

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/33057]

16 AUGUSTUS 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 16 augustus 2022;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 september 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 4 augustus 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 – 2022/33057]

16 AOUT 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, § 1er, 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 16 août 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} septembre 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 4 août 2022, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 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:

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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II

AMOXICLAV 500 mg					SANDOZ				ATC: J01CR02
C-37 ***	0764-225	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	G	0,2823	0,2823	0,1927	0,1927	

ANAFRANIL 25 mg					ALFASIGMA BELGIUM				ATC: N06AA04
B-73 ***	0700-831	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg			0,0883	0,0883	0,0177	0,0297

AZITHROMYCINE EG 500 mg					EUROGENERICCS				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: J01FA10
C-37 ***	0784-710	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5299	1,5299	1,0450	1,0450		

BETAHISTINE MYLAN 24 mg					MYLAN EPD				ATC: N07CA01
Cx-11	2678-969	100 tabletten, 24 mg	100 comprimés, 24 mg	G	15,76	15,76	12,01	12,01	
	2678-969				8,49	8,49			
Cx-11 *	0797-985	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1096	0,1096			
Cx-11 **	0797-985	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,0900	0,0900			
Cx-11 ***	0797-985	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1099	0,1099	0,1099	0,1099	

BISOPROLOL SANDOZ 5 mg					SANDOZ				ATC: C07AB07
B-15 ***	0769-216	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0490	0,0490	0,0098	0,0164	

BUPROPION TEVA 150 mg					AREGA PHARMA				ATC: N06AX12
B-73 ***	7727-548	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	0,3070	0,3070	0,0564	0,0949	

COVERSYL 10 mg					SERVIER BENELUX				ATC: C09AA04
B-21 ***	0789-123	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3975	0,3975	0,0758	0,1275	

LIPITOR 20					MYLAN EPD				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05
B-41 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2041	0,2041	0,0418	0,0696		

METOPROLOL RETARD MYLAN 95 mg					MYLAN EPD				ATC: C07AB02
B-15	2673-754	100 tabletten met verlengde afgifte, 95 mg	100 comprimés à libération prolongée, 95 mg	G	13,18	13,18	1,72	2,87	
	2673-754				6,49	6,49			
B-15 *	0796-771	1 tablet met verlengde afgifte, 95 mg	1 comprimé à libération prolongée, 95 mg	G	0,0838	0,0838			
B-15 **	0796-771	1 tablet met verlengde afgifte, 95 mg	1 comprimé à libération prolongée, 95 mg	G	0,0688	0,0688			
B-15 ***	0796-771	1 tablet met verlengde afgifte, 95 mg	1 comprimé à libération prolongée, 95 mg	G	0,0841	0,0841	0,0172	0,0287	

MIRTAZAPINE EG INSTANT 15 mg					EUROGENERICCS				ATC: N06AX11
B-73 ***	0755-454	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2533	0,2533	0,0520	0,0863	

