

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/15287]

14 JULI 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, en artikel 35*ter*, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de programmawet van 21 juni 2021;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tweede paragraaf, ingevoegd bij de programma-wet van 21 juni 2021;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, vooral artikelen 60, 77 en 117;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 22 maart 2022;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting op 24 maart 2022;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 14 april 2022;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 april 2022;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 18 mei 2022;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 18 mei 2022;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 31 mei 2022;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 23 mei 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/15287]

14 JUILLET 2022. — 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 35*bis*, § 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, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, et l'article 35*ter*, inséré par la loi du 2 janvier 2001 et modifié en dernier lieu par la loi programme du 21 juin 2021;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, paragraphe 2, inséré par la loi-programme du 21 juin 2021;

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, notamment les articles 60, 77 et 117;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 22 mars 2022;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget du 24 mars 2022;

Vu la notification au demandeur du 14 avril 2022 ;

Vu la communication aux demandeurs le 29 avril 2022 ;

Vu la communication à l'Inspectrice des Finances le 18 mai 2022;

Vu la communication à la Secrétaire d'Etat au Budget le 18 mai 2022;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments du 31 mai 2022;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 23 mai 2022, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk I:

a) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I:

a) 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
EXJADE 180 mg NOVARTIS PHARMA ATC: V03AC03								
	<b>7720-253</b>	<b>90 filmomhulde tabletten, 180 mg</b>	<b>90 comprimés pelliculés, 180 mg</b>		<b>377,20</b>	<b>377,20</b>		
A-35 *	7720-253	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	R	4,5216	4,5216	+0,0000	+0,0000
A-35 **	7720-253	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	R	4,4426	4,4426		
EXJADE 360 mg NOVARTIS PHARMA ATC: V03AC03								
	<b>7720-246</b>	<b>90 filmomhulde tabletten, 360 mg</b>	<b>90 comprimés pelliculés, 360 mg</b>		<b>700,09</b>	<b>700,09</b>		
A-35 *	7720-246	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	R	8,3246	8,3246	+0,0000	+0,0000
A-35 **	7720-246	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	R	8,2456	8,2456		
EXJADE 90 mg NOVARTIS PHARMA ATC: V03AC03								
	<b>7720-261</b>	<b>90 filmomhulde tabletten, 90 mg</b>	<b>90 comprimés pelliculés, 90 mg</b>		<b>175,02</b>	<b>175,02</b>		
A-35 *	7720-261	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	R	2,1403	2,1403	+0,0000	+0,0000
A-35 **	7720-261	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	R	2,0613	2,0613		
FLOXAPEN 500 mg AUROBINDO NV ATC: J01CF05								
C-37	0042-119	16 capsules, hard, 500 mg	16 gélules, 500 mg	R	11,61	11,61	4,67	4,67
	<b>0042-119</b>				<b>5,28</b>	<b>5,28</b>		
C-37	4436-929	32 capsules, hard, 500 mg	32 gélules, 500 mg	R	18,44	18,44	9,33	9,33
	<b>4436-929</b>				<b>10,56</b>	<b>10,56</b>		
C-37 *	0707-380	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,4259	0,4259	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0707-380	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,3497	0,3497		
C-37 ***	0707-380	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,4273	0,4273	0,2919	0,2919

2° in hoofdstuk IV-B :

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

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 2680000, 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
TOVIAZ 4 mg PFIZER ATC: G04BD11								
B-265	2464-394	28 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	28 comprimés à libération prolongée, 4 mg	R	24,86	24,86	4,03	6,77
	<b>2464-394</b>				<b>15,80</b>	<b>15,80</b>		

B-265	2493-195	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	R	50,36	50,36	7,59	12,78
	<b>2493-195</b>				<b>38,06</b>	<b>38,06</b>		
B-265 *	0790-543	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,5649	0,5649	+0,0000	+0,0000
B-265 **	0790-543	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,4802	0,4802		
B-265 ***	0790-543	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,5427	0,5427	0,0904	0,1521
TOVIAZ 4 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE			ATC: G04BD11			
B-265	4271-813	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	R	50,36	50,36	7,59	12,78
	<b>4271-813</b>				<b>38,06</b>	<b>38,06</b>		
B-265 *	7730-211	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,5649	0,5649	+0,0000	+0,0000
B-265 **	7730-211	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,4802	0,4802		
B-265 ***	7730-211	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,5427	0,5427	0,0904	0,1521
TOVIAZ 8 mg		PFIZER			ATC: G04BD11			
B-265	2908-721	100 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	100 comprimés pelliculés à libération prolongée, 8 mg	R	61,03	61,03	9,08	15,00
	<b>2908-721</b>				<b>47,37</b>	<b>47,37</b>		
B-265	2464-410	28 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	28 comprimés à libération prolongée, 8 mg	R	27,11	27,11	4,34	7,30
	<b>2464-410</b>				<b>17,76</b>	<b>17,76</b>		
B-265	2493-211	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	R	55,60	55,60	8,32	14,01
	<b>2493-211</b>				<b>42,63</b>	<b>42,63</b>		
B-265 *	0790-550	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5732	0,5732	+0,0000	+0,0000
B-265 **	0790-550	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5021	0,5021		
B-265 ***	0790-550	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5626	0,5626	0,0908	0,1500
TOVIAZ 8 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE			ATC: G04BD11			
B-265	4271-821	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	R	55,60	55,60	8,32	14,01
	<b>4271-821</b>				<b>42,63</b>	<b>42,63</b>		
B-265	4271-839	100 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	100 comprimés à libération prolongée, 8 mg	R	61,03	61,03	9,08	15,00
	<b>4271-839</b>				<b>47,37</b>	<b>47,37</b>		
B-265 *	7730-229	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5732	0,5732	+0,0000	+0,0000
B-265 **	7730-229	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5021	0,5021		
B-265 ***	7730-229	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	0,5626	0,5626	0,0908	0,1500

b) In § 3430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 3430000, 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
ZAVESCA 100 mg JANSSEN-CILAG ATC: A16AX06								
	<b>0780-486</b>	<b>84 capsules, hard, 100 mg</b>	<b>84 gélules, 100 mg</b>		<b>2538,98</b>	<b>2538,98</b>		
A-79 *	0780-486	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	32,1242	32,1242	+0,0000	+0,0000
A-79 **	0780-486	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	32,0395	32,0395		

c) In § 4590000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 4590000, 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
REVLIMID 10 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-265</b>	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b>	<b>21 gélules, 10 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 15 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-273</b>	<b>21 capsules, hard, 15 mg</b>	<b>21 gélules, 15 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 25 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-281</b>	<b>21 capsules, hard, 25 mg</b>	<b>21 gélules, 25 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 5 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-257</b>	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b>	<b>21 gélules, 5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038		

d) In § 5430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 5430000, 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
AFINITOR 10 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L01EG02		
	<b>0796-375</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>		<b>1003,88</b>	<b>1003,88</b>		
A-65 *	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,7073	35,7073	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,4703	35,4703		
AFINITOR 5 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L01EG02		
	<b>0796-367</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>		<b>708,62</b>	<b>708,62</b>		
A-65 *	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,2750	25,2750	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,0380	25,0380		

e) In § 6360000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 6360000, 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
AFINITOR 10 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L01EG02		
	<b>0796-375</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>		<b>1003,88</b>	<b>1003,88</b>		
A-65 *	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,7073	35,7073	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,4703	35,4703		
AFINITOR 5 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L01EG02		
	<b>0796-367</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>		<b>708,62</b>	<b>708,62</b>		
A-65 *	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,2750	25,2750	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,0380	25,0380		

f) In § 6630000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 6630000, 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

AFINITOR 10 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EG02			
	<b>0796-375</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>		<b>1003,88</b>	<b>1003,88</b>			
A-65 *	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,7073	35,7073	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,4703	35,4703			
AFINITOR 5 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EG02			
	<b>0796-367</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>		<b>708,62</b>	<b>708,62</b>			
A-65 *	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,2750	25,2750	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,0380	25,0380			

g) In § 7180000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 7180000, 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	
					<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>			
REVLIMID 10 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-265</b>	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b>	<b>21 gélules, 10 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 2,5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>7708-365</b>	<b>21 capsules, hard, 2,5 mg</b>	<b>21 gélules, 2,5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-257</b>	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b>	<b>21 gélules, 5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038			

h) In § 7940000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 7940000, 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	
					<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>			
REVLIMID 10 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-265</b>	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b>	<b>21 gélules, 10 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038			

REVLIMID 15 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-273</b>	<b>21 capsules, hard, 15 mg</b>	<b>21 gélules, 15 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 2,5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>7708-365</b>	<b>21 capsules, hard, 2,5 mg</b>	<b>21 gélules, 2,5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 20 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>7714-892</b>	<b>21 capsules, hard, 20 mg</b>	<b>21 gélules, 20 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	7714-892	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	7714-892	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 25 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-281</b>	<b>21 capsules, hard, 25 mg</b>	<b>21 gélules, 25 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>0788-257</b>	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b>	<b>21 gélules, 5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038			
REVLIMID 7,5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04			
	<b>7714-884</b>	<b>21 capsules, hard, 7,5 mg</b>	<b>21 gélules, 7,5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>			
A-29 *	7714-884	1 capsule, hard, 7,5 mg	1 gélule, 7,5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000	
A-29 **	7714-884	1 capsule, hard, 7,5 mg	1 gélule, 7,5 mg	R	73,4038	73,4038			

i) In § 8600000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 8600000, 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	
					<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex-usine</b>			
AFINITOR 10 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EG02			
	<b>0796-375</b>	<b>30 tabletten, 10 mg</b>	<b>30 comprimés, 10 mg</b>		<b>1003,88</b>	<b>1003,88</b>			
A-65 *	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,7073	35,7073	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0796-375	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	35,4703	35,4703			
AFINITOR 5 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EG02			
	<b>0796-367</b>	<b>30 tabletten, 5 mg</b>	<b>30 comprimés, 5 mg</b>		<b>708,62</b>	<b>708,62</b>			
A-65 *	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,2750	25,2750	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0796-367	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	25,0380	25,0380			

