

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/31480]

17 JUILLET 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 l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 22 juin 2016, § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 9 et 18 avril 2023 et le 2 mai 2023;

Vu les avis de l'inspecteur des finances donné le 25 avril 2023 et les 15 et 21 mai 2023 ;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget des 27 et 28 avril 2023 et des 17 et 26 mai 2023;

Vu la notification au demandeur des 2, 24 et 30 mai 2023 ;

Vu la demande d'avis 73.804/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 7 juin 2023, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^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, sont apportées les modifications suivantes:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/31480]

17 JULI 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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 71;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 9 en 18 april 2023 en op 2 mei 2023;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 25 april 2023 en op 15 en 21 mei 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 27 en 28 april 2023 en op 17 en 26 mei 2023;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 2, 24 en 30 mei 2023;

Gelet op de adviesaanvraag 73.804/2 binnen 30 dagen, die op 7 juni 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^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 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 :

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ACTONEL 35 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: M05BA07					
B-230	3162-492 3162-492	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	R	
B-230 *	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
B-230 **	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
B-230 ***	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
ALLEGRA TAB 120 mg OPELLA HEALTHCARE BELGIUM NV/SA ATC: R06AX26					
Cs-7	2969-913 2969-913	20 comprimés pelliculés, 120 mg	20 filmomhulde tabletten, 120 mg		
APROVEL 150 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: C09CA04					
B-224	3073-244 3073-244	28 comprimés pelliculés, 150 mg	28 filmomhulde tabletten, 150 mg	R	
B-224 *	7705-411	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
B-224 **	7705-411	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
B-224 ***	7705-411	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
AROMASIN 25 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: L02BG06					
A-27	3363-272 3363-272	30 comprimés enrobés, 25 mg	30 omhulde tabletten, 25 mg	R	
A-27	3057-411 3057-411	100 comprimés enrobés, 25 mg	100 omhulde tabletten, 25 mg	R	
A-27 *	7703-614	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg	R	
A-27 **	7703-614	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg	R	
A-27 ***	7703-614	1 comprimé enrobé, 25 mg	1 omhulde tablet, 25 mg	R	
BIPRESSIL 10 mg + 5 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: C09BX02					
B-21	3813-136 3813-136	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 5 mg	R	
B-21 *	7724-842	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	
B-21 **	7724-842	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	
B-21 ***	7724-842	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	
CITALOPRAM EG 20 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA ATC: N06AB04					
B-73	3520-343 3520-343	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: J01FA09					
C-37	3559-168 3559-168	14 comprimés pelliculés, 250 mg	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	
C-37 *	7719-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
C-37 **	7719-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
C-37 ***	7719-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	

DULOXETINE TEVA 60 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21	
B-73	3343-969 3343-969	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	G	
EFIENT 5 mg		SUBSTIPHARM		ATC: B01AC22	
B-243	2630-853 2630-853	84 comprimés pelliculés, 5 mg	84 filmomhulde tabletten, 5 mg		
FLUCONAZOL EG 200 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J02AC01	
B-134	2650-661 2650-661	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	
B-134	2675-742 2675-742	20 gélules, 200 mg	20 capsules, hard, 200 mg	G	
B-134 *	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-134 **	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
B-134 ***	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
FLUCONAZOL EG 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J02AC01	
B-134	2650-646 2650-646	10 gélules, 50 mg	10 capsules, hard, 50 mg	G	
B-134 *	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
B-134 **	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
B-134 ***	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
FLUOXETINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB03	
B-73	2334-464 2334-464	28 gélules, 20 mg	28 capsules, hard, 20 mg	G	
KINZALKOMB 80/12,5 mg		BAYER		ATC: C09DA07	
B-224	1798-750 1798-750	98 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	R	
B-224 *	0773-531	1 comprimé, 80 mg / 12,5 mg	1 tablet, 80 mg / 12,5 mg	R	
B-224 **	0773-531	1 comprimé, 80 mg / 12,5 mg	1 tablet, 80 mg / 12,5 mg	R	
B-224 ***	0773-531	1 comprimé, 80 mg / 12,5 mg	1 tablet, 80 mg / 12,5 mg	R	
LIPITOR 80 mg (Impexeco)		IMPEXECO		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2926-970 2926-970	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	R	
B-41 *	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	
B-41 **	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	
B-41 ***	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	
MONTELUKAST TEVA 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: R03DC03	
B-241	3520-319 3520-319	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	

MONTELUKAST TEVA 4 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: R03DC03	
B-241	3433-703 3433-703	98 comprimés à croquer, 4 mg	98 kauwtabletten, 4 mg	G	
B-241 *	7715-402	1 comprimé à croquer, 4 mg	1 kauwtablet, 4 mg	G	
B-241 **	7715-402	1 comprimé à croquer, 4 mg	1 kauwtablet, 4 mg	G	
B-241 ***	7715-402	1 comprimé à croquer, 4 mg	1 kauwtablet, 4 mg	G	
PERINDOPRIL/AMLODIPINE KRKA 8mg/5mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: C09BB04	
B-21	3733-300 3733-300	60 comprimés, 8 mg/ 5 mg	60 tabletten, 8 mg/ 5 mg	G	
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA03	
B-41	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
B-41 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-41 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-41 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
QUETIAPINE KRKA 50 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N05AH04	
B-220	3567-864 3567-864	10 comprimés à libération prolongée, 50 mg	10 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg	G	
RISPERDAL 4 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08	
B-220	2631-018 2631-018	100 comprimés pelliculés, 4 mg	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	R	
SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: H01CB02	
B-50	0613-182 0613-182	20 ampoules 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	20 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	
B-50 *	0731-141	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,1 mg/mL	R	
B-50 **	0731-141	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,1 mg/mL	R	
SERLAIN 100 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB06	
B-73	3155-553 3155-553	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	
B-73 *	7709-421	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	
B-73 **	7709-421	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	
SERLAIN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB06	
B-73	2732-774 2732-774	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	R	
SEROXAT 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB05	
B-73	2358-919 2358-919	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	R	
B-73 *	0781-187	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	
B-73 **	0781-187	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	
B-73 ***	0781-187	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	

SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA01
B-41	2612-950 2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
SINGULAIR 10 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: R03DC03
B-241	3185-667 3185-667	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	R		
SIPRALEXA 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO				ATC: N06AB10
B-73	3172-392 3172-392	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	R		
B-73	3172-418 3172-418	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	R		
B-73	3172-442 3172-442	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	R		
B-73 *	7708-274	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R		
B-73 **	7708-274	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R		
B-73 ***	7708-274	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R		
TIMOGLAUCON 0,5 %/2 %		SANDOZ				ATC: S01ED51
B-168	2898-492 2898-492	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G		
B-168 *	0798-314	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL / 20 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL / 20 mg/mL	G		
B-168 **	0798-314	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL / 20 mg/mL	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL / 20 mg/mL	G		
TOTALIP 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA05
B-41	2991-180 2991-180	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
B-41 *	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
B-41 **	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
B-41 ***	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
TOTALIP 80 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA05
B-41	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G		
B-41 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
B-41 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
B-41 ***	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
TOTALIP (PI-PHARMA) 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA05
B-41	2991-149 2991-149	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
B-41 *	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-41 **	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-41 ***	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA05	
B-41	2991-164 2991-164	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G			
B-41 *	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G			
B-41 **	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G			
B-41 ***	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G			

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

b) 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

EFIENT 5 mg		SUBSTIPHARM		ATC: B01AC22				
	0797-399	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		18,34	18,34		
B-243 *	0797-399	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,8454	0,8454		
B-243 **	0797-399	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,6943	0,6943		

FLOXAPEN 500 mg		AUROBINDO NV		ATC: J01CF05				
C-37	0042-119 0042-119	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	13,99 6,89	13,99 6,89	6,09	6,09
C-37	4436-929 4436-929	32 gélules, 500 mg	32 capsules, hard, 500 mg	R	22,87 13,78	22,87 13,78	9,90	12,18
C-37 *	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,5556	0,5556		
C-37 **	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,4566	0,4566		
C-37 ***	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,5585	0,5585	0,3806	0,3806

RABIPUR		VALNEVA FRANCE SAS		ATC: J07BG01				
B-201	2765-444 2765-444	1 flacon 1 doses poudre pour solution injectable, 1 dose	1 fles 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 1 dosis		64,43 50,04	64,43 50,04	8,00	12,10
B-201 *	7700-693	1 dose 1 doses solution injectable, 1 dose	1 dosis 1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis		60,1500	60,1500		
B-201 **	7700-693	1 dose 1 doses solution injectable, 1 dose	1 dosis 1 doses oplossing voor injectie, 1 dosis		53,0400	53,0400		

RISPERDAL 4 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08				
	0794-404	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg		47,51	47,51		
B-220 *	0794-404	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	0,9578	0,9578		
B-220 **	0794-404	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	0,8393	0,8393		

STAPHYCID			LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER			ATC: J01CF05			
C-37	0841-965 0841-965	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	13,99 6,89	13,99 6,89	6,09	6,09	
C-37	4148-862 4148-862	32 gélules, 500 mg	32 capsules, hard, 500 mg	R	22,87 13,78	22,87 13,78	9,90	12,18	
C-37 *	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,5556	0,5556			
C-37 **	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,4566	0,4566			
C-37 ***	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,5568	0,5568	0,3094	0,3806	

2° au chapitre II :

2° in hoofdstuk II :

a) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: A02BC01	
B-48	2616-522 2616-522	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G		

PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: A02BC02	
B-48	2976-934 2976-934	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G		

b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: A02BC01	
C-31	2616-548 2616-548	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G		
C-31 *	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G		
C-31 **	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G		
C-31 ***	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G		

3° au chapitre III :

3° in hoofdstuk III :

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

NATRIUMBICARBONAAT B. BRAUN 8,4 %		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05XA02	
B-186	0826-628 0826-628	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion, 84 g/l	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie, 84 g/l	M	

TETRASPAN 6 %		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05AA07	
B-189 *	0792-184	20 poches 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL/ 0,3 mg/mL/ 0,2 mg/mL/ 3,27 mg/mL/ 6,25 mg/mL	20 zakken 500 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 60 mg/mL/ 0,3 mg/mL/ 0,2 mg/mL/ 3,27 mg/mL/ 6,25 mg/mL		
B-189 **	0792-184	1 poche 500 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL/ 0,3 mg/mL/ 0,2 mg/mL/ 3,27 mg/mL/ 6,25 mg/mL	1 zak 500 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 60 mg/mL/ 0,3 mg/mL/ 0,2 mg/mL/ 3,27 mg/mL/ 6,25 mg/mL		

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

b) 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
					ex- usine / buiten bedrijf	ex- usine / buiten bedrijf		

NATRIUMBICARBONAAT B. BRAUN 8,4 %		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05XA02				
B-186 *	0730-119	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion, 84 g/l	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie, 84 g/l		3,62	3,62		
B-186 **	0730-119	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 84 g/L	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 84 g/L		4,6700	4,6700		
					3,8400	3,8400		

4° au chapitre IV :

4° in hoofdstuk IV :

a) Au § 960101, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 960101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02				
A-43 *	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml					
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL					

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

b) Au § 960102, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 960102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

c) Au § 960201, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 960201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

d) Au § 960202, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 960202, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

e) Au § 960203, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 960203, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

f) Au § 960300, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 960300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

g) Au § 960400, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 960400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

h) Au § 960500, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 960500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

ZARZIO 30 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-690	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/ml		
A-43 *	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		
A-43 **	0795-690	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 600 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 600 µg/mL		

ZARZIO 48 ME/0,5 ml		SANDOZ		ATC: L03AA02	
	0795-708	5 seringues préremplies 0,5 ml solution pour perfusion et injection, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/ml		
A-43 *	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		
A-43 **	0795-708	1 seringue préremplie 0,5 mL solution pour perfusion et injection, 960 µg/mL	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor infusie en injectie, 960 µg/mL		

i) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

STOCRIN 600 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J05AG03	
A-20	3147-436	30 comprimés pelliculés	30 filmomhulde tabletten	R	
	3147-436				
A-20 *	7707-631	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	
A-20 **	7707-631	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	
A-20 ***	7707-631	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	

j) Au § 1330100, les spécialités suivantes sont supprimées:

j) In § 1330100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FLUCONAZOL EG 200 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J02AC01	
A-53	2650-661 2650-661	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	
A-53	2675-742 2675-742	20 gélules, 200 mg	20 capsules, hard, 200 mg	G	
A-53 *	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
A-53 **	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
A-53 ***	0794-990	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	
FLUCONAZOL EG 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J02AC01	
A-53	2650-646 2650-646	10 gélules, 50 mg	10 capsules, hard, 50 mg	G	
A-53 *	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
A-53 **	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
A-53 ***	0794-974	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	

k) Au § 1340200, les spécialités suivantes sont supprimées:

k) In § 1340200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SANDOSTATINE		NOVARTIS PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: H01CB02	
A-52	0613-182 0613-182	20 ampoules 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml	20 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	R	
A-52 *	0731-141	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,1 mg/mL	R	
A-52 **	0731-141	1 ampoule 1 mL solution injectable, 0,1 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 0,1 mg/mL	R	

l) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EXELON 1,5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3262-565 3262-565	56 gélules, 1,5 mg	56 capsules, hard, 1,5 mg	R	
B-254 *	7714-108	1 gélule, 1,5 mg	1 capsule, hard, 1,5 mg	R	
B-254 **	7714-108	1 gélule, 1,5 mg	1 capsule, hard, 1,5 mg	R	
B-254 ***	7714-108	1 gélule, 1,5 mg	1 capsule, hard, 1,5 mg	R	

EXELON 3 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3262-581 3262-581	56 gélules, 3 mg	56 capsules, hard, 3 mg	R	
B-254 *	7714-116	1 gélule, 3 mg	1 capsule, hard, 3 mg	R	
B-254 **	7714-116	1 gélule, 3 mg	1 capsule, hard, 3 mg	R	
B-254 ***	7714-116	1 gélule, 3 mg	1 capsule, hard, 3 mg	R	

EXELON 4,5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3262-599 3262-599	56 gélules, 4,5 mg	56 capsules, hard, 4,5 mg	R	
B-254 *	7714-124	1 gélule, 4,5 mg	1 capsule, hard, 4,5 mg	R	
B-254 **	7714-124	1 gélule, 4,5 mg	1 capsule, hard, 4,5 mg	R	
B-254 ***	7714-124	1 gélule, 4,5 mg	1 capsule, hard, 4,5 mg	R	

EXELON 6 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3262-623 3262-623	56 gélules, 6 mg	56 capsules, hard, 6 mg	R	
B-254 *	7714-132	1 gélule, 6 mg	1 capsule, hard, 6 mg	R	
B-254 **	7714-132	1 gélule, 6 mg	1 capsule, hard, 6 mg	R	
B-254 ***	7714-132	1 gélule, 6 mg	1 capsule, hard, 6 mg	R	

m) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

OMEPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01	
A-125	3078-177 3078-177	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
A-125 *	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 **	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02	
A-125	2732-816 2732-816	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
A-125	2976-942 2976-942	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
A-125 *	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 **	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

n) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont supprimées:

n) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OMEPRAZOL AB 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01					
A-126	3078-177	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
	3078-177				
A-126 *	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-126 **	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-126 ***	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

PANTOMED 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC02					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
A-126	2732-816	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
	2732-816				
A-126	2976-942	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
	2976-942				
A-126 *	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 **	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
A-126 ***	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	

o) Au § 4280000, les spécialités suivantes sont supprimées:

o) In § 4280000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SIFROL 0,18 mg (Pi-Pharma) PI-PHARMA ATC: N04BC05					
B-290	3480-092	30 comprimés sécables, 0,18 mg	30 deelbare tabletten, 0,18 mg	R	
	3480-092				
B-290	3397-460	100 comprimés sécables, 0,18 mg	100 deelbare tabletten, 0,18 mg	R	
	3397-460				
B-290 *	7717-358	1 comprimé sécable, 0,18 mg	1 deelbare tablet, 0,18 mg	R	
B-290 **	7717-358	1 comprimé sécable, 0,18 mg	1 deelbare tablet, 0,18 mg	R	
B-290 ***	7717-358	1 comprimé sécable, 0,18 mg	1 deelbare tablet, 0,18 mg	R	

p) Au § 4530200, les spécialités suivantes sont supprimées:

p) In § 4530200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
BICALUTAMIDE SANDOZ 150 mg SANDOZ ATC: L02BB03					
A-27	2680-288 2680-288	28 comprimés pelliculés, 150 mg	28 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	

q) Au § 4690000, les spécialités suivantes sont supprimées:

q) In § 4690000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OPRYMEA 1,57 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: N04BC05					
B-76	3641-180 3641-180	30 comprimés à libération prolongée, 1,57 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 1,57 mg	G	
B-76 *	7720-808	1 comprimé à libération prolongée, 1,57 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 1,57 mg	G	
B-76 **	7720-808	1 comprimé à libération prolongée, 1,57 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 1,57 mg	G	
B-76 ***	7720-808	1 comprimé à libération prolongée, 1,57 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 1,57 mg	G	

r) Au § 4870000, les spécialités suivantes sont supprimées:

r) In § 4870000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
YUFLYMA 80 mg/0,8 mL CELLTRION HEALTHCARE BELGIUM BVBA ATC: L04AB04					
B-281	4622-973 4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-281 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-281 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

s) Au § 5240000, les spécialités suivantes sont supprimées:

s) In § 5240000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ENTECAVIR KRKA 1 mg					
		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: J05AF10	
A-73	3920-576 3920-576	30 comprimés pelliculés, 1 mg	30 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	
A-73 *	7725-781	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	
A-73 **	7725-781	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	
A-73 ***	7725-781	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	

t) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées: t) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PARACETAMOL SANDOZ 1g					
		SANDOZ		ATC: N02BE01	
B-313	3266-616 3266-616	100 comprimés, 1000 mg	100 tabletten, 1000 mg	G	

u) Au § 5480000, les spécialités suivantes sont supprimées: u) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SITAGLIPTIN EG 25 mg					
		EUROGENERICS		ATC: A10BH01	
A-97	4582-037 4582-037	98 comprimés pelliculés, 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	
A-97 *	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	
A-97 **	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	
A-97 ***	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	
SITAGLIPTIN EG 50 mg					
		EUROGENERICS		ATC: A10BH01	
A-97	4582-045 4582-045	98 comprimés pelliculés, 50 mg	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	
A-97 *	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	
A-97 **	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	
A-97 ***	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	

v) Au § 6780000, les spécialités suivantes sont supprimées:

v) In § 6780000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
YUFLYMA 80 mg/0,8 mL		CELLTRION HEALTHCARE BELGIUM BVBA		ATC: L04AB04	
B-248	4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
	4622-973				
B-248 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-248 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

w) Au § 7420000, les spécialités suivantes sont supprimées:

w) In § 7420000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

SITAGLIPTIN EG 25 mg		EUROGENERICS		ATC: A10BH01	
A-91	4582-037	98 comprimés pelliculés, 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	
	4582-037				
A-91 *	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	
A-91 **	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	
A-91 ***	7734-718	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	

SITAGLIPTIN EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: A10BH01	
A-91	4582-045	98 comprimés pelliculés, 50 mg	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	
	4582-045				
A-91 *	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	
A-91 **	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	
A-91 ***	7734-726	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	

x) Au § 8220100, les spécialités suivantes sont supprimées:

x) In § 8220100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

YUFLYMA 80 mg/0,8 mL		CELLTRION HEALTHCARE BELGIUM BVBA		ATC: L04AB04	
B-339	4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
	4622-973				
B-339 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

B-339 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
----------	----------	---	---	--	--

y) Au § 8220200, les spécialités suivantes sont supprimées:

y) In § 8220200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

YUFLYMA 80 mg/0,8 mL					
CELLTRION HEALTHCARE BELGIUM BVBA			ATC: L04AB04		
B-339	4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
	4622-973				
B-339 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-339 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

z) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

z) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

LIPITOR 80 mg (Impexeco)					
IMPEXECO			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2926-970	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	R	
	2926-970				
A-45 *	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	
A-45 **	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	
A-45 ***	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R	

PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)					
PI-PHARMA			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA03
A-45	2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
	2727-378				
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	

SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)					
PI-PHARMA			(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
	2612-950				

TOTALIP 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-180 2991-180	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
A-45 *	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 **	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 ***	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		

TOTALIP 80 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G		
A-45 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 ***	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-149 2991-149	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
A-45 *	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 **	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-164 2991-164	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

aa) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

aa) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

LIPITOR 80 mg (Impexeco)		IMPEXECO		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2926-970 2926-970	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	R		
A-45 *	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 **	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 ***	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		

PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA03
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2612-950 2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		

TOTALIP 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-180 2991-180	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
A-45 *	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 **	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 ***	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		

TOTALIP 80 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G		
A-45 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 ***	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-149 2991-149	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
A-45 *	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 **	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-164 2991-164	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

ab) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

ab) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

LIPITOR 80 mg (Impexeco)		IMPEXECO		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2926-970 2926-970	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	R		
A-45 *	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 **	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 ***	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		

PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA03
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2612-950 2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		

TOTALIP 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-180 2991-180	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
A-45 *	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 **	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 ***	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		

TOTALIP 80 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G		
A-45 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 ***	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-149 2991-149	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
A-45 *	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 **	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-164 2991-164	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

ac) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

ac) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opn

LIPITOR 80 mg (Impexeco)		IMPEXECO		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2926-970 2926-970	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	R		
A-45 *	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 **	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		
A-45 ***	0751-438	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	R		

PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA03
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA01
A-45	2612-950 2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		

TOTALIP 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-180 2991-180	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
A-45 *	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 **	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
A-45 ***	7700-883	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		

TOTALIP 80 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-206 2991-206	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G		
A-45 *	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 **	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		
A-45 ***	7700-891	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 10 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-149 2991-149	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
A-45 *	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 **	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-867	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		

TOTALIP (PI-PHARMA) 20 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05
A-45	2991-164 2991-164	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
A-45 *	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 **	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-875	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

ad) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

ad) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PRAVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA03	
A-45	2727-378 2727-378	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
A-45 *	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
A-45 **	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
A-45 ***	0798-538	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2612-950 2612-950	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

ae) Au § 8870000, les spécialités suivantes sont supprimées:

ae) In § 8870000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
YUFLYMA 80 mg/0,8 mL		CELLTRION HEALTHCARE BELGIUM BVBA		ATC: L04AB04	
B-255	4622-973 4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-255 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-255 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

af) Au § 9180000, les spécialités suivantes sont supprimées:

af) In § 9180000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NORDIMET 10 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-791 7734-791	12 seringues préremplies 0,4 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,4 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	

Fb-9 **	7734-791	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
---------	----------	--	---	---	--

NORDIMET 12,5 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-809	12 seringues préremplies 0,5 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-809	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	

NORDIMET 15 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-817	12 seringues préremplies 0,6 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,6 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-817	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	

NORDIMET 17,5 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-825	12 seringues préremplies 0,7 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,7 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,7 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,7 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-825	1 seringue préremplie 0,7 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,7 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	

NORDIMET 20 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-833	12 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-833	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
NORDIMET 22,5 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-841	12 seringues préremplies 0,9 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,9 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,9 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,9 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-841	1 seringue préremplie 0,9 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,9 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
NORDIMET 25 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-858	12 seringues préremplies 1 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 1 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-858	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
NORDIMET 7,5 mg		NORDIC PHARMA		ATC: L04AX03	
Fb-9 *	7734-783	12 seringues préremplies 0,3 mL solution injectable, 25 mg/mL 1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	12 voorgevulde spuiten 0,3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL 1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	
Fb-9 **	7734-783	1 seringue préremplie 0,3 mL solution injectable, 25 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 12)	1 voorgevulde spuit 0,3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 12)	R	

ag) Au § 10680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

ag) In § 10680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
YUFLYMA 80 mg/0,8 mL					
CELLTRION HEALTHCARE					
BELGIUM BVBA					
ATC: L04AB04					
B-248	4622-973	1 seringue préremplie avec dispositif de protection de l'aiguille 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit met naaldbescherming 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
	4622-973				
B-248 *	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		
B-248 **	7738-081	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL		

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 17 juillet 2023.

F. VANDENBROUCKE

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, 17 juli 2023..

F. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2023/31478]

17 JUILLET 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 72bis, § 1bis, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par les lois du 10 avril 2014 et du 22 juin 2016;

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;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1^{er};

Vu l'urgence;

Vu la circonstance que le 27 juin 2023, la Commission de Remboursement des Médicaments a approuvé la reconnaissance d'un cas de force majeure concernant la spécialité THIOTEPA RIEMSER 100 mg, ce qui permet la réinscription de plein droit de ces spécialités sur la liste des spécialités pharmaceutiques remboursables;

Vu la nécessité d'adopter et de publier le présent arrêté le plus vite possible,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre IV à 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 la spécialité suivante est insérée comme suit:

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2023/31478]

17 JULI 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 72bis, § 1bis, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wetten van 10 april 2014 en 22 juni 2016;

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;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Gelet op het feit dat op 27 juni 2023, de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen de erkenning van een situatie van overmacht voor de specialiteit THIOTEPA RIEMSER 100 mg heeft goedgekeurd, waardoor een herinschrijving van rechtswege van deze specialiteiten op de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten mogelijk is;

Gelet op de noodzaak om onderhavig besluit zo snel mogelijk te nemen en bekend te maken,

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk IV van 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 specialiteit ingevoegd als volgt: