

In der Erwägung, dass die WHO am 16. März 2020 die höchste Warnstufe in Bezug auf das Coronavirus COVID-19 ausgerufen hat, das die Weltwirtschaft destabilisiert und sich rasch in der Welt ausbreitet;

In der Erwägung, dass der Konzertierungsausschuss am 5. Februar 2021 beschlossen hat, dass Sonnenbänke mit Personal ab dem 1. März 2021 wieder öffnen können, und zwar unter Einhaltung der Modalitäten des anwendbaren Protokolls; dass zu diesem Zweck im Ministeriellen Erlass vom 28. Oktober 2020 eine Unterscheidung zwischen Sonnenbänken mit Personal und Selbstbedienungssonnenbänken ohne Personal ab dem 13. Februar 2021 eingefügt wurde; dass ein Umkehrschluss den falschen Eindruck erwecken könnte, dass sowohl Sonnenbänke mit Personal als auch Sonnenstudios mit Personal ihre Tätigkeit bereits ab dem 13. Februar 2021 wieder aufnehmen können; dass aus diesem Grund eine technische Abänderung des Ministeriellen Erlasses vom 6. Februar 2021 zur Abänderung des Ministeriellen Erlasses vom 28. Oktober 2020 zur Festlegung von Dringlichkeitsmaßnahmen zur Eindämmung der Ausbreitung des Coronavirus COVID-19 erforderlich ist;

Aufgrund der Dringlichkeit,

Erlässt:

**Artikel 1** - In Artikel 3 Nr. 7 des Ministeriellen Erlasses vom 6. Februar 2021 zur Abänderung des Ministeriellen Erlasses vom 28. Oktober 2020 zur Festlegung von Dringlichkeitsmaßnahmen zur Eindämmung der Ausbreitung des Coronavirus COVID-19 werden zwischen dem Wort "Schönheitssalons" und den Wörtern ", nichtmedizinische Fußpflegeinstitute" die Wörter "einschließlich Sonnenbänke mit Personal und Sonnenstudios mit Personal" eingefügt.

**Art. 2** - In Artikel 7 desselben Erlasses werden die Wörter "Artikel 3 Nr. 5 und 7" durch die Wörter "Artikel 3 Nr. 1, 5 und 7" ersetzt.

**Art. 3** - Vorliegender Erlass tritt am Tag seiner Veröffentlichung im *Belgischen Staatsblatt* in Kraft.  
Brüssel, den 12. Februar 2021

A. VERLINDEN

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2021/30289]

**11 FEVRIER 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, § 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, § 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, l'article 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 27 octobre 2020;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 16 novembre 2020 ;

Considérant qu'en ce qui concerne la spécialité VIRGAN, 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 la notification au demandeur le 18 décembre 2020;

Vu l'avis n° 68.670/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 février 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 – 2021/30289]

**11 FEBRUARI 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, § 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, § 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, artikel 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneeskundige middelen, uitgebracht op 27 oktober 2020;

Gelet op de advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 16 november 2020;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteit, VIRGAN, 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 notificatie aan de aanvrager op 18 december 2020;

Gelet op het advies nr.68.670/2 van de Raad van State, gegeven op 8 februari 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	
AZITHROMYCINE APOTEX 250 mg AUROBINDO NV ATC: J01FA10					
C-37	2680-197 <b>2680-197</b>	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	
C-37	3072-857 <b>3072-857</b>	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	
C-37 *	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
C-37 **	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
C-37 ***	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
AZITHROMYCINE APOTEX 500 mg AUROBINDO NV ATC: J01FA10					
C-37	2680-205 <b>2680-205</b>	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
C-37	2680-213 <b>2680-213</b>	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
C-37 *	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
C-37 **	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
C-37 ***	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
BRINZOLAMID SANDOZ 10 mg/ml SANDOZ ATC: S01EC04					
B-168	3178-712 <b>3178-712</b>	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	G	
B-168 *	7708-738	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 10 mg/mL	G	
B-168 **	7708-738	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en suspension, 10 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, suspensie, 10 mg/mL	G	
BUPRENORPHINE TEVA 70 µg/h AREGA PHARMA ATC: N02AE01					
B-56	3622-750 <b>3622-750</b>	10 dispositifs transdermiques, 70 µg/h	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	G	
B-56 *	7720-501	1 dispositif transdermique, 70 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	G	
B-56 **	7720-501	1 dispositif transdermique, 70 µg/h	1 pleister voor transdermaal gebruik, 70 µg/h	G	
CO-BESPRES 160 mg/25 mg AREGA PHARMA ATC: C09DA03					
B-224	2736-866 <b>2736-866</b>	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 25 mg	G	
B-224 *	0799-866	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	0799-866	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	0799-866	1 comprimé pelliculé, 160 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg/ 25 mg	G	

