

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/40552]

10 FEVRIER 2023. — 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 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 35ter, inséré par la loi du 2 janvier 2001 et modifié en dernier lieu par la loi programme du 26 décembre 2022;

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 et modifié en dernier lieu par la loi-programme du 26 décembre 2022;

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, notamment l'article 77;

Vu la communication aux demandeurs le 23 décembre 2022;

Vu la communication à l'Inspectrice des Finances le 2 février 2023;

Vu la communication à la Secrétaire d'Etat au Budget le 2 février 2023;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments du 14 février 2023;

Vu la demande d'avis n°73.049/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 3 février 2023, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o 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^{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, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/40552]

10 FEBRUARI 2023. — 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 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 35ter, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de programmawet van 26 december 2022;

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 en laatstelijk gewijzigd bij de programmawet 26 december 2022;

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 artikel 77;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 23 december 2022;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 2 februari 2023 ;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 2 februari 2023;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 14 februari 2023;

Gelet op de adviesaanvraag nr.73.049/2 binnen 30 dagen, die op 3 februari 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, 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 specialiteit vervangen als volgt:

1° au chapitre IV:

a) Au § 7680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk IV:

a) In § 7680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
TECFIDERA 120 mg			BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	3236-080	14 gélules gastro-résistantes, 120 mg	14 maagsapresistente capsules, hard, 120 mg	R	96,45	96,45	8,00	12,10
	3236-080				78,83	78,83		
B-227 *	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,4764	6,4764		
B-227 **	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	5,9686	5,9686		
B-227 ***	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,5281	6,5281	0,5714	0,8643
TECFIDERA 120 mg (Abacus)			ABACUS MEDICINE			ATC: L04AX07		
B-227	3919-313	14 gélules gastro-résistantes, 120 mg	14 maagsapresistente capsules, hard, 120 mg	R	96,45	96,45	8,00	12,10
	3919-313				78,83	78,83		
B-227 *	7730-195	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,4764	6,4764		
B-227 **	7730-195	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	5,9686	5,9686		
B-227 ***	7730-195	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,5281	6,5281	0,5714	0,8643
TECFIDERA 240 mg			BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	3236-106	56 gélules gastro-résistantes, 240 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	R	355,37	355,37	8,00	12,10
	3236-106				315,30	315,30		
B-227 *	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,0952	6,0952		
B-227 **	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	5,9682	5,9682		
B-227 ***	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,2555	6,2555	0,1429	0,2161
TECFIDERA 240 mg (Abacus)			ABACUS MEDICINE			ATC: L04AX07		
B-227	3666-286	56 gélules gastro-résistantes, 240 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	R	355,37	355,37	8,00	12,10
	3666-286				315,30	315,30		
B-227 *	7730-203	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,0952	6,0952		
B-227 **	7730-203	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	5,9682	5,9682		
B-227 ***	7730-203	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,2555	6,2555	0,1429	0,2161

TECFIDERA 240 mg (Orifarm)			ORIFARM BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	4201-836	56 gélules gastro-résistantes, 240 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	R	355,37	355,37	8,00	12,10
	4201-836				315,30	315,30		
B-227 *	7729-940	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,0952	6,0952		
B-227 **	7729-940	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	5,9682	5,9682		
B-227 ***	7729-940	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,2555	6,2555	0,1429	0,2161

b) le § 9520000 est supprimé (SKILARENCE);

b) § 9520000 wordt geschrapt (SKILARENCE);

c) Au § 11720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) In § 11720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
TECFIDERA 120 mg			BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	3236-080	14 gélules gastro-résistantes, 120 mg	14 maagsapresistente capsules, hard, 120 mg	R	96,45	96,45	8,00	12,10
	3236-080				78,83	78,83		
B-227 *	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,4764	6,4764		
B-227 **	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	5,9686	5,9686		
B-227 ***	7713-209	1 gélule gastro-résistante, 120 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 120 mg	R	6,5281	6,5281	0,5714	0,8643
TECFIDERA 240 mg			BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07		
B-227	3236-106	56 gélules gastro-résistantes, 240 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	R	355,37	355,37	8,00	12,10
	3236-106				315,30	315,30		
B-227 *	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,0952	6,0952		
B-227 **	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	5,9682	5,9682		
B-227 ***	7713-217	1 gélule gastro-résistante, 240 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	R	6,2555	6,2555	0,1429	0,2161

