

**Art. 2.** - Le montant de la dotation d'équilibre de la sécurité sociale versé à la gestion financière globale dans le statut social des travailleurs indépendants, visée à l'article 2 de l'arrêté royal du 18 novembre 1996 visant l'introduction d'une gestion financière globale dans le statut social des travailleurs indépendants, en application du chapitre Ier du titre VI de la loi du 26 juillet 1996 portant modernisation de la sécurité sociale et assurant la viabilité des régimes légaux des pensions est, pour l'année 2020, fixé à 3.536.498 milliers d'euros.

**Art. 3.** - Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2020.

**Art. 4.** - Le ministre qui a les affaires sociales dans ses attributions et le ministre qui a les indépendants dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Bruxelles, le 14 janvier 2021.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre et Ministre des Affaires sociales,  
Fr. VANDENBROUCKE  
Le Ministre des Indépendants,  
D. CLARINVAL

**Art. 2.** - Het bedrag van de evenwichtsdotatie van de sociale zekerheid dat wordt gestort aan het globaal financieel beheer in het sociaal statuut der zelfstandigen, bedoeld in artikel 2 van het koninklijk besluit van 18 november 1996 strekkende tot invoering van een globaal financieel beheer in het sociaal statuut der zelfstandigen, met toepassing van hoofdstuk I van titel VI van de wet van 26 juli 1996 tot modernisering van de sociale zekerheid en tot vrijwaring van de leefbaarheid van de wettelijke pensioenstelsels wordt, voor het jaar 2020, vastgesteld op 3.536 498 duizend euro.

**Art. 3.** - Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2020.

**Art. 4.** - De minister bevoegd voor sociale zaken en de minister bevoegd voor zelfstandigen zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Brussel, 14 januari 2021.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister en Minister van Sociale Zaken,  
Fr. VANDENBROUCKE  
De Minister van Zelfstandigen,  
D. CLARINVAL

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C - 2021/20148]

**18 JANVIER 2021.** — 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

Le 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<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, § 2, alinéa 1<sup>er</sup>, remplacé par la loi du 22 décembre 2008, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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 71 et 88, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 29 septembre 2020;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 26 octobre 2020 et 16 novembre 2020 ;

Vu l'accord du Ministre du Budget le 4 novembre 2020;

Considérant qu'en ce qui concerne la spécialité LIPANTHYL 200 MICRONISED, 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 19 et 25 novembre 2020;

Vu l'avis n° 68.477/2 du Conseil d'Etat, donné le 11 janvier 2021, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, 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:

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2021/20148]

**18 JANUARI 2021.** — 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, eerste en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 20 december 2019, § 2, eerste lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008, 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, artikelen 71 en 88, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 29 september 2020;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 26 oktober 2020 en 16 november 2020;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 4 november 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteit, LIPANTHYL 200 MICRONISED, 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 19 en 25 november 2020;

Gelet op het advies nr. 68.477/2 van de Raad van State, gegeven op 11 januari 2021 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	
ARIPIRAZOLE MYLAN PHARMA 10 mg MYLAN ATC: N05AX12					
B-72	4148-771 <b>4148-771</b>	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	
B-72	4148-789 <b>4148-789</b>	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	
B-72 *	7726-672	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-72 **	7726-672	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
B-72 ***	7726-672	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
ARIPIRAZOLE MYLAN PHARMA 15 mg MYLAN ATC: N05AX12					
B-72	4148-797 <b>4148-797</b>	28 comprimés, 15 mg	28 tabletten, 15 mg	G	
B-72	4148-805 <b>4148-805</b>	98 comprimés, 15 mg	98 tabletten, 15 mg	G	
B-72 *	7726-680	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
B-72 **	7726-680	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
B-72 ***	7726-680	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	
ARIPIRAZOLE MYLAN PHARMA 30 mg MYLAN ATC: N05AX12					
B-72	4148-813 <b>4148-813</b>	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg	G	
B-72	4148-821 <b>4148-821</b>	98 comprimés, 30 mg	98 tabletten, 30 mg	G	
B-72 *	7726-698	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
B-72 **	7726-698	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
B-72 ***	7726-698	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	G	
BISOPROLOL APOTEX 10 mg APOTEX ATC: C07AB07					
B-15	1705-821 <b>1705-821</b>	28 comprimés pelliculés sécables, 10 mg	28 deelbare filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
CARTEOL 1 % MEDA PHARMA ATC: S01ED05					
B-168	0664-193 <b>0664-193</b>	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 10 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 10 mg/ml		
B-168 *	0732-206	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 10 mg/mL		
B-168 **	0732-206	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 10 mg/mL		
GLUCOPHAGE 500 mg MERCK ATC: A10BA02					
A-13	0321-612 <b>0321-612</b>	60 comprimés, 500 mg	60 tabletten, 500 mg	R	
A-13 *	0708-081	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	
A-13 **	0708-081	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	
A-13 ***	0708-081	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	
GLUCOPHAGE 850 mg MERCK ATC: A10BA02					
A-13	0044-057 <b>0044-057</b>	100 comprimés, 850 mg	100 tabletten, 850 mg	R	

