

N02CD03 - Fremanezumab

**Art. 4.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> juillet 2021 à l'exception des dispositions de l'article 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, u), af), ag) et ah) qui produisent leurs effets le 1<sup>er</sup> avril 2021.

Bruxelles, le 16 juillet 2021.

F. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2021/31871]

**16 JUILLET 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 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<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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

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

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 13 juillet 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<sup>er</sup> août 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 tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 12 juillet 2021, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup> des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, 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:

N02CD03 - Fremanezumab

**Art. 4.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juli 2021 met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 2<sup>o</sup>, u), af), ag) en ah) die uitwerkingen hebben met ingang van 1 april 2021.

Brussel, 16 juli 2021.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2021/31871]

**16 JULI 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, gecöördineerd 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, artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 13 juli 2021;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 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 voorschrijf 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 de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 12 juli 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecöördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecöördineerd 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:

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

1° in hoofdstuk I:

a) 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	
<b>ANAFRANIL 10 mg</b> ALFASIGMA BELGIUM ATC: N06AA04									
B-73 ***	0700-823	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg		0,0398	0,0398	0,0082	0,0136	
<b>ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg</b> SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05									
B-41 ***	0754-986	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1845	0,1845	0,0381	0,0635	
<b>ATORVASTATINE EUROGENERIC 10 mg</b> EUROGENERIC (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05									
B-41 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1484	0,1484	0,0303	0,0507	
<b>BISOPROLOL APOTEX 5 mg</b> AUROBINDO NV ATC: C07AB07									
B-15	1705-805 <b>1705-805</b>	28 comprimés pelliculés sécables, 5 mg	28 deelbare filmomhulde tabletten, 5 mg	G	7,03 <b>1,79</b>	7,03 <b>1,79</b>	0,47	0,79	
B-15 ***	0767-681	1 comprimé pelliculé sécable, 5 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,0856	0,0856	0,0168	0,0282	
<b>CETIRIZIN AB 10 mg</b> AUROBINDO NV ATC: R06AE07									
Cs-7 ***	7720-451	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0996	0,0996	0,0816	0,0816	
<b>CLAUDIA-35</b> SANDOZ ATC: G03HB01									
Cx-13 ***	0782-706	1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg	1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg	G	0,1336	0,1336	0,1336	0,1336	
<b>DICLOFENAC SANDOZ 50 mg</b> SANDOZ ATC: M01AB05									
B-60 ***	0764-274	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	G	0,0727	0,0727	0,0150	0,0248	
<b>DIFLUCAN 150 mg</b> PFIZER ATC: J02AC01									
B-134	0476-341 <b>0476-341</b>	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	6,67 <b>1,47</b>	6,67 <b>1,47</b>	0,39	0,65	
B-134 *	0735-357	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	1,9000	1,9000	+0,0000	+0,0000	
B-134 **	0735-357	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	1,5600	1,5600			
B-134 ***	0735-357	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	2,0352	2,0352	0,3900	0,6500	
<b>DULOXETINE APOTEX 30 mg</b> AUROBINDO NV ATC: N06AX21									
B-73 ***	7718-851	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2915	0,2915	0,0596	0,0996	
<b>EZETIMIBE/ROUVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg</b> AREGA PHARMA (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10BA06									
B-289 ***	7728-512	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	0,6197	0,6197	0,1273	0,2140	
<b>IRBESARTAN HCT EG 150 mg + 12,5 mg</b> EUROGENERIC ATC: C09DA04									
B-224 ***	7701-832	1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 12,5 mg	G	0,2704	0,2704	0,0503	0,0846	
<b>METOPROLOL SANDOZ 95 mg</b> SANDOZ ATC: C07AB02									
B-15 ***	7704-042	1 comprimé à libération prolongée, 95 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 95 mg	G	0,0811	0,0811	0,0166	0,0277	
<b>OXYCODON SANDOZ 5 mg</b> SANDOZ ATC: N02AA05									
B-56 ***	0793-588	1 comprimé à libération prolongée, 5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 5 mg	G	0,0689	0,0689	0,0142	0,0235	

PIROXICAM SANDOZ 20 mg SANDOZ								ATC: M01AC01		
B-63 ***	0772-053	1 comprimé sécable, 20 mg	1 deelbare tablet, 20 mg	G	0,0562	0,0562	0,0103	0,0170		
RAMIPRIL AB 2,5 mg AUROBINDO NV								ATC: C09AA05		
B-21 ***	7730-096	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	G	0,1344	0,1344	0,0275	0,0461		

2° au chapitre II-B:

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk II-B:

a) In § 20000, 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		
ESOMEPRAZOLE EG 20 mg EUROGENERIC									ATC: A02BC05	
B-48 ***	0750-547	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1880	0,1880	0,0386	0,0643		

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

b) In § 30000, 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		
ESOMEPRAZOLE EG 20 mg EUROGENERIC									ATC: A02BC05	
C-31 ***	0750-547	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1880	0,1880	0,0386	0,0643		

4° au chapitre IV-B :

a) Au § 510201, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

4° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 510201, 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	
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: J05AB01			
B-135 ***	7729-338	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,2735	0,2735	0,0560	0,0936	

b) Au § 510202, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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	
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: J05AB01			
B-135 ***	7729-338	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,2735	0,2735	0,0560	0,0936	

c) Au § 510203, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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	
ACICLOVIR AB 200 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: J05AB01			
B-135 ***	7729-338	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,2735	0,2735	0,0560	0,0936	

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

d) In § 2680000, 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
<b>TOLTERODIN SANDOZ 4 mg</b> SANDOZ ATC: G04BD07								
B-265 ***	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	0,5694	0,5694	0,1168	0,1946

e) Au § 5990000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 5990000, 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
<b>FEBUXOSTAT EG 120 mg</b> EUROGENERICs ATC: M04AA03								
B-68 ***	7724-362	1 comprimé pelliculé, 120 mg	1 filmomhulde tablet, 120 mg	G	0,3002	0,3002	0,0565	0,0950
<b>FEBUXOSTAT TEVA 80 mg</b> AREGA PHARMA ATC: M04AA03								
B-68 ***	7724-313	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5009	0,5009	0,1025	0,1711

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

f) In § 8310100, 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
<b>ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg</b> SANDOZ (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	0754-986	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1845	0,1845	0,0000	0,0000
<b>ATORVASTATINE EUROGENERICs 10 mg</b> EUROGENERICs (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000

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

g) In § 8310200, 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	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)					ATC: C10AA05
A-45 ***	0754-986	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1845	0,1845	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE EUROGENERIC 10 mg			EUROGENERIC	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)					ATC: C10AA05
A-45 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000	

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

h) In § 8310300, 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	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)					ATC: C10AA05
A-45 ***	0754-986	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1845	0,1845	0,0000	0,0000	
ATORVASTATINE EUROGENERIC 10 mg			EUROGENERIC	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)					ATC: C10AA05
A-45 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000	

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

i) In § 8310400, 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	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)					ATC: C10AA05
A-45 ***	0754-986	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1845	0,1845	0,0000	0,0000	

ATORVASTATINE EUROGENERICCS 10 mg			EUROGENERICCS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1484	0,1484	0,0000	0,0000		

j) Au § 9820100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) In § 9820100, 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	
<b>EZETIMIBE/ROSVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg</b> AREGA PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10BA06									
A-89 ***	7728-512	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	0,6197	0,6197	0,0000	0,0000	

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> août 2021.  
Bruxelles, le 16 juillet 2021.

F. VANDENBROUCKE

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2021.  
Brussel, 16 juli 2021.

F. VANDENBROUCKE