

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2023/44661]

17 AOUT 2023. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

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 2171 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2175, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 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<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment les articles 71;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 30 mai 2023;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances donné le 12 juin 2023;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat au Budget de 15 juin 2023;

Vu la notification au demandeur du 20 juin 2023 ;

Vu la demande d'avis 74.085/2 dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'Etat le 11 juillet 2023, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup> des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2023/44661]

17 AUGUSTUS 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, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 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 artikels 71;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 30 mei 2023;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 12 juni 2023;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris voor Begroting op 15 juni 2023;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 20 juni 2023;

Gelet op de adviesaanvraag 74.085/2 binnen 30 dagen, die op 11 juli 2023 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, 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	

AMIODARONE AB 200 mg		AUROBINDO NV		ATC: C01BD01	
B-11	4515-979 <b>4515-979</b>	90 comprimés, 200 mg	90 tabletten, 200 mg	G	

AMOCLANEEUROGENERICS 500 mg/125 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02	
C-37	4253-746 <b>4253-746</b>	30 comprimés pelliculés, 500 mg/125 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg/125 mg	G	
C-37 *	7729-791	1 comprimé pelliculé, 500 mg/125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/125 mg	G	
C-37 **	7729-791	1 comprimé pelliculé, 500 mg/125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/125 mg	G	
C-37 ***	7729-791	1 comprimé pelliculé, 500 mg/125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/125 mg	G	

ARTEOPTIC LA 2% (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		ATC: S01ED05	
B-168	4581-302 <b>4581-302</b>	3 flacons compte-gouttes 3 mL collyre à libération prolongée, 20 mg/mL	3 containers met druppelpipet 3 mL oogdruppels met verlengde afgifte, 20 mg/mL		
B-168 *	7735-269	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre à libération prolongée, 20 mg/mL	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels met verlengde afgifte, 20 mg/mL		
B-168 **	7735-269	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre à libération prolongée, 20 mg/mL	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels met verlengde afgifte, 20 mg/mL		

ATORVASTATINE TEVA 40 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05	
B-41	4581-112 <b>4581-112</b>	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
B-41 *	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
B-41 **	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
B-41 ***	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	

EPIRUBICIN AB 2 mg/ml		AUROBINDO NV		ATC: L01DB03	
A-25 *	<b>0791-632</b> 0791-632	<b>1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 2 mg/ml</b> 1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 2 mg/mL	<b>1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml</b> 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	
A-25 **	0791-632	1 flacon injectable 5 mL solution injectable, 2 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	G	

FLUDARABINE ACCORD HEALTHCARE 25 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01BB05	
A-24 *	<b>7712-771</b> 7712-771	<b>1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion et injection, 25 mg/ml</b> 1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	<b>1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/ml</b> 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	
A-24 **	7712-771	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion et injection, 25 mg/mL	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/mL	G	

INSUMAN BASAL 100 IE/ml (Solostar)		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AC01	
A-11	2692-382 <b>2692-382</b>	5 stylos préremplis 3 ml suspension injectable, 100 IU/ml	5 voorgevulde pennen 3 ml suspensie voor injectie, 100 IU/ml	M	
A-11 *	0797-647	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		
A-11 **	0797-647	1 stylo prérempli 3 mL suspension injectable, 100 IU/mL	1 voorgevulde pen 3 mL suspensie voor injectie, 100 IU/mL		
PAROXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB05	
B-73	3891-165 <b>3891-165</b>	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	G	
PERAMTEVA 10 mg/10 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04	
B-21	3245-461 <b>3245-461</b>	30 comprimés, 10 mg / 10 mg	30 tabletten, 10 mg / 10 mg	R	
B-21	4200-721 <b>4200-721</b>	90 comprimés, 10 mg/ 10 mg	90 tabletten, 10 mg/ 10 mg	R	
B-21 *	7713-001	1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	1 tablet, 10 mg/ 10 mg	R	
B-21 **	7713-001	1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	1 tablet, 10 mg/ 10 mg	R	
B-21 ***	7713-001	1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	1 tablet, 10 mg/ 10 mg	R	
PERAMTEVA 10 mg/5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04	
B-21	3245-347 <b>3245-347</b>	30 comprimés, 10 mg / 5 mg	30 tabletten, 10 mg / 5 mg	R	
B-21	4200-713 <b>4200-713</b>	90 comprimés, 10 mg/ 5 mg	90 tabletten, 10 mg/ 5 mg	R	
B-21 *	7712-995	1 comprimé, 10 mg/ 5 mg	1 tablet, 10 mg/ 5 mg	R	
B-21 **	7712-995	1 comprimé, 10 mg/ 5 mg	1 tablet, 10 mg/ 5 mg	R	
B-21 ***	7712-995	1 comprimé, 10 mg/ 5 mg	1 tablet, 10 mg/ 5 mg	R	
PERAMTEVA 5 mg/10 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04	
B-21	4200-705 <b>4200-705</b>	90 comprimés, 5 mg/ 10 mg	90 tabletten, 5 mg/ 10 mg	R	
B-21 *	7712-987	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	
B-21 **	7712-987	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	
B-21 ***	7712-987	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	R	
PERAMTEVA 5 mg/5 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04	
B-21	3245-321 <b>3245-321</b>	30 comprimés, 5 mg / 5 mg	30 tabletten, 5 mg / 5 mg	R	
B-21	4200-697 <b>4200-697</b>	90 comprimés, 5 mg/ 5 mg	90 tabletten, 5 mg/ 5 mg	R	
B-21 *	7712-979	1 comprimé, 5 mg/ 5 mg	1 tablet, 5 mg/ 5 mg	R	
B-21 **	7712-979	1 comprimé, 5 mg/ 5 mg	1 tablet, 5 mg/ 5 mg	R	
B-21 ***	7712-979	1 comprimé, 5 mg/ 5 mg	1 tablet, 5 mg/ 5 mg	R	

QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04	
B-220	2942-936 <b>2942-936</b>	100 comprimés à libération prolongée, 400 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	G	

QVAR AUTOHALER 100 µg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: R03BA01	
B-99	3146-321 <b>3146-321</b>	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis	R	
B-99 *	7713-944	1 cartouche, 100 µg/dose	1 patroon, 100 µg/dosis	R	
B-99 **	7713-944	1 cartouche, 100 µg/dose	1 patroon, 100 µg/dosis	R	

RUPATADINE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX28	
Cs-7	3455-375 <b>3455-375</b>	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	
Cs-7 *	7717-093	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
Cs-7 **	7717-093	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
Cs-7 ***	7717-093	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 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

CERTICAN 0,25 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AA18				
A-29	2156-255 <b>2156-255</b>	60 comprimés, 0,25 mg	60 tabletten, 0,25 mg	R	69,20 <b>54,20</b>	69,20 <b>54,20</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg	R	1,0760	1,0760		
A-29 **	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg	R	0,9575	0,9575		
A-29 ***	0779-884	1 comprimé, 0,25 mg	1 tablet, 0,25 mg	R	1,0690	1,0690	0,0000	0,0000

CERTICAN 0,5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AA18				
A-29	2156-271 <b>2156-271</b>	60 comprimés, 0,5 mg	60 tabletten, 0,5 mg	R	128,85 <b>108,42</b>	128,85 <b>108,42</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg	R	2,0340	2,0340		
A-29 **	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg	R	1,9155	1,9155		
A-29 ***	0779-892	1 comprimé, 0,5 mg	1 tablet, 0,5 mg	R	2,0633	2,0633	0,0000	0,0000

CERTICAN 0,75 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AA18				
A-29	2156-289 <b>2156-289</b>	60 comprimés, 0,75 mg	60 tabletten, 0,75 mg	R	188,19 <b>162,62</b>	188,19 <b>162,62</b>	0,00	0,00
A-29 *	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg	R	2,9915	2,9915		
A-29 **	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg	R	2,8730	2,8730		
A-29 ***	0779-900	1 comprimé, 0,75 mg	1 tablet, 0,75 mg	R	3,0523	3,0523	0,0000	0,0000

METFORMINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: A10BA02				
A-13	2071-561 <b>2071-561</b>	60 comprimés, 500 mg	60 tabletten, 500 mg	G	6,91 <b>1,30</b>	6,91 <b>1,30</b>	0,00	0,00
A-13 *	0763-201	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0280	0,0280		
A-13 **	0763-201	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0230	0,0230		
A-13 ***	0763-201	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0309	0,0309	0,0000	0,0000

METFORMINE SANDOZ 850 mg		SANDOZ		ATC: A10BA02				
A-13	2071-579 <b>2071-579</b>	100 comprimés, 850 mg	100 tabletten, 850 mg	G	8,17 <b>2,40</b>	8,17 <b>2,40</b>	0,00	0,00
A-13 *	0763-219	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	G	0,0310	0,0310		
A-13 **	0763-219	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	G	0,0254	0,0254		
A-13 ***	0763-219	1 comprimé, 850 mg	1 tablet, 850 mg	G	0,0312	0,0312	0,0000	0,0000

PAROXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB05				
B-73 *	7725-914	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,2968	0,2968		
B-73 **	7725-914	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,2439	0,2439		

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

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

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

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

DAKAR 30		SANOFI BELGIUM		ATC: A02BC03				
C-31	1089-531 <b>1089-531</b>	28 gélules, 30 mg	28 capsules, hard, 30 mg	R				
C-31 *	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R				
C-31 **	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R				
C-31 ***	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R				

ESOMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC05				
C-31	2893-485 <b>2893-485</b>	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G				

PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
C-31	3120-052 <b>3120-052</b>	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G				
C-31 *	0799-379	1 comprimés gastro-résistants, 40 mg	1 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G				
C-31 **	0741-405	1 comprimés gastro-résistants, 40 mg	1 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G				
C-31 ***	0741-405	1 comprimés gastro-résistants, 40 mg	1 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G				

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 760000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 760000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
KOVALTRY 250 IE <span style="float: right;">BAYER</span> <span style="float: right;">ATC: B02BD02</span>					
A-50	3424-942	1 seringue préremplie 2,5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml	1 voorgevulde spuit 2,5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
	<b>3424-942</b>				
A-50 *	7716-475	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-50 **	7716-475	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma) <span style="float: right;">PI-PHARMA</span> <span style="float: right;">ATC: A02BC01</span>					
A-125	2669-273	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
	<b>2669-273</b>				
A-125 *	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 **	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma) <span style="float: right;">PI-PHARMA</span> <span style="float: right;">ATC: A02BC01</span>					
A-126	2669-273	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
	<b>2669-273</b>				
A-126 *	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-126 **	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-126 ***	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

d) Au § 7290100, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 7290100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

DOTAGRAPH 10 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-744</b>	<b>1 flacon injectable 10 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 15 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-751</b>	<b>1 flacon injectable 15 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 20 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-769</b>	<b>1 flacon injectable 20 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 60 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-777</b>	<b>1 flacon injectable 60 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 60 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
		(Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	(Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)		
B-179 **	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
		(Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	(Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)		

e) Au § 7290200, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 7290200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

DOTAGRAPH 10 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-744</b>	<b>1 flacon injectable 10 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 15 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-751</b>	<b>1 flacon injectable 15 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 20 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-769</b>	<b>1 flacon injectable 20 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 60 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-777</b>	<b>1 flacon injectable 60 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 60 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)	G	

f) Au § 7290300, les spécialités suivantes sont supprimées: f) In § 7290300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

DOTAGRAPH 10 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-744</b>	<b>1 flacon injectable 10 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	



DOTAGRAPH 15 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-751</b>	<b>1 flacon injectable 15 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 20 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-769</b>	<b>1 flacon injectable 20 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 60 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-777</b>	<b>1 flacon injectable 60 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 60 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)	G	
B-179 **	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)	G	

g) Au § 7290400, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 7290400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

DOTAGRAPH 10 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-744</b>	<b>1 flacon injectable 10 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-744	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 15 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-751</b>	<b>1 flacon injectable 15 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-751	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 20 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-769</b>	<b>1 flacon injectable 20 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	
B-179 **	7714-769	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	G	

DOTAGRAPH 60 ml		BAYER		ATC: V08CA02	
	<b>7714-777</b>	<b>1 flacon injectable 60 ml solution injectable</b>	<b>1 injectieflacon 60 ml oplossing voor injectie</b>		
B-179 *	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)	G	
B-179 **	7714-777	5 mL solution injectable, 279,32 mg/mL  (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 60)	5 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL  (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 60)	G	

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

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

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

ATORVASTATINE TEVA 40 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05	
A-45	4581-112	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G			
	<b>4581-112</b>						
A-45 *	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			
A-45 **	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			
A-45 ***	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			

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

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

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

ATORVASTATINE TEVA 40 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05	
A-45	4581-112	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G			
	<b>4581-112</b>						
A-45 *	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			
A-45 **	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			
A-45 ***	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G			

j) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées: j) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATINE TEVA 40 mg (Orifarm) ORIFARM BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	4581-112 <b>4581-112</b>	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
A-45 *	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
A-45 **	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
A-45 ***	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	

k) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées: k) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATINE TEVA 40 mg (Orifarm) ORIFARM BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	4581-112 <b>4581-112</b>	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
A-45 *	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
A-45 **	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
A-45 ***	7735-277	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	

l) Au § 9790000, les spécialités suivantes sont supprimées: l) In § 9790000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
KOVALTRY 250 IE BAYER ATC: B02BD02					
	<b>7716-475</b>	<b>1 seringue préremplie 2,5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml</b>	<b>1 voorgevulde spuit 2,5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml</b>		
A-50 *	7716-475	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-50 **	7716-475	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> septembre 2023.  
Bruxelles, le 17 août 2023.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2023.  
Brussel, 17 augustus 2023.

F. VANDENBROUCKE