A-13 *	0708-099	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	R	
A-13 **	0708-099	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	R	
A-13 ***	0708-099	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	R	
RANITIDINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	1414-390 <b>1414-390</b>	56 comprimés enrobés, 150 mg	56 omhulde tabletten, 150 mg	G	
C-30	1597-186 <b>1597-186</b>	112 comprimés enrobés, 150 mg	112 omhulde tabletten, 150 mg	G	
C-30 *	0748-970	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	
C-30 **	0748-970	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	
C-30 ***	0748-970	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	
RANITIDINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	2601-672 <b>2601-672</b>	56 comprimés effervescents, 150 mg	56 bruistabletten, 150 mg	G	
C-30 *	0793-109	1 comprimé effervescent, 150 mg	1 bruistablet, 150 mg	G	
C-30 **	0793-109	1 comprimé effervescent, 150 mg	1 bruistablet, 150 mg	G	
C-30 ***	0793-109	1 comprimé effervescent, 150 mg	1 bruistablet, 150 mg	G	
RANITIDINE EG 300 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	1414-408 <b>1414-408</b>	28 comprimés enrobés, 300 mg	28 omhulde tabletten, 300 mg	G	
C-30	1597-194 <b>1597-194</b>	56 comprimés enrobés, 300 mg	56 omhulde tabletten, 300 mg	G	
C-30 *	0748-988	1 comprimé enrobé, 300 mg	1 omhulde tablet, 300 mg	G	
C-30 **	0748-988	1 comprimé enrobé, 300 mg	1 omhulde tablet, 300 mg	G	
C-30 ***	0748-988	1 comprimé enrobé, 300 mg	1 omhulde tablet, 300 mg	G	
RANITIDINE EG 300 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BA02	
C-30	2601-664 <b>2601-664</b>	56 comprimés effervescents, 300 mg	56 bruistabletten, 300 mg	G	
C-30 *	0793-117	1 comprimé effervescent, 300 mg	1 bruistablet, 300 mg	G	
C-30 **	0793-117	1 comprimé effervescent, 300 mg	1 bruistablet, 300 mg	G	
C-30 ***	0793-117	1 comprimé effervescent, 300 mg	1 bruistablet, 300 mg	G	
TELMISARTAN EG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: C09CA07	
B-224	3046-307 <b>3046-307</b>	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

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
PENICILLINE 1.000.000 IU		KELA PHARMA			ATC: J01CE01			
B-105 *	0714-220	<b>1 flacon injectable 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU</b> 1 flacon injectable 1000000 IU solution injectable, 1000000 IU  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6)	<b>1 injectieflacon 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU</b> 1 injectieflacon 1000000 IU oplossing voor injectie, 1000000 IU  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6)		2,87  3,7000	2,87  3,7000		
B-105 **	0714-220	1 flacon injectable 1000000 IU solution injectable, 1000000 IU  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6)	1 injectieflacon 1000000 IU oplossing voor injectie, 1000000 IU  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6)		3,0400	3,0400		
PENICILLINE 2.000.000 IU		KELA PHARMA			ATC: J01CE01			
B-105 *	0714-238	<b>1 flacon injectable 2000000 IU poudre pour solution injectable, 2000000 IU</b> 1 flacon injectable 2000000 IU solution injectable, 2000000 IU  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3)	<b>1 injectieflacon 2000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 2000000 IU</b> 1 injectieflacon 2000000 IU oplossing voor injectie, 2000000 IU  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3)		3,20  4,1300	3,20  4,1300		
B-105 **	0714-238	1 flacon injectable 2000000 IU solution injectable, 2000000 IU  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3)	1 injectieflacon 2000000 IU oplossing voor injectie, 2000000 IU  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3)		3,3900	3,3900		