2° au chapitre VIII:

a) Au § 200108, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

2° in hoofdstuk VIII:

a) In § 200108, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
SPRYCEL 100 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01EA02								
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 100 mg (Orifarm) ORIFARM BELGIUM ATC: L01EA02								
	7729-924	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
A-65 *	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01EA02								
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		676,83	676,83		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	12,0758	12,0758		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	11,9573	11,9573		
SPRYCEL 50 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01EA02								
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 50 mg (Abacus) ABACUS MEDICINE ATC: L01EA02								
	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44		
A-65 *	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 70 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01EA02								
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		1391,44	1391,44		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,5822	24,5822		

b) Au § 200208, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 200208, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
SPRYCEL 100 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
A-65 *	0795-682 0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	1306,24 46,3907	1306,24 46,3907		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 100 mg (Orifarm)			ORIFARM BELGIUM			ATC: L01EA02		
A-65 *	7729-924 7729-924	30 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	1306,24 46,3907	1306,24 46,3907		
A-65 **	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 20 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
A-65 *	0786-335 0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	676,83 12,0758	676,83 12,0758		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	11,9573	11,9573		
SPRYCEL 50 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
A-65 *	0786-343 0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	1391,44 24,7007	1391,44 24,7007		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 50 mg (Abacus)			ABACUS MEDICINE			ATC: L01EA02		
A-65 *	7724-412 7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	1391,44 24,7007	1391,44 24,7007		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 70 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
A-65 *	0786-350 0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg 1 comprimé pelliculé, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg 1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	1391,44 24,7007	1391,44 24,7007		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,5822	24,5822		

c) Au § 200308, les spécialités suivantes sont supprimées: c) In § 200308, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SPRYCEL 10 mg/mL		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01EA02	
A-65 *	7725-534	1 flacon 990 mg poudre pour suspension buvable, 10 mg/mL	1 fles 990 mg poeder voor orale suspensie, 10 mg/mL		
	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL		
A-65 **	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL		

d) Au § 200308, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 200308, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SPRYCEL 100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01EA02				
A-65 *	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 100 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		ATC: L01EA02				
A-65 *	7729-924	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01EA02				
A-65 *	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		676,83	676,83		
	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	12,0758	12,0758		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	11,9573	11,9573		
SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: L01EA02				
A-65 *	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44		
	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 50 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: L01EA02				
A-65 *	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44		
	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		

SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		1391,44	1391,44	
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,7007	24,7007	
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,5822	24,5822	

e) Au § 200408, les spécialités suivantes sont supprimées: e) In § 200408, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)							
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm			
SPRYCEL 10 mg/mL		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
	7725-534	1 flacon 990 mg poudre pour suspension buvable, 10 mg/mL	1 fles 990 mg poeder voor orale suspensie, 10 mg/mL				
A-65 *	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL				
A-65 **	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL				

f) Au § 200408, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit: f) In § 200408, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SPRYCEL 100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02			
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 100 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM			ATC: L01EA02			
	7729-924	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
A-65 *	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	7729-924	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02			
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		676,83	676,83		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	12,0758	12,0758		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	11,9573	11,9573		

SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01EA02		
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822		
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01EA02		
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		1391,44	1391,44		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,7007	24,7007		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,5822	24,5822		

g) Au § 200508, les spécialités suivantes sont supprimées: g) In § 200508, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
SPRYCEL 10 mg/mL		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01EA02		
	7725-534	1 flacon 990 mg poudre pour suspension buvable, 10 mg/mL	1 fles 990 mg poeder voor orale suspensie, 10 mg/mL					
A-65 *	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL					
A-65 **	7725-534	1 mL suspension buvable, 10 mg/mL	1 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL					

h) Au § 200508, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 200508, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb Basis v tegem	I	II
SPRYCEL 100 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01EA02		
	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg		1306,24	1306,24		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,3907	46,3907		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	46,1537	46,1537		
SPRYCEL 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01EA02		
	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg		676,83	676,83		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	12,0758	12,0758		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	11,9573	11,9573		

SPRYCEL 50 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44	
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007	
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822	
SPRYCEL 50 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE			ATC: L01EA02		
	7724-412	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg		1391,44	1391,44	
A-65 *	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,7007	24,7007	
A-65 **	7724-412	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	24,5822	24,5822	
SPRYCEL 70 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM			ATC: L01EA02		
	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg		1391,44	1391,44	
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,7007	24,7007	
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	R	24,5822	24,5822	

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} février 2023.
Bruxelles, le 10 février 2023.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 februari 2023.
Brussel, 10 februari 2023.

