mg / 25 mg	56 comprimés pelliculés, 100 mg / 25 mg	G	
B-15 *	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-15 **	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
B-15 ***	0762-815	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	G	
ATENOLOL SANDOZ 25 mg SANDOZ				ATC: C07AB03	
B-15	2627-180 2627-180	100 tabletten, 25 mg	100 comprimés, 25 mg	G	
B-15 *	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-15 **	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-15 ***	0774-059	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
BETAGAN 0,50% ALLERGAN				ATC: S01ED03	
B-168	0600-205 0600-205	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml		
B-168 *	0730-333	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL		
B-168 **	0730-333	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL		
BISOPROLOL SANDOZ 10 mg SANDOZ				ATC: C07AB07	
B-15 ***	0769-224	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg SANDOZ				ATC: C09CA06	
B-224 ***	0752-329	56 tabletten, 8 mg	56 comprimés, 8 mg	G	
CAPTOPRIL SANDOZ 25 mg SANDOZ				ATC: C09AA01	
B-21	2095-362 2095-362	60 tabletten, 25 mg	60 comprimés, 25 mg	G	
B-21 *	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-21 **	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	
B-21 ***	0776-914	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	G	

CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD04
B-112 **	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g	G		
1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g			1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g			
CIPROFLOXACINE FRESENIUS KABI 400 mg/200 ml			FRESENIUS KABI	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
B-125 *	0787-507	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G		
B-125 **	0787-507	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G		
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)			
C-37	3566-759 3566-759	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg			SANDOZ			
B-15 ***	0798-025	60 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	60 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg	G		
B-15	0798-025	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 25 mg			
DALACIN C 75 mg/5 ml			PFIZER			
C-37	0030-916 0030-916	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 15 mg/ml	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 15 mg/ml	R		
C-37 *	0704-031	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/ml	5 mL suspension buvable, 15 mg/mL	R		
C-37 **	0704-031	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/ml	5 mL suspension buvable, 15 mg/mL	R		
DESLORATADINE AB 5 mg			AUROBINDO PHARMA			
Cs-7	4111-845 4111-845	50 filmomhulde tabletten, 5 mg	50 comprimés pelliculés, 5 mg	G		
DOLZAM			ZAMBON			
B-56	1169-291 1169-291	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56	1207-885 1207-885	3 containers met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56	1414-937 1414-937	5 containers met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	5 flacons compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	R		
B-56 *	0743-823	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/mL	1 mL solution buvable en gouttes, 100 mg/mL	R		
B-56 **	0743-823	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/mL	1 mL solution buvable en gouttes, 100 mg/mL	R		

DOLZAM Retard 150 mg ZAMBON ATC: N02AX02					
B-56	2085-306 2085-306	56 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	56 comprimés à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 *	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 **	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 ***	0775-262	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
DOLZAM Retard 200 mg ZAMBON ATC: N02AX02					
B-56	2085-280 2085-280	56 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	56 comprimés à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 *	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 **	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
B-56 ***	0775-270	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	
DOLZAM Retard 75 mg ZAMBON ATC: N02AX02					
B-56	2085-330 2085-330	56 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	56 comprimés à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 *	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 **	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
B-56 ***	0775-247	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	
DOLZAM UNO 150 ZAMBON ATC: N02AX02					
B-56	1575-356 1575-356	28 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	28 comprimés à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 *	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 **	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
B-56 ***	0766-824	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	
DOLZAM UNO 400 ZAMBON ATC: N02AX02					
B-56	1575-380 1575-380	14 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	14 comprimés à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 *	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 **	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
B-56 ***	0766-840	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	R	
DUROGESIC 100 µg/h JANSSEN-CILAG ATC: N02AB03					
B-56	1278-316 1278-316	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 100 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 100 µg/h	R	

DUROGESIC 75 µg/h JANSSEN-CILAG				ATC: N02AB03	
B-56 1278-324	1278-324	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 75 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 75 µg/h	R	
FENTANYL MATRIX SANDOZ 25 µg/h SANDOZ				ATC: N02AB03	
B-56 2445-369	2445-369	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h	5 dispositifs transdermiques, 25 µg/h	G	
FLUOXETINE MYLAN 20 mg MYLAN				ATC: N06AB03	
B-73 2845-675	2845-675	60 capsules, hard, 20 mg	60 gélules, 20 mg	G	
FUROSEMIDE SANDOZ 40 mg SANDOZ				ATC: C03CA01	
B-25 1530-369	1530-369	50 tabletten, 40 mg	50 comprimés, 40 mg	G	
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ SANDOZ 300/12,5 mg				ATC: C09DA04	
B-224 2906-360	2906-360	28 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 300 mg	28 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 300 mg	G	
MITOMYCIN-C KYOWA 10 mg TAKEDA BELGIUM				ATC: L01DC03	
A-25 * 0711-952	0711-952	<i>3 injectieflacons 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg</i>	<i>3 flacons injectables 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg</i>		
A-25 ** 0711-952	0711-952	1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg	R	
A-25 ** 0711-952	0711-952	1 injectieflacon 10 mg oplossing voor injectie, 10 mg	1 flacon injectable 10 mg solution injectable, 10 mg	R	
MITOMYCIN-C KYOWA 2 mg TAKEDA BELGIUM				ATC: L01DC03	
A-25 * 0711-945	0711-945	<i>10 injectieflacons 2 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2 mg</i>	<i>10 flacons injectables 2 mg poudre pour solution injectable, 2 mg</i>		
A-25 ** 0711-945	0711-945	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor injectie, 2 mg	1 flacon injectable 2 mg solution injectable, 2 mg	R	
A-25 ** 0711-945	0711-945	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor injectie, 2 mg	1 flacon injectable 2 mg solution injectable, 2 mg	R	
MITOMYCIN-C KYOWA 20 mg TAKEDA BELGIUM				ATC: L01DC03	
A-25 * 0729-830	0729-830	<i>2 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 20 mg</i>	<i>2 flacons injectables 20 mg poudre pour solution injectable, 20 mg</i>		
A-25 ** 0729-830	0729-830	1 injectieflacon 20 mg oplossing voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable 20 mg solution injectable, 20 mg	R	
A-25 ** 0729-830	0729-830	1 injectieflacon 20 mg oplossing voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable 20 mg solution injectable, 20 mg	R	
OESTROGEL CONGRESS PHARMA				ATC: G03CA03	
B-89 0062-935	0062-935	1 tube 80 g gel, 0,6 mg/g	1 tube 80 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 * 0713-479	0713-479	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 ** 0713-479	0713-479	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		

OESTROGEL CONGRESS PHARMA					ATC: G03CA03
B-89	0275-537 0275-537	2 flessen met doseerpomp 100 g gel, 0,6 mg/g	2 flacons avec pompe-doseuse 100 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 *	0740-530	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
B-89 **	0740-530	5 g gel, 0,6 mg/g	5 g gel, 0,6 mg/g		
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg SANDOZ					ATC: N05AH03
B-72 ***	0758-375	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	G	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg SANDOZ					(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX16
B-332	3337-953 3337-953	56 capsules, hard, 75 mg	56 gélules, 75 mg	G	
B-332	3337-979 3337-979	210 capsules, hard, 75 mg	210 gélules, 75 mg	G	
B-332 *	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
B-332 **	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
B-332 ***	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
RANITIDINE EG 150 mg EUROGENERIC					ATC: A02BA02
C-30	2601-698 2601-698	112 bruistabletten, 150 mg	112 comprimés effervescents, 150 mg	G	
RANITIDINE EG 300 mg EUROGENERIC					ATC: A02BA02
C-30	2601-706 2601-706	28 bruistabletten, 300 mg	28 comprimés effervescents, 300 mg	G	
RISPERDAL 1 mg JANSSEN-CILAG					ATC: N05AX08
B-220	1101-542 1101-542	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	6 comprimés pelliculés, 1 mg	R	
RISPERDAL 1 mg JANSSEN-CILAG					ATC: N05AX08
B-220	2447-761 2447-761	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	20 comprimés pelliculés, 1 mg	R	
RISPERDAL 3 mg JANSSEN-CILAG					ATC: N05AX08
B-220	1101-575 1101-575	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	20 comprimés pelliculés, 3 mg	R	
VAMYSIN 1000 mg AREGA PHARMA					(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01XA01
B-124 **	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg		
B-124 **	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg AREGA PHARMA					(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01XA01
B-124 **	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg	G	
B-124 **	7707-391	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg	G	

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

b) 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	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ ATC: N05AX12									
B-72 ***	7714-645	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	1,4262	1,4262	0,1010	0,1531	
BISOPROLOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: C07AB07									
B-15 ***	0769-224	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1094	0,1094	0,0226	0,0376	
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg SANDOZ ATC: C09CA06									
B-224 ***	0752-329	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1532	0,1532	0,0315	0,0526	
CO-BISOPROLOL SANDOZ 10 mg/25 mg SANDOZ ATC: C07BB07									
B-15 ***	0798-025	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1212	0,1212	0,0249	0,0415	
FLUOXETINE MYLAN 20 mg MYLAN ATC: N06AB03									
B-73 *	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1489	0,1489			
B-73 **	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1221	0,1221			
B-73 ***	0766-428	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	0,1484	0,1484	0,0307	0,0511	
MARCOUMAR MEDA PHARMA ATC: B01AA04									
B-34	0119-065 0119-065	25 tabletten, 3 mg	25 comprimés, 3 mg		6,91 1,73	6,91 1,73	0,46	0,76	
B-34 *	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0892	0,0892			
B-34 **	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0732	0,0732			
B-34 ***	0711-291	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg		0,0929	0,0929	0,0184	0,0304	
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg SANDOZ ATC: N05AH03									
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	1,0442	1,0442	0,1010	0,1531	
RANITIDINE EG 150 mg EUROGENERICCS ATC: A02BA02									
C-30 *	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1716	0,1716			
C-30 **	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1411	0,1411			
C-30 ***	0793-109	1 bruistablet, 150 mg	1 comprimé effervescent, 150 mg	G	0,1715	0,1715	0,1175	0,1175	
SERETIDE DISKUS 50/100 GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS ATC: R03AK06									
B-245	1463-694 1463-694	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 50 µg / 100 µg	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 50 µg / 100 µg	R	25,67 16,76	25,67 16,76	4,18	7,03	
B-245 *	0767-012	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	R	0,3605	0,3605	+0,0000	+0,0000	
B-245 **	0767-012	1 dosis, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	1 dose, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	R	0,2962	0,2962			

2° in hoofdstuk III-A:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

2° au chapitre III-A:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GLUCOSE 15 % BAXTER				ATC: B05BA03	
B-182	0315-739 0315-739	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/l	M	
B-182 *	0739-615	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/L		
B-182 **	0739-615	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 150 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 150 g/L		
CHLORURE DE SODIUM MACO PHARMA 0,9 % MACO PHARMA BENELUX (Easyflex N)				ATC: B05XA03	
B-181 *	0756-221	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 **	0756-221	1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		
		1 zak 250 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/L	1 poche 250 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/L		

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt: a) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CIPROFLOXACINE FRESENIUS KABI 400 mg/200 ml			FRESENIUS KABI	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01MA02
A-16 *	0787-507	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml		
A-16 *	0787-507	1 zak 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 poche 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL	G	
VAMYSIN 1000 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
A-16 *	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg		
A-16 *	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
A-16 *	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentraat voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg		
A-16 *	7707-391	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg	G	

b) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	
VAMYSIN 1000 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
B-124 *	7707-409	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor concentraat voor infusie, 1000 mg 1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 mg	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 1000 mg 1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 mg	G	
VAMYSIN 500 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01XA01
B-124 *	7707-391	1 injectieflacon 500 mg poeder voor concentrat voor infusie, 500 mg 1 injectieflacon 500 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 500 mg	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 500 mg 1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 500 mg	G	

c) In § 440202, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 440202, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	

d) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt: d) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFTRIAXONE SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD04
B-112 *	0778-563	10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	

e) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg EUROGENERIC					ATC: J05AR03	
A-20	4118-477 4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G		

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

f) 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>
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg EUROGENERIC					ATC: J05AR03	
A-20 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117
A-20 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747

g) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
REMINYL 16 mg JANSSEN-CILAG					ATC: N06DA04	
B-254	2217-198 2217-198	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	28 gélules à libération prolongée, 16 mg	R		
REMINYL 24 mg JANSSEN-CILAG					ATC: N06DA04	
B-254	2217-271 2217-271	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	28 gélules à libération prolongée, 24 mg	R		

h) In § 2880000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MEMANTINE TEVA 10 mg				AREGA PHARMA	
B-254	3128-071	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
	3128-071				
B-254 *	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-254 **	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-254 ***	7707-680	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PREGABALIN SANDOZ GmbH 75 mg				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: N03AX16
A-5	3337-953	56 capsules, hard, 75 mg	56 gélules, 75 mg	G	
	3337-953				
A-5	3337-979	210 capsules, hard, 75 mg	210 gélules, 75 mg	G	
	3337-979				
A-5 *	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
A-5 **	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	
A-5 ***	7714-538	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	G	

j) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg				EUROGENERICCS	
A-20	4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G	
	4118-477				

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

k) 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 EUROGENERICCS									
A-20 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117			
A-20 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747			

l) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

l) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs					
PARACETAMOL SANDOZ 500 mg SANDOZ									
B-313	3073-293 3073-293	240 tabletten, 500 mg	240 comprimés, 500 mg	G					
B-313 *	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G					
B-313 **	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G					
B-313 ***	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G					

m) In § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 5460000, 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	
PARACETAMOL SANDOZ 1 g SANDOZ									
B-313 ***	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0496	0,0496	0,0102	0,0170	

n) § 7260000 wordt geschrapt (AMELUZ);

n) le § 7260000 est supprimé (AMELUZ);

o) In § 8750000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

o) Au § 8750000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg EUROGENERIC				ATC: J05AR03		
B-345	4118-477	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg 4118-477	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg	G		

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

p) 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>
EMTRICITABINE/TENOFOVIR EG 200mg/245mg EUROGENERIC				ATC: J05AR03		
B-345 *	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	5,2117	5,2117
B-345 **	7726-193	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	4,9747	4,9747

q) In § 10370000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 10370000, 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>
RINVOQ 15 mg ABBVIE				ATC: L04AA44		
B-255 ***	7728-504	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		35,7038	35,7038
					0,2857	0,4321

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*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 3°, n), die uitwerking heeft met ingang van 1 november 2020.

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*, à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 3^o, n) qui produit ses effets le 1^{er} novembre 2020.

Brussel, 17 november 2020.

Bruxelles, le 17 novembre 2020.