

A-65 **	7717-341	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	7717-341	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9916	6,9916	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2022.  
Brussel, 14 juli 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> juillet 2022.  
Bruxelles, le 14 juillet 2022.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/15290]

14 JULI 2022. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016;

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, § 1 laatstelijk gewijzigd bij de programwawet van 21 juni 2021;

Gelet op de wet van 30 juli 2013 houdende diverse bepalingen, artikel 30 laatstelijk gewijzigd bij de programmawet 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 80, 81, 82, 83 en 84, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 27 april 2022;

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

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 mei 2022 ;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting van 7 juni 2022;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat de prijsdaling van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten, voorzien in het kader van artikel 69 § 1 de wet van 27 april 2005 en van artikel 30 de wet van 30 juli 2013 moeten in werking treden op 1 juli 2022.

Gelet op de adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 10 juni 2022 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, 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1<sup>o</sup> in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/15290]

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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 27 décembre 2005 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016;

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, § 1<sup>er</sup> modifié par la loi programme du 21 juin 2021 ;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30 modifié en dernier lieu 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 80, 81, 82, 83 et 84, tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 27 avril 2022;

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

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 19 mai 2022;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget du 7 juin 2022 ;

Vu l'urgence, motivée par le fait que les baisses de prix pour les spécialités pharmaceutiques remboursables, prévues dans le cadre de l'article 69 § 1<sup>er</sup> de la loi du 27 avril 2005 et de l'article 30 de la loi du 30 juillet 2013 doivent entrer en vigueur au 1<sup>er</sup> juillet 2022

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'Etat le 10 juin 2022, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 3<sup>o</sup> des lois sur le Conseil d'Etat, 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'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1<sup>o</sup> au chapitre I, 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
EFIENT 10 mg			DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: B01AC22		
B-243	2630-861 <b>2630-861</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg		27,78 <b>18,34</b>	27,78 <b>18,34</b>	4,43	7,45
B-243	2630-887 <b>2630-887</b>	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg		69,78 <b>55,00</b>	69,78 <b>55,00</b>	9,90	15,00
B-243 *	0797-407	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,7787	0,7787		
B-243 **	0797-407	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,6940	0,6940		
B-243 ***	0797-407	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,7739	0,7739	0,1179	0,1786
EFIENT 5 mg			DAIICHI SANKYO BELGIUM			ATC: B01AC22		
B-243	2630-846 <b>2630-846</b>	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg		27,78 <b>18,34</b>	27,78 <b>18,34</b>	4,43	7,45
B-243	2630-853 <b>2630-853</b>	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	84 comprimés pelliculés, 5 mg		69,78 <b>55,00</b>	69,78 <b>55,00</b>	9,90	15,00
B-243 *	0797-399	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg		0,7787	0,7787		
B-243 **	0797-399	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg		0,6940	0,6940		
B-243 ***	0797-399	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg		0,8219	0,8219	0,1582	0,2661

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

a) In § 5440000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 5440000, 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
DIACOMIT 250 mg			BIOCODEX			ATC: N03AX17		
A-5 *	<b>0796-474</b>	<b>60 capsules, hard, 250 mg</b>	<b>60 gélules, 250 mg</b>		<b>129,92</b>	<b>129,92</b>		
A-5 *	0796-474	1 capsule, hard, 250 mg	1 gélule, 250 mg		2,4138	2,4138		
A-5 **	0796-474	1 capsule, hard, 250 mg	1 gélule, 250 mg		2,2953	2,2953		
DIACOMIT 250 mg			BIOCODEX			ATC: N03AX17		
A-5 *	<b>0796-490</b>	<b>60 sachets 250 mg poeder voor orale suspensie, 250 mg</b>	<b>60 sachet-doses 250 mg poudre pour suspension buvable, 250 mg</b>		<b>129,92</b>	<b>129,92</b>		
A-5 *	0796-490	1 sachet 250 mg suspensie voor oraal gebruik, 250 mg	1 sachet-dose 250 mg suspension buvable, 250 mg		2,4138	2,4138		
A-5 **	0796-490	1 sachet 250 mg suspensie voor oraal gebruik, 250 mg	1 sachet-dose 250 mg suspension buvable, 250 mg		2,2953	2,2953		

DIACOMIT 500 mg		BIOCODEX				ATC: N03AX17			
	<b>0796-482</b>	<b>60 capsules, hard, 500 mg</b>	<b>60 gélules, 500 mg</b>		<b>244,48</b>	<b>244,48</b>			
A-5 *	0796-482	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg		4,4377	4,4377			
A-5 **	0796-482	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg		4,3192	4,3192			
DIACOMIT 500 mg		BIOCODEX				ATC: N03AX17			
	<b>0796-508</b>	<b>60 sachets 500 mg poeder voor orale suspensie, 500 mg</b>	<b>60 sachet-doses 500 mg poudre pour suspension buvable, 500 mg</b>		<b>244,48</b>	<b>244,48</b>			
A-5 *	0796-508	1 sachet 500 mg suspensie voor oraal gebruik, 500 mg	1 sachet-dose 500 mg suspension buvable, 500 mg		4,4377	4,4377			
A-5 **	0796-508	1 sachet 500 mg suspensie voor oraal gebruik, 500 mg	1 sachet-dose 500 mg suspension buvable, 500 mg		4,3192	4,3192			

b) In § 5590000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 5590000, 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	
EFIENT 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: B01AC22			
B-243	4367-819	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg		69,78	69,78	9,90	15,00	
	<b>4367-819</b>				<b>55,00</b>	<b>55,00</b>			
B-243 *	7733-173	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,7787	0,7787			
B-243 **	7733-173	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,6940	0,6940			
B-243 ***	7733-173	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,7739	0,7739	0,1179	0,1786	

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