CO-BESPRES 80 mg/12,5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DA03	
B-224	2736-825 <b>2736-825</b>	98 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	
B-224 *	0799-841	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	0799-841	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	0799-841	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	G	
DITROPAN		SANOFI BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: G04BD04	
Cx-9	0092-114 <b>0092-114</b>	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	R	
Cx-9	0092-189 <b>0092-189</b>	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	R	
Cx-9 *	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	
Cx-9 **	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	
Cx-9 ***	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	
DULOXETINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21	
B-73	3455-425 <b>3455-425</b>	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	
DULOXETINE TEVA 60 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21	
B-73	3343-977 <b>3343-977</b>	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	G	
EMCORETIC		MERCK		ATC: C07BB07	
B-15	1151-372 <b>1151-372</b>	28 comprimés, 10 mg / 25 mg	28 tabletten, 10 mg / 25 mg	R	
FLECAINIDE SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: C01BC04	
B-8	3148-467 <b>3148-467</b>	60 gélules à libération prolongée, 150 mg	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	
FLECAINIDE SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: C01BC04	
B-8	3148-483 <b>3148-483</b>	60 gélules à libération prolongée, 200 mg	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg	G	
GABAPENTIN SANDOZ 800 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX12	
B-262	3023-330 <b>3023-330</b>	200 comprimés pelliculés, 800 mg	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	G	
B-262 *	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	
B-262 **	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	
B-262 ***	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	
IBANDRONATE APOTEX 150 mg		AUROBINDO NV		ATC: M05BA06	
B-230	2866-523 <b>2866-523</b>	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
B-230 *	0755-553	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	

B-230 **	0755-553	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
B-230 ***	0755-553	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
IBUPROFEN TEVA 400 mg		AREGA PHARMA		ATC: M01AE01	
B-60	1303-288 <b>1303-288</b>	100 comprimés enrobés, 400 mg	100 omhulde tabletten, 400 mg	G	
ISOCURAL 10 mg		PIERRE FABRE BENELUX		ATC: D10BA01	
B-160	2371-508 <b>2371-508</b>	30 capsules molles, 10 mg	30 capsules, zacht, 10 mg	G	
OLANZAPINE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AH03	
B-72	2805-307 <b>2805-307</b>	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
OLANZAPINE EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AH03	
B-72	2805-240 <b>2805-240</b>	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	
OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 20mg/5mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02	
B-224	3699-394 <b>3699-394</b>	28 comprimés pelliculés, 20 mg/ 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 5 mg	G	
OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 40mg/10mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02	
B-224	3699-436 <b>3699-436</b>	28 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg	G	
OLMESARTAN / AMLODIPINE TEVA 40mg/5mg		AREGA PHARMA		ATC: C09DB02	
B-224	3699-410 <b>3699-410</b>	28 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg	G	
ROSUVASTATIN AB 5 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA07	
B-41	4159-570 <b>4159-570</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA07	
B-41	3582-426 <b>3582-426</b>	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
VALSARTAN APOTEX 160 mg		AUROBINDO NV		ATC: C09CA03	
B-224	2879-294 <b>2879-294</b>	98 comprimés pelliculés, 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	
B-224 *	0754-259	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	
B-224 **	0754-259	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	
B-224 ***	0754-259	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 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	Base de remb Basis v tegem	I	II
IBUPROFEN TEVA 400 mg AREGA PHARMA ATC: M01AE01								
	<b>0745-356</b>	<b>30 comprimés enrobés, 400 mg</b>	<b>30 omhulde tabletten, 400 mg</b>		<b>1,02</b>	<b>1,02</b>		
B-60 *	0745-356	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,0440	0,0440		
B-60 **	0745-356	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,0360	0,0360		
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA07								
	<b>7720-683</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
B-41 *	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1414	0,1414		
B-41 **	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1161	0,1161		

2° au chapitre IV :

a) Au § 370000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

#### Paragraphe 370000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été prescrite pour traiter des affections oculaires à herpès simplex.