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

a) Au § 40000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 40000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LIPANTHYL 200 MICRONISED		MYLAN EPD		ATC: C10AB05	
B-39	0377-259 <b>0377-259</b>	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	R	
B-39 *	0739-821	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	
B-39 **	0739-821	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	
B-39 ***	0739-821	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 640101, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 640101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROFERON-A 6.000.000 IU/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB04	
A-28	1170-687 <b>1170-687</b>	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 12000000 IU/ml	6 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 12000000 IU/ml		
A-28 *	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		
A-28 **	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		

b) Au § 640102, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 640102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROFERON-A 6.000.000 IU/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB04	
A-28	1170-687 <b>1170-687</b>	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 12000000 IU/ml	6 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 12000000 IU/ml		
A-28 *	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		
A-28 **	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		

c) Au § 640200, les spécialités suivantes sont supprimées: c) In § 640200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROFERON-A 6.000.000 IU/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB04	
B-203	1170-687	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 12000000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 12000000 IU/ml		
	<b>1170-687</b>				
B-203 *	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		
B-203 **	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		

d) Au § 640301, les spécialités suivantes sont supprimées: d) In § 640301, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROFERON-A 6.000.000 IU/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB04	
B-203	1170-687	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 12000000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 12000000 IU/ml		
	<b>1170-687</b>				
B-203 *	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		
B-203 **	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		

e) Au § 640302, les spécialités suivantes sont supprimées: e) In § 640302, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROFERON-A 6.000.000 IU/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB04	
B-203	1170-687	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 12000000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 12000000 IU/ml		
	<b>1170-687</b>				
B-203 *	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		
B-203 **	0749-580	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 12000000 IU/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 12000000 IU/mL		

f) Au § 760000, les spécialités suivantes sont supprimées: f) In § 760000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OCTANATE 1000 UI		OCTAPHARMA BENELUX		ATC: B02BD02	
A-3	3520-301	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		
	<b>3520-301</b>				
A-3 *	7717-226	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL		
A-3 **	7717-226	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL		

g) Au § 2220000, les spécialités suivantes sont supprimées: g) In § 2220000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
METALYSE 8000 IU		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: B01AD11	
	<b>0769-612</b>	<b>1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml</b>	<b>1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml</b>		
B-35 *	0769-612	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 40 mg solution injectable, 5 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 40 mg oplossing voor injectie, 5 mg/mL		
B-35 **	0769-612	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 40 mg solution injectable, 5 mg/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 40 mg oplossing voor injectie, 5 mg/mL		

h) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DONEPEZIL TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06DA02	
B-254	2889-855	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	
	<b>2889-855</b>				

i) Au § 5210000, les spécialités suivantes sont supprimées: i) In § 5210000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
VINORELBIN AB 10 mg/ml		AUROBINDO PHARMA		ATC: L01CA04	
A-26 *	<b>0793-893</b> 0793-893	<b>10 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml</b> 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	<b>10 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml</b> 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveeneuze infusie, 10 mg/mL	G	
A-26 **	0793-893	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveeneuze infusie, 10 mg/mL	G	

j) Au § 6790100, les spécialités suivantes sont supprimées: j) In § 6790100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PANZYGA 100 mg/ml		OCTAPHARMA BENELUX		ATC: J06BA02	
A-21 *	<b>7720-915</b> 7720-915	<b>1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL</b> 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	<b>1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveeneuze infusie, 100 mg/mL</b> 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveeneuze infusie, 100 mg/mL		
A-21 **	7720-915	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg/mL	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveeneuze infusie, 100 mg/mL		

k) Au § 9630000, les spécialités suivantes sont supprimées: k) In § 9630000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FLIXONASE AQUA		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R01AD08	
C-38	1349-307	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	R	
C-38 *	<b>1349-307</b> 0760-934	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis	R	
C-38 **	0760-934	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis	R	



l) Au § 9790000, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 9790000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OCTANATE 1000 UI		OCTAPHARMA BENELUX		ATC: B02BD02	
A-3 *	7717-226	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		
A-3 **	7717-226	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL		

4° au chapitre IV-bis, point 41°, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

4° in hoofdstuk IV-bis, punt 41°, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Categ.	Code	Benaming	Eenheden beoogd sub 1-2°
Catég.	Code	Dénomination	Unités visées sous 1-2°
A-23			per
	7707-862	TREOSULFAN 1g (ATC : L01AB02)	1 vial
A-23 **			par

Categ.	Code	Benaming	Eenheden beoogd sub 1-2°
Catég.	Code	Dénomination	Unités visées sous 1-2°
A-23			per
	7707-987	TREOSULFAN 5g (ATC : L01AB02)	1 vial
A-23 **			par

**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<sup>er</sup>, 4°, qui produit ses effets le 1<sup>er</sup> septembre 2020.

**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, 4°, die uitwerking heeft met ingang van 1 september 2020.

Bruxelles, le 18 janvier 2021.

Brussel, 18 januari 2021.