

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/20149]

18 JANVIER 2021. — 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

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 par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

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 les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 12 janvier 2021 ;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} février 2021, 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° 68.644/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 janvier 2021, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2021/20149]

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 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, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 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, vooral artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 12 januari 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2021, 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. 68.644/2 van de Raad van State, gegeven op 13 januari 2021 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° 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	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ ATC: N05AX12					
B-72 ***	7714-645	98 comprimés orodispersibles, 15 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	G	
	7714-645	1 comprimé orodispersible, 15 mg	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg		
ARIPIPRAZOLE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX12					
B-72 ***	7713-951	98 comprimés, 10 mg	98 tabletten, 10 mg	G	
	7713-951	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		
BISOPROLOL MYLAN 2,5 mg MYLAN ATC: C07AB07					
B-15 ***	0755-538	100 comprimés pelliculés, 2,5 mg	100 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	G	
	0755-538	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg		
CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: J01FA09					
C-37 ***	7719-479	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	
	7719-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg		
CLARITHROMYCINE MYLAN 500 mg MYLAN ATC: J01FA09					
C-37 ***	0778-498	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
	0778-498	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		
DULOXETIN AB 60 mg AUROBINDO PHARMA ATC: N06AX21					
B-73 ***	7715-451	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	G	
	7715-451	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg		
DULOXETINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AX21					
B-73 ***	7715-584	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	
	7715-584	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg		
GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A10BB09					
A-12 ***	0758-235	60 comprimés à libération modifiée, 30 mg	60 tabletten met geregleerde afgifte, 30 mg	G	
	0758-235	1 comprimé à libération modifiée, 30 mg	1 tablet met geregleerde afgifte, 30 mg		
MIRTAZAPINE APOTEX 15 mg APOTEX ATC: N06AX11					
B-73 ***	0753-673	90 comprimés orodispersibles, 15 mg	90 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	G	
	0753-673	1 comprimé orodispersible, 15 mg	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg		
MIRTAZAPINE APOTEX 30 mg APOTEX ATC: N06AX11					
B-73 ***	0753-665	90 comprimés orodispersibles, 30 mg	90 orodispergeerbare tabletten, 30 mg	G	
	0753-665	1 comprimé orodispersible, 30 mg	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg		
SERTRALINE TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: N06AB06					
B-73 ***	0792-374	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
	0792-374	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01					
B-41 ***	0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		

UNI GLICLAZIDE EG 60 mg		EUROGENERIC		ATC: A10BB09	
A-12 ***	7709-116 7709-116	90 comprimés à libération modifiée, 60 mg 1 comprimé à libération modifiée, 60 mg	90 tabletten met gereguleerde afgifte, 60 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 60 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
ARIPIRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: N05AX12				
B-72 ***	7714-645 7714-645	28 comprimés orodispersibles, 15 mg 1 comprimé orodispersible, 15 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	G	44,13 1,8736	44,13 1,8736	0,2857	0,4321
ARIPIRAZOLE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: N05AX12				
B-72 ***	7713-951 7713-951	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	G	44,04 1,8698	44,04 1,8698	0,2857	0,4321
BISOPROLOL MYLAN 2,5 mg		MYLAN		ATC: C07AB07				
B-15 ***	0755-538 0755-538	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg 1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg 1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	G	1,01 0,0505	1,01 0,0505	0,0090	0,0150
CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: J01FA09				
C-37 ***	7719-479 7719-479	14 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg	14 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	3,59 0,3316	3,59 0,3316	0,2264	0,2264
CLARITHROMYCINE MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01FA09				
C-37 ***	0778-498 0778-498	14 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	14 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	10,08 0,9305	10,08 0,9305	0,6364	0,6364
DULOXETIN AB 60 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: N06AX21				
B-73 ***	7715-451 7715-451	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg 1 gélule gastro-résistante, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	10,27 0,4744	10,27 0,4744	0,0971	0,1621
DULOXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX21				
B-73 ***	7715-584 7715-584	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	18,09 0,2314	18,09 0,2314	0,0448	0,0753
GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: A10BB09				
A-12 ***	0758-235 0758-235	180 comprimés à libération modifiée, 30 mg 1 comprimé à libération modifiée, 30 mg	180 tabletten met gereguleerde afgifte, 30 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg	G	7,57 0,0544	7,57 0,0544	0,0000	0,0000

MIRTAZAPINE APOTEX 15 mg		APOTEX		ATC: N06AX11			
	0753-673	30 comprimés orodispersibles, 15 mg	30 orodispergeerbare tabletten, 15 mg		6,12	6,12	
B-73 ***	0753-673	1 comprimé orodispersible, 15 mg	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	G	0,2639	0,2639	0,0540 0,0900
MIRTAZAPINE APOTEX 30 mg		APOTEX		ATC: N06AX11			
	0753-665	30 comprimés orodispersibles, 30 mg	30 orodispergeerbare tabletten, 30 mg		11,86	11,86	
B-73 ***	0753-665	1 comprimé orodispersible, 30 mg	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	G	0,5113	0,5113	0,1050 0,1747
SERTRALINE TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AB06			
	0792-374	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg		8,63	8,63	
B-73 ***	0792-374	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,1859	0,1859	0,0382 0,0635
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA01	
	0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg		7,01	7,01	
B-41 ***	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1079	0,1079	0,0221 0,0369
UNI GLICLAZIDE EG 60 mg		EUROGENERICs		ATC: A10BB09			
	7709-116	180 comprimés à libération modifiée, 60 mg	180 tabletten met geregleerde afgifte, 60 mg		14,17	14,17	
A-12 ***	7709-116	1 comprimé à libération modifiée, 60 mg	1 tablet met geregleerde afgifte, 60 mg	G	0,1011	0,1011	0,0000 0,0000

2° au chapitre IV :

2° au chapitre IV :

a) Au § 70100, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 70100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02	
	7725-328	200 gélules, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg		
A-4 ***	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg		

b) Au § 70100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 70100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Prijs	Base de remb	I	II
					ex-usine / buiten bedrijf	Basis v tegem		
					ex-usine / buiten bedrijf			
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
	7725-328	100 gélules gastro-résistantes, 420 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 420 mg		47,21	47,21		
A-4 ***	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg		0,5598	0,5598	0,0000	0,0000

c) Au § 70200, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 70200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02	
A-4 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		

d) Au § 70200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 70200, 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
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02				
A-4 ***	7725-328 7725-328	100 gélules gastro-résistantes, 420 mg 1 gélule, 420 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		47,21 0,5598	47,21 0,5598	0,0000	0,0000

e) Au § 70300, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 70300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CREON 35000		MYLAN EPD		ATC: A09AA02	
B-51 ***	7725-328 7725-328	200 gélules, 420 mg 1 gélule, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg 1 capsule, hard, 420 mg		

f) Au § 70300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) In § 70300, 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
CREON 35000 MYLAN EPD ATC: A09AA02								
	7725-328	100 gélules gastro-résistantes, 420 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 420 mg		47,21	47,21		
B-51 ***	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg		0,5598	0,5598	0,0905	0,1500

g) Au § 70400, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 70400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
CREON 35000 MYLAN EPD ATC: A09AA02								
	7725-328	200 gélules, 420 mg	200 capsules, hard, 420 mg					
A-4 ***	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg					

h) Au § 70400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 70400, 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
CREON 35000 MYLAN EPD ATC: A09AA02								
	7725-328	100 gélules gastro-résistantes, 420 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 420 mg		47,21	47,21		
A-4 ***	7725-328	1 gélule, 420 mg	1 capsule, hard, 420 mg		0,5598	0,5598	0,0000	0,0000

i) Au § 2680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 2680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SOLIFENACINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: G04BD08	
B-265 ***	7724-529	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg		
	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SOLIFENACINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7724-529	90 comprimés pelliculés, 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg		29,14	29,14		
	7724-529	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3923	0,3923	0,0684	0,1152

k) Au § 4980000, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 4980000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg		MYLAN		ATC: N02CC03	
B-221 ***	0752-907	48 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	48 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg		
	0752-907	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	G	

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

l) In § 4980000, 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
		ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg	MYLAN			ATC: N02CC03		
	0752-907	24 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	24 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg		24,11	24,11		
B-221 ***	0752-907	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	G	1,2318	1,2318	0,2233	0,3754

m) Au § 7290100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 7290100, 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
		DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)	GUERBET			ATC: V08CA02		
	7728-108	10 seringues préremplies 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		232,46	232,46		
B-179 *	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	25,3520	25,3520	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	24,6410	24,6410		
		DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)	GUERBET			ATC: V08CA02		
	7728-116	10 seringues préremplies 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		281,21	281,21		
B-179 *	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	30,5190	30,5190	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	29,8080	29,8080		

n) Au § 7290200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 7290200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)			GUERBET			ATC: V08CA02		
	7728-108	10 seringues préremplies 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		232,46	232,46		
B-179 *	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	25,3520	25,3520	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	24,6410	24,6410		
DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)			GUERBET			ATC: V08CA02		
	7728-116	10 seringues préremplies 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		281,21	281,21		
B-179 *	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	30,5190	30,5190	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	29,8080	29,8080		

o) Au § 7290300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) In § 7290300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)			GUERBET			ATC: V08CA02		
	7728-108	10 seringues préremplies 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		232,46	232,46		
B-179 *	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	25,3520	25,3520	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	24,6410	24,6410		

DOTAREM 0,5 mmol/ml (PP)		GUERBET		ATC: V08CA02				
	7728-116	10 seringues préremplies 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		281,21	281,21		
B-179 *	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	30,5190	30,5190	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	29,8080	29,8080		

p) Au § 7290400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

p) In § 7290400, 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
DOTAREM 0,5 mmol/mL (PP)		GUERBET		ATC: V08CA02				
	7728-108	10 seringues préremplies 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		232,46	232,46		
B-179 *	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	25,3520	25,3520	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-108	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	24,6410	24,6410		
DOTAREM 0,5 mmol/ml (PP)		GUERBET		ATC: V08CA02				
	7728-116	10 seringues préremplies 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	10 voorgevulde spuiten 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL		281,21	281,21		
B-179 *	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	30,5190	30,5190	+0,0000	+0,0000
B-179 **	7728-116	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	R	29,8080	29,8080		

q) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

q) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
	0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg			

A-45 ***	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--	--	--	--

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
		SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01		
A-45 ***	0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg		7,01	7,01		
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1079	0,1079	0,0000	0,0000

s) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

s) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
		SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01		
A-45 ***	0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg					
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				

t) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
		SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01		
A-45 ***	0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg		7,01	7,01		
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1079	0,1079	0,0000	0,0000

u) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

u) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA01	
A-45 ***	0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg		
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA01				
A-45 ***	0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg		7,01	7,01		
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1079	0,1079	0,0000	0,0000

w) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

w) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA01	
A-45 ***	0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg		
	0792-705	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45 ***	0792-705 0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	7,01 0,1079	7,01 0,1079	0,0000	0,0000

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45 ***	0792-705 0792-705	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				

z) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

z) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA01	
A-45 ***	0792-705 0792-705	84 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	7,01 0,1079	7,01 0,1079	0,0000	0,0000

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} février 2021.

Bruxelles, le 18 janvier 2021.

Fr. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2021.

Brussel, 18 januari 2021.

Fr. VANDENBROUCKE