A cet effet, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire, l'attestation dont le modèle est fixé sous "b" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 1 mois maximum.

L'autorisation de remboursement peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 1 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 370000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

#### Paragraaf 370000

De specialiteit geeft aanleiding tot terugbetaling indien ze werd voorgeschreven ter behandeling van herpes simplex-oogaandoeningen.

Met het oog hierop levert de adviserend arts een attest af waarvan het model is bepaald onder "b" van bijlage III van dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur tot maximum 1 maand is beperkt.

De toelating tot terugbetaling mag worden verlengd voor nieuwe perioden van maximum 1 maand op gemotiveerd verzoek van de behandelende arts.

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ABACAVIR/LAMIVUDIN SANDOZ 600 mg/300mg SANDOZ ATC: J05AR02								
A-20	3550-647	30 comprimés pelliculés, 600 mg/300 mg	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/300 mg	G				
	<b>3550-647</b>							

A-20 *	7719-149	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	
A-20 **	7719-149	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	
A-20 ***	7719-149	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 300 mg	G	

c) Au § 1640000, les spécialités suivantes sont supprimées: c) In § 1640000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
GABAPENTIN SANDOZ 800 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: N03AX12	
A-5	3023-330 <b>3023-330</b>	200 comprimés pelliculés, 800 mg	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	G	
A-5 *	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	
A-5 **	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	
A-5 ***	7704-034	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	G	

d) Au § 1950000, les spécialités suivantes sont supprimées: d) In § 1950000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DITROPAN		SANOFI BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: G04BD04	
B-249	0092-114 <b>0092-114</b>	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	R	
B-249	0092-189 <b>0092-189</b>	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	R	
B-249 *	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	
B-249 **	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	
B-249 ***	0729-293	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
GALANTAMIN SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: N06DA04	
B-254	2916-500 <b>2916-500</b>	84 gélules à libération prolongée	84 capsules met verlengde afgifte, hard	G	
B-254 *	0750-711	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	

B-254 **	0750-711	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	
B-254 ***	0750-711	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SOLIFENACINE AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: G04BD08	
B-265	4159-612 <b>4159-612</b>	200 comprimés pelliculés, 10 mg	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
SOLIFENACINE AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: G04BD08	
B-265	4159-596 <b>4159-596</b>	200 comprimés pelliculés, 5 mg	200 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	

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

g) 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 AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: G04BD08				
B-265 *	<b>7726-813</b> 7726-813	<b>90 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	<b>90 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	<b>26,27</b> 0,3767	<b>26,27</b> 0,3767		
SOLIFENACINE AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: G04BD08				
B-265 *	<b>7726-805</b> 7726-805	<b>90 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	<b>90 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	<b>26,27</b> 0,3767	<b>26,27</b> 0,3767		

h) Au § 3270100, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 3270100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BORTEZOMIB SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-839</b>	<b>1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg</b>	<b>1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg</b>		
A-76 *	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
A-76 **	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3 mg</b>		
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	

i) Au § 3270200, les spécialités suivantes sont supprimées: i) In § 3270200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BORTEZOMIB SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-839</b>	<b>1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg</b>	<b>1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg</b>		
A-76 *	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
A-76 **	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3 mg</b>		
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	



j) Au § 3270300, les spécialités suivantes sont supprimées: j) In § 3270300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BORTEZOMIB SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-839</b>	<b>1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg</b>	<b>1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg</b>		
A-76 *	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
A-76 **	7726-839	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	G	
BORTEZOMIB SANDOZ 3,5 mg		SANDOZ		ATC: L01XX32	
	<b>7726-847</b>	<b>1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3 mg</b>	<b>1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3 mg</b>		
A-76 *	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	
A-76 **	7726-847	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3 mg	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3 mg	G	

k) Au § 4010000, les spécialités suivantes sont supprimées: k) In § 4010000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CELECOXIB APOTEX 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: M01AH01	
B-250	3155-363	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	
	<b>3155-363</b>				
B-250	3270-907	100 gélules, 200 mg	100 capsules, hard, 200 mg	G	
	<b>3270-907</b>				
B-250 *	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-250 **	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-250 ***	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	

l) Au § 5020000, les spécialités suivantes sont supprimées: l) In § 5020000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CELECOXIB APOTEX 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: M01AH01	
B-250	3155-363	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	
	<b>3155-363</b>				
B-250	3270-907	100 gélules, 200 mg	100 capsules, hard, 200 mg	G	
	<b>3270-907</b>				

