

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/30237]

17 JANUARI 2022. — 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, artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 11 januari 2022;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2022, 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 de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 7 januari 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd 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, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/30237]

17 JANVIER 2022. — 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, les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 11 janvier 2022;

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 2022, 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 la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 7 janvier 2022, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3° 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^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I :

1° au chapitre I :

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
BISOPROLOL EG 10 mg			EUROGENERICs			ATC: C07AB07		
B-15	2455-400 2455-400	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	G	14,36 7,49	14,36 7,49	1,99	3,31
CETIRIZINE EG 10 mg			EUROGENERICs			ATC: R06AE07		
Cs-7	1736-248 1736-248	50 filmomhulde tabletten, 10 mg	50 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,05 4,16	10,05 4,16	4,41	4,41

b) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten
vervangen als volgt:b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée
comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AB 875 mg/125 mg			AUROBINDO NV			ATC: J01CR02		
C-37 ***	7718-000 7718-000	10 filmomhulde tabletten, 875 mg/ 125 mg 1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	10 comprimés pelliculés, 875 mg/ 125 mg 1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	G	3,60 0,4653	3,60 0,4653	0,3180	0,3180
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg			SANDOZ			ATC: J01CA04		
C-37 ***	0799-080 0799-080	20 dispergeerbare tabletten, 1000 mg 1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	20 comprimés dispersibles, 1000 mg 1 comprimé dispersible, 1000 mg	G	5,89 0,3805	5,89 0,3805	0,2605	0,2605
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg			SANDOZ			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05		
B-41 ***	0756-452 0756-452	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	5,99 0,0775	5,99 0,0775	0,0159	0,0265

AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: J01FA10	
C-37 ***	0783-282	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	6 comprimés pelliculés, 250 mg		3,47	3,47			
	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,7473	0,7473	0,5117	0,5117	
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: J01FA10	
C-37 ***	0783-290	12 filmomhulde tabletten, 500 mg	12 comprimés pelliculés, 500 mg		11,08	11,08			
	0783-290	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,1943	1,1943	0,8158	0,8158	
BISOPROLOL EG 10 mg		EUROGENERICS						ATC: C07AB07	
B-15 *	0770-438	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg		7,49	7,49			
	0770-438	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,0967	0,0967			
B-15 **	0770-438	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,0794	0,0794			
B-15 ***	0770-438	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,0969	0,0969	0,0199	0,0331	
CO-VALSARTAN SANDOZ 80 mg/12,5 mg		SANDOZ						ATC: C09DA03	
B-224 ***	0757-799	56 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	56 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg		9,73	9,73			
	0757-799	1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg	G	0,2247	0,2247	0,0461	0,0768	
COPERINDO 5 mg/1,25 mg		AREGA PHARMA						ATC: C09BA04	
B-21 ***	7713-928	30 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1,25 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg / 1,25 mg		6,94	6,94			
	7713-928	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1,25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1,25 mg	G	0,2993	0,2993	0,0613	0,1023	
DES LorATADIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ						ATC: R06AX27	
Cs-7 ***	7700-156	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg		8,22	8,22			
	7700-156	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1063	0,1063	0,0872	0,0872	
FLOXAPEN 500 mg		AUROBINDO NV						ATC: J01CF05	
C-37 ***	0707-380	16 capsules, hard, 500 mg	16 gélules, 500 mg		3,81	3,81			
	0707-380	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,3081	0,3081	0,2106	0,2106	
ITRACONAZOLE MYLAN 100 mg		MYLAN EPD						ATC: J02AC02	
B-134 ***	0784-694	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg		29,69	29,69			
	0784-694	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,5994	0,5994	0,1042	0,1753	
OLMETEC 40 mg		DAIICHI SANKYO BELGIUM						ATC: C09CA08	
B-224 ***	0777-458	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg		6,82	6,82			
	0777-458	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	0,3150	0,3150	0,0646	0,1075	
PENICILLINE 1.000.000 IU		KELA PHARMA						ATC: J01CE01	
B-105 *	0714-220	100 injectieflacons 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU	100 flacons injectables 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU		287,00	287,00			
	0714-220	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)	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)		3,1133	3,1133			
B-105 **	0714-220	1 injectieflacon 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU	1 flacon injectables 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU		3,0422	3,0422			
	0714-220	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)	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)		3,0422	3,0422			

PENICILLINE 2.000.000 IU		KELA PHARMA		ATC: J01CE01				
B-105 *	0714-238	100 injectieflacons 2000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 2000000 IU	100 flacons injectables 2000000 IU poudre pour solution injectable, 2000000 IU		320,00	320,00		
	0714-238	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)	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)		3,4631	3,4631		
B-105 **	0714-238	1 injectieflacon 2000000 IU oplossing voor injectie, 2000000 IU	1 flacon injectable 2000000 IU solution injectable, 2000000 IU		3,3920	3,3920		
	0714-238	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)	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)		3,3920	3,3920		
RUPATADINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX28				
Cs-7 ***	7717-093	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg		3,82	3,82		
	7717-093	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1647	0,1647	0,1350	0,1350
SERTRALINE AB 100 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AB06				
B-73	4338-679	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	60 comprimés pelliculés, 100 mg		15,20	15,20	2,16	3,60
	4338-679				8,14	8,14		
SERTRALINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N06AB06				
B-73 ***	0781-203	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		18,65	18,65		
	0781-203	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2333	0,2333	0,0448	0,0754
TELMISARTAN TEVA GENERICS 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09CA07				
B-224 ***	7704-091	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg		19,92	19,92		
	7704-091	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,2529	0,2529	0,0479	0,0804
TRAMADOL SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02AX02				
B-56 ***	0776-062	60 capsules, hard, 50 mg	60 gélules, 50 mg		3,53	3,53		
	0776-062	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	G	0,0761	0,0761	0,0157	0,0260
TRAMADOL/PARACETAMOL SANDOZ 37,5 mg/325 mg		SANDOZ		ATC: N02AJ13				
C-29 ***	7716-426	60 tabletten, 37,5 mg/ 325 mg	60 comprimés, 37,5 mg/ 325 mg		5,09	5,09		
	7716-426	1 tablet, 37,5 mg/ 325 mg	1 comprimé, 37,5 mg/ 325 mg	G	0,1097	0,1097	0,0750	0,0750
XYZALL 5 mg		UCB PHARMA		ATC: R06AE09				
Cs-7 ***	0770-370	40 filmomhulde tabletten, 5 mg	40 comprimés pelliculés, 5 mg		3,02	3,02		
	0770-370	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,0975	0,0975	0,0800	0,0800