MIRTAZAPINE MYLAN 15 mg MYLAN EPD ATC: N06AX11							
B-73 2201-408	2201-408	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G	12,34 5,84	12,34 5,84	1,55 2,58
MIRTAZAPINE MYLAN 30 mg MYLAN EPD ATC: N06AX11							
B-73 2201-432	2201-432	50 filmomhulde tabletten, 30 mg	50 comprimés pelliculés, 30 mg	G	23,08 14,24	23,08 14,24	3,78 6,29
B-73 ***	0779-801	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3661	0,3661	0,0756 0,1258
MIRTAZAPINE MYLAN 45 mg MYLAN EPD ATC: N06AX11							
B-73 2201-465	2201-465	50 filmomhulde tabletten, 45 mg	50 comprimés pelliculés, 45 mg	G	27,66 18,24	27,66 18,24	4,42 7,42
B-73 ***	0779-819	1 filmomhulde tablet, 45 mg	1 comprimé pelliculé, 45 mg	G	0,4577	0,4577	0,0884 0,1484
MIRTAZAPINE MYLAN 45 mg MYLAN EPD ATC: N06AX11							
B-73 2201-440	2201-440	30 filmomhulde tabletten, 45 mg	30 comprimés pelliculés, 45 mg	G	19,33 11,24	19,33 11,24	2,98 4,97
MOXONIDINE MYLAN 0,4 mg MYLAN EPD ATC: C02AC05							
B-240 3000-890	3000-890	28 filmomhulde tabletten, 0,4 mg	28 comprimés pelliculés, 0,4 mg	G	11,10 4,89	11,10 4,89	1,30 2,16
NEURONTIN 100 mg MYLAN EPD (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX12							
B-262 1325-422	1325-422	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	R	11,16 4,94	11,16 4,94	1,31 2,18
B-262 *	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0709	0,0709	+0,0000 +0,0000
B-262 **	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0582	0,0582	
B-262 ***	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0710	0,0710	0,0146 0,0242
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg SANDOZ ATC: N05AH03							
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	1,0049	1,0049	0,0990 0,1500
OLANZAPINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N05AH03							
B-72 ***	7704-380	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,7545	0,7545	0,1489 0,2504
OLMESARTAN/AMLODIPIN/HCT MYLAN 20 mg/5 mg/12,5 mg MYLAN EPD ATC: C09DX03							
B-224 4213-765	4213-765	98 filmomhulde tabletten, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	32,01 22,04	32,01 22,04	5,03 8,45
B-224 *	7728-819	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2902	0,2902	
B-224 **	7728-819	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2384	0,2384	
OLMESARTAN/AMLODIPIN/HCT MYLAN 40 mg/10 mg/12,5 mg MYLAN EPD ATC: C09DX03							
B-224 4213-781	4213-781	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	43,25 31,84	43,25 31,84	6,59 11,10
B-224 *	7728-843	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,4169	0,4169	
B-224 **	7728-843	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,3444	0,3444	
B-224 ***	7728-843	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 12,5 mg	G	0,3926	0,3926	0,0672 0,1133

OLMESARTAN/AMLODIPIN/HCT MYLAN 40 mg/10 mg/25 mg MYLAN EPD								ATC: C09DX03	
B-224	4213-807	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg 4213-807	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	43,25	43,25	6,59	11,10	
B-224 *	7728-850	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,4169	0,4169			
B-224 **	7728-850	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,3444	0,3444			
B-224 ***	7728-850	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 25 mg	G	0,3926	0,3926	0,0672	0,1133	

OLMESARTAN/AMLODIPIN/HCT MYLAN 40 mg/5 mg/12,5 mg MYLAN EPD								ATC: C09DX03	
B-224	4213-773	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg 4213-773	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	32,01	32,01	5,03	8,45	
B-224 *	7728-827	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2902	0,2902			
B-224 **	7728-827	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2384	0,2384			
B-224 ***	7728-827	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	G	0,2780	0,2780	0,0513	0,0862	

OLMESARTAN/AMLODIPIN/HCT MYLAN 40 mg/5 mg/25 mg MYLAN EPD								ATC: C09DX03	
B-224	4213-799	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg 4213-799	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	32,01	32,01	5,03	8,45	
B-224 *	7728-835	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,2902	0,2902			
B-224 **	7728-835	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,2384	0,2384			
B-224 ***	7728-835	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 25 mg	G	0,2780	0,2780	0,0513	0,0862	

PAROXETINE EG 20 mg EUROGENERIC								ATC: N06AB05	
B-73 ***	7725-914	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,2979	0,2979	0,0611	0,1018	

PRETERAX 5 mg/1,25 mg SERVIER BENELUX								ATC: C09BA04	
B-21 ***	0758-771	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1,25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1,25 mg	R	0,2996	0,2996	0,0613	0,1023	

ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)				ATC: C10AA07	
B-41 ***	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1908	0,1908	0,0389	0,0650	

SEROQUEL 100 mg ASTRAZENECA								ATC: N05AH04	
B-220 ***	0750-430	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,4463	0,4463	0,0913	0,1523	

SEROQUEL XR 50 mg ASTRAZENECA								ATC: N05AH04	
B-220 ***	0793-240	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	0,6296	0,6296	0,1290	0,2150	

SINGULAIR 5 mg ORGANON BELGIUM BV								ATC: R03DC03	
B-241 ***	0766-030	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	R	0,4467	0,4467	0,0914	0,1525	

2° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 1640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre IV-B :

a) Au § 1640000, 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

NEURONTIN 100 mg			MYLAN EPD	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
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
A-5	1325-422 1325-422	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	R	11,16 4,94	11,16 4,94	0,00	0,00
A-5 *	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0709	0,0709	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0582	0,0582		
A-5 ***	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0710	0,0710	0,0000	0,0000

b) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 4010000, 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 SANDOZ 100 mg			SANDOZ	ATC: M01AH01				
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
B-250 ***	7712-474	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1857	0,1857	0,0380	0,0633

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 SANDOZ 100 mg			SANDOZ	ATC: M01AH01				
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
B-250 ***	7712-474	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1857	0,1857	0,0380	0,0633

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

XIGDUO 5 mg/1000 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BD15
A-97 *** 7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg CR 0,7458 0,7458 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 EG 500 mg	EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01FA10
C-37 *** 0784-710	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg G 1,5299 1,5299 1,0450 1,0450	

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

f) 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

LIPITOR 20	MYLAN EPD	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05
A-45 *** 0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg R 0,2041 0,2041 0,0000 0,0000	

ROSUVASTATIN AB 20 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07
A-45 *** 7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg G 0,1908 0,1908 0,0000 0,0000	

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

g) 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

LIPITOR 20	MYLAN EPD	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05
A-45 *** 0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R 0,2041 0,2041 0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN AB 20 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07
A-45 *** 7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G 0,1908 0,1908 0,0000 0,0000

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

h) 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

LIPITOR 20	MYLAN EPD	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05
A-45 *** 0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R 0,2041 0,2041 0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN AB 20 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07
A-45 *** 7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G 0,1908 0,1908 0,0000 0,0000

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

i) 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

LIPITOR 20	MYLAN EPD	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05
A-45 *** 0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R 0,2041 0,2041 0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN AB 20 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07
A-45 *** 7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G 0,1908 0,1908 0,0000 0,0000

j) In § 8470000, 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	

XIGDUO 5 mg/1000 mg				ASTRAZENECA				ATC: A10BD15		
A-114 ***	7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg	CR/T	0,7458	0,7458	0,0000	0,0000		

k) In § 8970000, 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	

INSPRA 25 mg				MYLAN EPD				ATC: C03DA04		
B-27 ***	7728-157	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	R	0,5156	0,5156	0,1057	0,1761		

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

Brussel, 16 augustus 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} septembre 2022.
Bruxelles, 16 août 2022.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/33058]

16 AUGUSTUS 2022. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten

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, § 2ter, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en vervangen door de wet van 27 december 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten, artikels 18 en 19;

Gelet op de voorstel van de Technische raad voor radio-isotopen gedaan op 24 februari 2022;

Gelet op de advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 25 februari 2022;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 10 maart 2022;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 28 juni 2022;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/33058]

16 AOUT 2022. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-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 § 2ter, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et remplacé par la loi du 27 décembre 2012;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques, les articles 18 et 19;

Vu la proposition du Conseil technique des radio-isotopes émises le 24 février 2022 ;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donnés le 25 février 2022 ;

Vu l'accord de la Secrétaire d'État au Budget du 10 mars 2022 ;

Vu la notification au demandeur du 28 juin 2022 ;