

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
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 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 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 tarifié 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^o 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 :

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

1° au chapitre I :

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 EUROGENERICST 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 EUROGENERICST 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 | 10 filmomhulde tabletten, 875 mg/ 125 mg | 10 comprimés pelliculés, 875 mg/ 125 mg | | 3,60 | 3,60 | | |
| | 7718-000 | 1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg | 1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg | G | 0,4653 | 0,4653 | 0,3180 | 0,3180 |
| AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg SANDOZ ATC: J01CA04 | | | | | | | | |
| C-37 *** | 0799-080 | 20 dispergeerbare tabletten, 1000 mg | 20 comprimés dispersibles, 1000 mg | | 5,89 | 5,89 | | |
| | 0799-080 | 1 dispergeerbare tablet, 1000 mg | 1 comprimé dispersible, 1000 mg | G | 0,3805 | 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 | 100 filmomhulde tabletten, 10 mg | 100 comprimés pelliculés, 10 mg | | 5,99 | 5,99 | | |
| | 0756-452 | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G | 0,0775 | 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 | G | 3,47 | 3,47 | 0,5117 | 0,5117 |
| 0783-282 1 filmomhulde tablet, 250 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 250 mg | 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 | G | 11,08 | 11,08 | 0,8158 | 0,8158 |
| 0783-290 1 filmomhulde tablet, 500 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1,1943 | 1,1943 | 0,8158 | 0,8158 | |
| BISOPROLOL EG 10 mg | | | EUROGENERICCS | | | | | |
| B-15 * | 0770-438 | 100 tabletten, 10 mg | 100 comprimés, 10 mg | G | 7,49 | 7,49 | | |
| 0770-438 1 tablet, 10 mg | | | 1 comprimé, 10 mg | 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 | | | | | |
| B-224 *** | 0757-799 | 56 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg | 56 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg | G | 9,73 | 9,73 | 0,0461 | 0,0768 |
| 0757-799 1 filmomhulde tablet, 80 mg/ 12,5 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 80 mg/ 12,5 mg | 0,2247 | 0,2247 | | | |
| COPERINDO 5 mg/1,25 mg | | | AREGA PHARMA | | | | | |
| B-21 *** | 7713-928 | 30 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1,25 mg | 30 comprimés pelliculés, 5 mg / 1,25 mg | G | 6,94 | 6,94 | 0,0613 | 0,1023 |
| 7713-928 1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1,25 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1,25 mg | 0,2993 | 0,2993 | | | |
| DESLORATADIN SANDOZ 5 mg | | | SANDOZ | | | | | |
| Cs-7 *** | 7700-156 | 100 filmomhulde tabletten, 5 mg | 100 comprimés pelliculés, 5 mg | G | 8,22 | 8,22 | 0,0872 | 0,0872 |
| 7700-156 1 filmomhulde tablet, 5 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 0,1063 | 0,1063 | | | |
| FLOXAPEN 500 mg | | | AUROBINDO NV | | | | | |
| C-37 *** | 0707-380 | 16 capsules, hard, 500 mg | 16 gélules, 500 mg | R | 3,81 | 3,81 | 0,2106 | 0,2106 |
| 0707-380 1 capsule, hard, 500 mg | | | 1 gélule, 500 mg | 0,3081 | 0,3081 | | | |
| ITRACONAZOLE MYLAN 100 mg | | | MYLAN EPD | | | | | |
| B-134 *** | 0784-694 | 60 capsules, hard, 100 mg | 60 gélules, 100 mg | G | 29,69 | 29,69 | 0,1042 | 0,1753 |
| 0784-694 1 capsule, hard, 100 mg | | | 1 gélule, 100 mg | 0,5994 | 0,5994 | | | |
| OLMETEC 40 mg | | | DAIICHI SANKYO BELGIUM | | | | | |
| B-224 *** | 0777-458 | 28 filmomhulde tabletten, 40 mg | 28 comprimés pelliculés, 40 mg | R | 6,82 | 6,82 | 0,0646 | 0,1075 |
| 0777-458 1 filmomhulde tablet, 40 mg | | | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 0,3150 | 0,3150 | | | |
| PENICILLINE 1.000.000 IU | | | KELA PHARMA | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 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 | | | 1 flacon injectable 1000000 IU solution injectable, 1000000 IU | 3,1133 | 3,1133 | | | |
| (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6) | | | (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6) | | | | | |
| B-105 ** | 0714-220 | 1 injectieflacon 1000000 IU oplossing voor injectie, 1000000 IU | 1 flacon injectable 1000000 IU solution injectable, 1000000 IU | | 3,0422 | 3,0422 | | |
| (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 6) | | | (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 6) | | | | | |

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

2° in hoofdstuk IV :

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

| 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 | 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:

| 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 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg | 30 comprimés pelliculés, 5 mg 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 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg 1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg | 60 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg 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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | I | II | | |
| AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg | | | | SANDOZ | | | | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | | ATC: J01FA10 |
| C-37 *** | 0783-282 | 6 filmomhulde tabletten, 250 mg 1 filmomhulde tablet, 250 mg | 6 comprimés pelliculés, 250 mg 1 comprimé pelliculé, 250 mg | G | 3,47 0,7473 | 3,47 0,7473 | 0,5117 | 0,5117 | | |
| AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg | | | | SANDOZ | | | | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) | | ATC: J01FA10 |
| C-37 *** | 0783-290 | 12 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg | 12 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg | G | 11,08 1,1943 | 11,08 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 <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-110 *** | 0790-907 | 60 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg 1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg | 60 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg 1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg | CR | 38,07 0,7591 | 38,07 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 <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 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G | 5,99 0,0775 | 5,99 0,0775 | 0,0000 | 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 <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 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G | 5,99 0,0775 | 5,99 0,0775 | 0,0000 | 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 <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 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G | 5,99 0,0775 | 5,99 0,0775 | 0,0000 | 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 0,0775 | 5,99 0,0775 | 0,0000 | 0,0000 | |
| 0756-452 | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | | | | | | | |

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 OVERHEIDS DIENST
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;