F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT

[C - 2022/34438]

28 OCTOBRE 2022. — Arrêté royal déterminant la contribution financière de l'autorité fédérale belge pour l'année 2022 à la Commission économique pour l'Europe des Nations unies, dans le cadre du financement des activités relatives aux effets au sein de la Convention de 1979 sur la pollution atmosphérique transfrontière à longue distance

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 23 décembre 2021 contenant le budget général des dépenses pour l'année budgétaire 2022;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances donné le 12 octobre 2022 ;

Considérant l'arrêté royal du 31 mai 1933 concernant les déclarations à faire en matière de subventions, indemnités et allocations, l'article 1^{er}, remplacé par la loi du 7 juin 1994;

Considérant la loi du 22 mai 2003 portant organisation du budget et de la comptabilité de l'Etat fédéral, les articles 121 à 124;

Considérant la Convention sur la pollution atmosphérique transfrontière à longue distance, faite à Genève le 13 novembre 1979;

Considérant les Protocoles à la Convention sur la pollution atmosphérique transfrontière à longue distance;

Considérant la décision de l'Organe exécutif - composé de représentants des Parties à la Convention chargé de surveiller la mise en œuvre de la Convention sur la pollution atmosphérique transfrontière à longue distance - de créer le Groupe de travail sur les Effets pour examiner les matières relatives à l'exécution de la Convention et de prendre en charge les études et autre documentation nécessaires à cet effet et de faire des recommandations à l'Organe exécutif;

Considérant que les Protocoles sont basés sur l'étude des effets de certaines substances sur l'environnement et la santé publique;

Considérant que, dans la Déclaration ministérielle de Göteborg de 1999, il est noté que la bonne application de la Convention et de ses Protocoles nécessite des modalités de financement à long terme stables pour les activités de base prévues dans ces instruments;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU

[C - 2022/34438]

28 OKTOBER 2022. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de financiële bijdrage van de Belgische federale overheid voor het jaar 2022 aan de Economische Commissie voor Europa van de Verenigde Naties, in het kader van de financiering van effectgerichte maatregelen binnen het Verdrag van 1979 betreffende grensoverschrijdende luchtverontreiniging over lange afstand

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 23 december 2021 houdende de algemene uitgavenbegroting voor het begrotingsjaar 2022;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën van 12 oktober 2022;

Overwegende het koninklijk besluit van 31 mei 1933 betreffende de verklaringen af te leggen in verband met subsidies, vergoedingen en toelagen, artikel 1, vervangen bij de wet van 7 juni 1994;

Overwegende de wet van 22 mei 2003 houdende organisatie van de begroting en van de comptabiliteit van de federale Staat, artikelen 121 tot 124;

Overwegende het Verdrag betreffende grensoverschrijdende luchtverontreiniging over lange afstand, gedaan te Genève op 13 november 1979;

Overwegende de Protocollen ter uitvoering van het Verdrag betreffende grensoverschrijdende luchtverontreiniging over lange afstand;

Overwegende de beslissing van het Uitvoerend Orgaan - samengesteld uit vertegenwoordigers van de Verdragsluitende Partijen belast met het toezicht op de tenuitvoerlegging van het Verdrag betreffende grensoverschrijdende luchtverontreiniging over lange afstand - om de Werkgroep Effecten op te richten om kwesties verband houdende met de uitvoering van het Verdrag te bezien en de daartoe noodzakelijke studies en andere documentatie te verzorgen en aanbevelingen te doen aan het Uitvoerend Orgaan;

Overwegende dat de Protocollen gesteund zijn op het onderzoek naar het effect van bepaalde stoffen op het leefmilieu en de volksgezondheid;

Overwegende dat, in de Ministeriële Verklaring te Göteborg van 1999, opgemerkt wordt dat voor een efficiënte werking van het Verdrag en zijn Protocollen vaste modaliteiten voor een stabiele langetermijnfinanciering voor de kernactiviteiten voorzien in deze akten noodzakelijk zijn;