2° in hoofdstuk IV :

a) In § 2020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV :

a) Au § 2020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
OXCARBAZEPINE MYLAN 600 mg MYLAN EPD ATC: N03AF02								
A-5 ***	0786-111 0786-111	200 filmomhulde tabletten, 600 mg 1 filmomhulde tablet, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg 1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	45,48 0,2701	45,48 0,2701	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
PELVICARE 10 mg CERES PHARMA NV ATC: G04BD08								
B-265	3926-599 3926-599	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg	G	35,56 25,25	35,56 25,25	5,54	9,32
B-265 *	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3621	0,3621		
B-265 **	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2974	0,2974		
B-265 ***	7725-807	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3432	0,3432	0,0616	0,1036
PELVICARE 5 mg CERES PHARMA NV ATC: G04BD08								
B-265	3926-623 3926-623	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg	G	35,56 25,25	35,56 25,25	5,54	9,32
B-265 *	7725-799	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3621	0,3621		
B-265 **	7725-799	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2974	0,2974		
B-265 ***	7725-799	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3432	0,3432	0,0616	0,1036
SOLIFENACIN KRKA 10 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08								
B-265	3918-679 3918-679	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg	G	35,43 25,13	35,43 25,13	5,52	9,29
SOLIFENACIN KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08								
B-265	3918-661 3918-661	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg	G	35,43 25,13	35,43 25,13	5,52	9,29

SOLIFENACIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7725-831 7725-831	30 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	30 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	10,95 0,4721	10,95 0,4721	0,0967	0,1613

c) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CELECOXIB KRKA 200 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: M01AH01				
B-250	3430-444 3430-444	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,28 5,10	11,28 5,10	1,35	2,25

d) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EUCREAS 50 mg/850 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08				
A-97 ***	0790-907 0790-907	60 <i>filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg</i> 1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	60 <i>comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg</i> 1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	38,07 0,7591	38,07 0,7591	0,0000	0,0000

e) In § 7150000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 7150000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01FA10								
	0783-282	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	6 comprimés pelliculés, 250 mg		3,47	3,47		
C-37 ***	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,7473	0,7473	0,5117	0,5117
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01FA10								
	0783-290	12 filmomhulde tabletten, 500 mg	12 comprimés pelliculés, 500 mg		11,08	11,08		
C-37 ***	0783-290	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,1943	1,1943	0,8158	0,8158

f) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 7430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
EUCREAS 50 mg/850 mg NOVARTIS PHARMA ATC: A10BD08								
	0790-907	60 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg	60 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg		38,07	38,07		
A-110 ***	0790-907	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	0,7591	0,7591	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05	
	0756-452	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		5,99	5,99	
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0775	0,0775	0,0000 0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
	0756-452	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		5,99	5,99		
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0775	0,0775	0,0000 0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
	0756-452	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		5,99	5,99		
A-45 ***	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0775	0,0775	0,0000 0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	0756-452	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	5,99	5,99	0,0000	0,0000	
	0756-452	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,0775	0,0775			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2022.

Brussel, 17 januari 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} février 2022.

Bruxelles, le 17 janvier 2022.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/30242]

17 JANUARI 2022. — 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 gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, artikel 35bis § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, artikel 35bis § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, artikel 35bis § 7, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, artikel 35bis § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006,

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 15, 20, 27, 40, 52, 60, 71, 98, 130, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 13 juli 2021, op 03 en 17 augustus, op 14 en 28 september 2021, op 12 en 26 oktober 2021 en op 09 november 2021;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 26 oktober 2021;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 24 en 25 augustus, op 22 september, op 12, 13, 14, 26 en 27 oktober, op 03, 10, 12, 16, 17, 22, 24, 26 en 29 november 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting op 24 september, op 15, 16, 28, 29 en 30 oktober en op 04, 18, 19 en 25 november 2021;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/30242]

17 JANVIER 2022. — 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 par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, l'article 35bis, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, l'article 35bis, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, article 35bis § 7, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, l'article 35bis, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006.

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, les articles 15, 20, 27, 40, 52, 60, 71, 98, 130, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 13 juillet, le 03 et 17 août 2021, le 14 et 28 septembre, le 12 et 26 octobre et le 09 novembre 2021;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 26 octobre 2021;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés les 24 et 25 août, le 22 septembre, le 12, 13, 14, 26 et 27 octobre, le 03, 10, 12, 16, 17, 22, 24, 26 et le 29 novembre 2021;

Vu l'accord du Secrétaire d'Etat du Budget du 24 septembre, des 15, 16, 28, 29 et 30 octobre et du 04, 18, 19 et le 25 novembre 2021;