j) In § 9010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 9010000, 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
REVLIMID 10 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-265</b>	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b>	<b>21 gélules, 10 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 15 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-273</b>	<b>21 capsules, hard, 15 mg</b>	<b>21 gélules, 15 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 5 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-257</b>	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b>	<b>21 gélules, 5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038		

k) In § 9440000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 9440000, 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
REVLIMID 10 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-265</b>	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b>	<b>21 gélules, 10 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 15 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>0788-273</b>	<b>21 capsules, hard, 15 mg</b>	<b>21 gélules, 15 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 2,5 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>7708-365</b>	<b>21 capsules, hard, 2,5 mg</b>	<b>21 gélules, 2,5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 20 mg CELGENE ATC: L04AX04								
	<b>7714-892</b>	<b>21 capsules, hard, 20 mg</b>	<b>21 gélules, 20 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	7714-892	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7714-892	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	73,4038	73,4038		



REVLIMID 25 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-281</b> 0788-281	<b>21 capsules, hard, 25 mg</b> 1 capsule, hard, 25 mg	<b>21 gélules, 25 mg</b> 1 gélule, 25 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-257</b> 0788-257	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b> 1 capsule, hard, 5 mg	<b>21 gélules, 5 mg</b> 1 gélule, 5 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 7,5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>7714-884</b> 7714-884	<b>21 capsules, hard, 7,5 mg</b> 1 capsule, hard, 7,5 mg	<b>21 gélules, 7,5 mg</b> 1 gélule, 7,5 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7714-884	1 capsule, hard, 7,5 mg	1 gélule, 7,5 mg	R	73,4038	73,4038		

I) In § 10130000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

I) Au § 10130000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs buiten bedrijf / ex- usine	Basis v tegem Base de remb buiten bedrijf / ex- usine	I	II
REVLIMID 10 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-265</b> 0788-265	<b>21 capsules, hard, 10 mg</b> 1 capsule, hard, 10 mg	<b>21 gélules, 10 mg</b> 1 gélule, 10 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-265	1 capsule, hard, 10 mg	1 gélule, 10 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 15 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-273</b> 0788-273	<b>21 capsules, hard, 15 mg</b> 1 capsule, hard, 15 mg	<b>21 gélules, 15 mg</b> 1 gélule, 15 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-273	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 2,5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>7708-365</b> 7708-365	<b>21 capsules, hard, 2,5 mg</b> 1 capsule, hard, 2,5 mg	<b>21 gélules, 2,5 mg</b> 1 gélule, 2,5 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7708-365	1 capsule, hard, 2,5 mg	1 gélule, 2,5 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 20 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>7714-892</b> 7714-892	<b>21 capsules, hard, 20 mg</b> 1 capsule, hard, 20 mg	<b>21 gélules, 20 mg</b> 1 gélule, 20 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7714-892	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 25 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-281</b> 0788-281	<b>21 capsules, hard, 25 mg</b> 1 capsule, hard, 25 mg	<b>21 gélules, 25 mg</b> 1 gélule, 25 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-281	1 capsule, hard, 25 mg	1 gélule, 25 mg	R	73,4038	73,4038		
REVLIMID 5 mg		CELGENE				ATC: L04AX04		
A-29 *	<b>0788-257</b> 0788-257	<b>21 capsules, hard, 5 mg</b> 1 capsule, hard, 5 mg	<b>21 gélules, 5 mg</b> 1 gélule, 5 mg	R	<b>1454,23</b> 73,7424	<b>1454,23</b> 73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0788-257	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg	R	73,4038	73,4038		

REVLIMID 7,5 mg		CELGENE		ATC: L04AX04				
	<b>7714-884</b>	<b>21 capsules, hard, 7,5 mg</b>	<b>21 gélules, 7,5 mg</b>		<b>1454,23</b>	<b>1454,23</b>		
A-29 *	7714-884	1 capsule, hard, 7,5 mg	1 gélule, 7,5 mg	R	73,7424	73,7424	+0,0000	+0,0000
A-29 **	7714-884	1 capsule, hard, 7,5 mg	1 gélule, 7,5 mg	R	73,4038	73,4038		

**Art. 2.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juli 2022.  
Brussel, 14 juli 2022.

F. VANDENBROUCKE

**Art. 2.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> juillet 2022  
Bruxelles, le 14 juillet 2022.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2022/15288]

**14 JULI 2022.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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 84;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 3 mei 2022;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juni 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 het advies nr.71.446/2 van de Raad van State, gegeven op 9 mei 2022 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In bijlage I bij van het koninklijk besluit van 1 februari 1918 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 – 2022/15288]

**14 JUILLET 2022.** — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 1918 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;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 1918 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 84;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 3 mai 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<sup>er</sup> juin 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'avis n°71.446/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 mai 2022, 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'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 1918 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, telle qu'elle a été modifiée à ce jour, sont apportées les modifications suivantes: