

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 13 avril 2023.

Pour le Ministre des Affaires sociales , absent :

La Ministre de la Coopération au développement et de la Politique des Grandes villes,

C. GENNEZ

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2023/15287]

13 AVRIL 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 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 1er, 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 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 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 avril 2023;

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 73.408/2 dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'État le 4 avril 2023, 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:

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 13 april 2023.

Pour le Ministre des Affaires sociales , absent :

La Ministre de la Coopération au développement et de la Politique des Grandes villes,

C. GENNEZ

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2023/15287]

13 APRIL 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 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 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, artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 april 2023;

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 73.408/2 binnen 5 dagen, die op 4 april 2023 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:

1° au chapitre I:

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

1° in hoofdstuk I:

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

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|----------|------------------------------|------------------------------|---------|---|---|--------|--------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs ex- usine / buiten bedrijf | Base de remb Basis v tegem ex- usine / buiten bedrijf | I | II | |
| AMLODIPINE BESILATE MYLAN 5 mg MYLAN EPD ATC: C08CA01 | | | | | | | | | |
| B-20 *** | 0759-472 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | G | 0,0712 | 0,0712 | 0,0146 | 0,0243 | |
| ARIPIPRAZOLE TEVA 15 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX12 | | | | | | | | | |
| B-72 *** | 7713-969 | 1 comprimé, 15 mg | 1 tablet, 15 mg | G | 1,7975 | 1,7975 | 0,2857 | 0,4321 | |
| ATACAND 16 mg EUROCEPT ATC: C09CA06 | | | | | | | | | |
| B-224 *** | 0749-903 | 1 comprimé, 16 mg | 1 tablet, 16 mg | R | 0,2009 | 0,2009 | 0,0404 | 0,0680 | |
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05 | | | | | | | | | |
| B-41 *** | 0756-445 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1891 | 0,1891 | 0,0386 | 0,0648 | |
| ATORVASTATINE MYLAN 10 mg MYLAN EPD (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05 | | | | | | | | | |
| B-41 *** | 0751-743 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,0919 | 0,0919 | 0,0188 | 0,0313 | |
| ATORVASTATINE MYLAN 20 mg MYLAN EPD (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05 | | | | | | | | | |
| B-41 *** | 0751-735 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1888 | 0,1888 | 0,0386 | 0,0643 | |
| AZITHROMYCIN AB 250 mg AUROBINDO NV ATC: J01FA10 | | | | | | | | | |
| C-37 *** | 7719-826 | 1 comprimé pelliculé, 250 mg | 1 filmomhulde tablet, 250 mg | G | 0,7508 | 0,7508 | 0,5117 | 0,5117 | |
| AZITHROMYCIN AB 500 mg AUROBINDO NV ATC: J01FA10 | | | | | | | | | |
| C-37 *** | 7719-115 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | G | 1,5017 | 1,5017 | 1,0233 | 1,0233 | |
| AZITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERIC (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10 | | | | | | | | | |
| C-37 *** | 0784-710 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | G | 1,5335 | 1,5335 | 1,0450 | 1,0450 | |
| BETAHISTINE EG 24 mg EUROGENERIC ATC: N07CA01 | | | | | | | | | |
| Cx-11 *** | 7706-351 | 1 comprimé, 24 mg | 1 tablet, 24 mg | G | 0,1089 | 0,1089 | 0,1089 | 0,1089 | |
| CEFUROXIM SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01DC02 | | | | | | | | | |
| C-37 *** | 0779-785 | 1 comprimé, 500 mg | 1 tablet, 500 mg | G | 0,5256 | 0,5256 | 0,3575 | 0,3575 | |
| EZETIMIBE SANDOZ 10 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AX09 | | | | | | | | | |
| B-268 *** | 7720-949 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | G | 0,3587 | 0,3587 | 0,0624 | 0,1051 | |
| IRBESARTAN SANDOZ 150 mg SANDOZ ATC: C09CA04 | | | | | | | | | |
| B-224 *** | 0751-818 | 1 comprimé pelliculé, 150 mg | 1 filmomhulde tablet, 150 mg | G | 0,2907 | 0,2907 | 0,0593 | 0,0989 | |
| LANOXIN 0,125 mg ASPEN PHARMA IRELAND LTD ATC: C01AA05 | | | | | | | | | |
| B-1 *** | 0730-648 | 1 comprimé, 0,125 mg | 1 tablet, 0,125 mg | | 0,0307 | 0,0307 | 0,0057 | 0,0095 | |

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|--|---------------------------------------|---|--------|---|--------|--------------|--|
| OLANZAPINE AB 10 mg | | | AUROBINDO NV | | | ATC: N05AH03 | | | |
| B-72 *** | 7732-944 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | G | 0,3963 | 0,3963 | 0,0678 | 0,1140 | |
| OLANZAPINE AB 5 mg | | | AUROBINDO NV | | | ATC: N05AH03 | | | |
| B-72 *** | 7732-928 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | G | 0,3224 | 0,3224 | 0,0574 | 0,0966 | |
| OXYCODONE TEVA 20 mg | | | AREGA PHARMA | | | ATC: N02AA05 | | | |
| B-56 *** | 7716-996 | 1 comprimé à libération prolongée, 20 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg | G | 0,2350 | 0,2350 | 0,0480 | 0,0800 | |
| PREGABALIN SANDOZ 300 mg | | | SANDOZ | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | ATC: N02BF02 | |
| B-262 *** | 7719-065 | 1 gélule, 300 mg | 1 capsule, hard, 300 mg | G | 0,5247 | 0,5247 | 0,0950 | 0,1596 | |
| PREGABALINE MYLAN 75 mg | | | AUROBINDO NV | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | ATC: N02BF02 | |
| B-262 *** | 7720-378 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,2014 | 0,2014 | 0,0407 | 0,0679 | |
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | | MYLAN EPD | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | ATC: C10AA01 | |
| B-41 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0225 | 0,0377 | |
| ZESTORETIC 20/12,5 | | | PHARMANOVIA BENELUX B.V. | | | ATC: C09BA03 | | | |
| B-21 *** | 0736-124 | 1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg | 1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg | R | 0,1787 | 0,1787 | 0,0364 | 0,0609 | |

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) In § 268:0000, 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 |

| TOVIAZ 4 mg | | PFIZER | | ATC: G04BD11 | | | | | |
|-------------|----------|---|--------------------------------------|--------------|--------|--------|--------|--------|--|
| B-265 *** | 0790-543 | 1 comprimé à libération prolongée, 4 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg | R | 0,5434 | 0,5434 | 0,0904 | 0,1521 | |

| TOVIAZ 8 mg | | PFIZER | | ATC: G04BD11 | | | | | |
|-------------|----------|---|--------------------------------------|--------------|--------|--------|--------|--------|--|
| B-265 *** | 0790-550 | 1 comprimé à libération prolongée, 8 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg | R | 0,6057 | 0,6057 | 0,0990 | 0,1668 | |

b) Au § 3570000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|------------------|-------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| PREGABALIN SANDOZ 300 mg | | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: N02BF02 | | |
| A-5 *** | 7719-065 | 1 gélule, 300 mg | 1 capsule, hard, 300 mg | G | 0,5247 | 0,5247 | 0,0000 | 0,0000 | |
| PREGABALINE MYLAN 75 mg | | | AUROBINDO NV | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: N02BF02 | | |
| A-5 *** | 7720-378 | 1 gélule, 75 mg | 1 capsule, hard, 75 mg | G | 0,2014 | 0,2014 | 0,0000 | 0,0000 | |

c) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| | | | | | | | | | | |
|-----------------|----------|------------------|-----------|-------------------------|--|--------------|--------|--------|--------|--------|
| CELEBREX 200 mg | | | MYLAN EPD | | | ATC: M01AH01 | | | | |
| B-250 *** | 0766-907 | 1 gélule, 200 mg | | 1 capsule, hard, 200 mg | | R | 0,2973 | 0,2973 | 0,0610 | 0,1017 |

| | | | | | | | | |
|-------------------------|----------|------------------|-------------------------|--------------|--------|--------|--------|--------|
| CELECOXIB SANDOZ 200 mg | | | SANDOZ | ATC: M01AH01 | | | | |
| B-250 *** | 7712-482 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | G | 0,2230 | 0,2230 | 0,0447 | 0,0750 |

d) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) In § 5020000, 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 |

| | | |
|-----------------|-----------|------------------|
| CELEBREX 200 mg | MYLAN EPD | ATC: M01AH01 |
| B-250 *** | 0766-907 | 1 gélule, 200 mg |

| | | | | | | | | |
|-------------------------|----------|------------------|-------------------------|--------------|--------|--------|--------|--------|
| CELECOXIB SANDOZ 200 mg | | | SANDOZ | ATC: M01AH01 | | | | |
| B-250 *** | 7712-482 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | G | 0,2230 | 0,2230 | 0,0447 | 0,0750 |

e) Au § 7150000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 7150000, 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 |

| | | | | | | | | | |
|-------------------------|----------|------------------------------|------------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| AZITHROMYCINE EG 500 mg | | | EUROGENERIC | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: J01FA10 | | | |
| C-37 *** | 0784-710 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | G | 1,5335 | 1,5335 | 1,0450 | 1,0450 | |

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

f) 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 240 mg | | | BIOGEN BELGIUM | ATC: L04AX07 | | | | |
| B-227 *** | 7713-217 | 1 gélule gastro-résistante, 240 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg | R | 6,2553 | 6,2553 | 0,1429 | 0,2161 |

g) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) In § 8310100, 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 | |
| | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 *** | 0756-445 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1891 | 0,1891 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 10 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 *** | 0751-743 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,0919 | 0,0919 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 20 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 *** | 0751-735 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1888 | 0,1888 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | | |
| A-45 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0000 | 0,0000 | |

h) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 8310200, 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 | |
| | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0756-445 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1891 | 0,1891 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 10 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0751-743 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,0919 | 0,0919 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 20 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0751-735 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1888 | 0,1888 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA01 | | |
| A-45 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0000 | 0,0000 | |

i) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 8310300, 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 | |
| | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0756-445 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1891 | 0,1891 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 10 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0751-743 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,0919 | 0,0919 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| ATORVASTATINE MYLAN 20 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 *** | 0751-735 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1888 | 0,1888 | 0,0000 | 0,0000 | |

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AA01 | | |
| A-45 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0000 | 0,0000 | |

j) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

| | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|---|--------------|--------|--------|--------|--------|
| ATORVASTATIN SANDOZ 20 mg | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | ATC: C10AA05 | | | | |
| A-45 *** | 0756-445 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1891 | 0,1891 | 0,0000 | 0,0000 |

| | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|---|--------------|--------|--------|--------|--------|
| ATORVASTATINE MYLAN 10 mg | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | ATC: C10AA05 | | | | |
| A-45 *** | 0751-743 | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | G | 0,0919 | 0,0919 | 0,0000 | 0,0000 |

| | | | | | | | | |
|---------------------------|----------|-----------------------------|---|--------------|--------|--------|--------|--------|
| ATORVASTATINE MYLAN 20 mg | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | ATC: C10AA05 | | | | |
| A-45 *** | 0751-735 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | 0,1888 | 0,1888 | 0,0000 | 0,0000 |

| | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|-----------------------------|---|--------------|--------|--------|--------|--------|
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | MYLAN EPD | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | ATC: C10AA01 | | | | |
| A-45 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0000 | 0,0000 |

k) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

k) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| | | | | | | | | | |
|--------------------------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--------|--------------|--------|--------|--|
| SIMVASTATINE MYLAN 40 mg | | MYLAN EPD | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | | |
| A-45 *** | 7714-835 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | 0,1105 | 0,1105 | 0,0000 | 0,0000 | |

I) Au § 8330100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

I) In § 8330100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| | | | | | | | | | |
|------------------------|----------|-------------------|-----------------|---|--------|--------|--------------|--------|--|
| EZETIMIBE SANDOZ 10 mg | | | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | | ATC: C10AX09 | | |
| A-71 *** | 7720-949 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | G | 0,3587 | 0,3587 | 0,0000 | 0,0000 | |

m) Au § 8330200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

m) In § 8330200, 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 | |
| | | | | | | | | | |

| | | | | | | | | |
|------------------------|----------|---|-----------------|---|--------|--------|--------|--------|
| EZETIMIBE SANDOZ 10 mg | SANDOZ | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | ATC: C10AX09 | | | | | |
| A-71 *** | 7720-949 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | G | 0,3587 | 0,3587 | 0,0000 | 0,0000 |

n) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 9210000, 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 | |
| | | | | | | | | | |

| | | | | |
|----------------------------|-----------|------------------------------|------------------------------|-------------------------------|
| LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg | MYLAN EPD | ATC: J01MA12 | | |
| C-37 *** | 0758-391 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | G 1,7316 1,7316 0,7071 1,0714 |

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

o) In § 11720000, 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 240 mg | BIOGEN BELGIUM | ATC: L04AX07 | | |
| B-227 *** | 7713-217 | 1 gélule gastro-résistante, 240 mg | 1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg | R 6,2553 6,2553 0,1429 0,2161 |

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mai 2023.

Bruxelles, le 13 avril 2023.

Pour le Ministre des Affaires sociales , absent :

La Ministre de la Coopération au développement et de la Politique des Grandes villes,
C. GENNEZ

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2023.

Brussel, 13 april 2023.

Voor de Minister van Sociale Zaken, afwezig:

De Minister van Ontwikkelingssamenwerking en Grootstedenbeleid,
C. GENNEZ