B-250 *	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-250 **	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-250 ***	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	

m) Au § 8270900, les spécialités suivantes sont supprimées: m) In § 8270900, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: VIII / zie ook hoofdstuk: VIII)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07	
A-45	3582-426 <b>3582-426</b>	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA07	
A-45	3582-426 <b>3582-426</b>	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07	
A-45	3582-426 <b>3582-426</b>	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATIN AB 5 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07	
A-45	4159-570 <b>4159-570</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07	
A-45	3582-426 <b>3582-426</b>	30 comprimés pelliculés, 30 mg	30 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	

r) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit: r) 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
ROSUVASTATIN AB 5 mg		AUROBINDO NV		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07				
	<b>7720-683</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
A-45 *	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1414	0,1414		
A-45 **	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1161	0,1161		

s) Au § 8320100, les spécialités suivantes sont supprimées: s) In § 8320100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07					
A-45	4159-570 <b>4159-570</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	

t) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit: t) In § 8320100, 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
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
	<b>7720-683</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
A-45 *	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1414	0,1414		
A-45 **	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1161	0,1161		

u) Au § 8320200, les spécialités suivantes sont supprimées: u) In § 8320200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07					
A-45	4159-570 <b>4159-570</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	

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

v) In § 8320200, 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
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
	<b>7720-683</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
A-45 *	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1414	0,1414		
A-45 **	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1161	0,1161		

w) Au § 8320300, les spécialités suivantes sont supprimées:

w) In § 8320300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
A-45	4159-570 <b>4159-570</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G				

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

x) In § 8320300, 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
ROSUVASTATIN AB 5 mg AUROBINDO NV (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07								
	<b>7720-683</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	<b>28 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
A-45 *	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1414	0,1414		
A-45 **	7720-683	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1161	0,1161		

y) Au § 10060101, les spécialités suivantes sont supprimées:

y) In § 10060101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SAIZEN 5,83 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
A-10	4109-120 <b>4109-120</b>	1 cartouche 1,03 mL solution injectable, 5,83 mg/mL	1 patroon 1,03 mL oplossing voor injectie, 5,83 mg/mL	M	
SAIZEN 8 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
A-10	4109-146 <b>4109-146</b>	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 8 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 8 mg/mL	M	

z) Au § 10060102, les spécialités suivantes sont supprimées:

z) In § 10060102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SAIZEN 5,83 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
A-10	4109-120 <b>4109-120</b>	1 cartouche 1,03 mL solution injectable, 5,83 mg/mL	1 patroon 1,03 mL oplossing voor injectie, 5,83 mg/mL	M	
SAIZEN 8 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
A-10	4109-146 <b>4109-146</b>	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 8 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 8 mg/mL	M	

aa) Au § 10060200, les spécialités suivantes sont supprimées:

aa) In § 10060200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SAIZEN 5,83 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
B-239	4109-120 <b>4109-120</b>	1 cartouche 1,03 mL solution injectable, 5,83 mg/mL	1 patroon 1,03 mL oplossing voor injectie, 5,83 mg/mL	M	
SAIZEN 8 mg/mL		MERCK		ATC: H01AC01	
B-239	4109-146 <b>4109-146</b>	1 cartouche 1,5 mL solution injectable, 8 mg/mL	1 patroon 1,5 mL oplossing voor injectie, 8 mg/mL	M	

3° au chapitre VIII :

3° in hoofdstuk VIII :

a) Au § 30108, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 30108, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

b) Au § 30208, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 30208, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

c) Au § 30308, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 30308, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

d) Au § 30408, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 30408, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

e) Au § 30508, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 30508, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

f) Au § 30608, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 30608, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	



g) Au § 30708, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 30708, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

h) Au § 30808, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 30808, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

i) Au § 30908, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 30908, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
IMATINIB MYLAN 100mg		MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: L01XE01	
A-65	3585-239 <b>3585-239</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
A-65 *	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 **	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	
A-65 ***	7719-214	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	

**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*.

**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*.

Bruxelles, le 11 février 2021.

Brussel, 11 februari 2021.