

b) In § 410108, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 410108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GAVRETO 100 mg				ROCHE	
A-65 *	7736-804	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	T	ATC: L01EX23
A-65 **	7736-804	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	T	
		1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg		

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

Brussel, 13 augustus 2024.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2024/008001]

**13 AUGUSTUS 2024.** — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 13 augustus 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 6 augustus 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 77.012/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 6 augustus 2024 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, 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:

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

Bruxelles, le 13 août 2024.

F. VANDENBROUCKE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2024/008001]

**13 AOUT 2024.** — 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 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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, l'article 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 13 août 2024;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 6 août 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 77.012/2 ;

Vu la décision de la section de législation du 6 août 2024 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'État, 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:

1° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

B-15 ***	0774-315	<b>56 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg</b>	<b>56 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg</b>		<b>4,82</b>	<b>4,82</b>		
	0774-315	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1126	0,1126	0,0229	0,0380
<b>CO-BISOPROLOL VIATRIS 10/25 mg VIATRIS</b>								
B-15 ***	0776-849	<b>100 omhulde tabletten, 10 mg / 25 mg</b>	<b>100 comprimés enrobés, 10 mg / 25 mg</b>		<b>10,04</b>	<b>10,04</b>		
	0776-849	1 omhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1313	0,1313	0,0266	0,0444
<b>DAPHNE CERES PHARMA NV</b>								
Cx-13 ***	0781-377	<b>126 filmomhulde tabletten, 2 mg / 35 µg</b>	<b>126 comprimés pelliculés, 2 mg / 35 µg</b>		<b>11,22</b>	<b>11,22</b>		
	0781-377	1 filmomhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg/ 0,035 mg	G	0,1165	0,1165	0,1165	0,1165
<b>DESLORATADINE AB 5 mg AUROBINDO NV</b>								
Cs-7 ***	7726-102	<b>30 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 5 mg</b>		<b>3,23</b>	<b>3,23</b>		
	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1406	0,1406	0,1143	0,1143
<b>DESLORATADINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA</b>								
Cs-7 ***	0751-099	<b>50 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>	<b>50 comprimés pelliculés, 5 mg</b>		<b>5,22</b>	<b>5,22</b>		
	0751-099	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1365	0,1365	0,1108	0,1108
<b>DULOXETINE KRKA 60 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)</b>								
B-73 ***	7713-522	<b>28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg</b>	<b>28 gélules gastro-résistantes, 60 mg</b>		<b>9,87</b>	<b>9,87</b>		
	7713-522	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,4611	0,4611	0,0936	0,1557
<b>EZETIMIB AB 10 mg AUROBINDO NV</b>								
	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)							
B-268 ***	7728-306	<b>98 tabletten, 10 mg</b>	<b>98 comprimés, 10 mg</b>		<b>27,71</b>	<b>27,71</b>		
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3461	0,3461	0,0605	0,1018
<b>GLICLAZIDE SANDOZ 60 mg SANDOZ</b>								
A-12 ***	7715-428	<b>180 tabletten met gereguleerde afgifte, 60 mg</b>	<b>180 comprimés à libération modifiée, 60 mg</b>		<b>14,48</b>	<b>14,48</b>		
	7715-428	1 tablet met gereguleerde afgifte, 60 mg	1 comprimé à libération modifiée, 60 mg	G	0,1042	0,1042	0,0000	0,0000
<b>MOXONIDINE VIATRIS 0,2 mg VIATRIS</b>								
B-240 ***	0777-649	<b>28 filmomhulde tabletten, 0,2 mg</b>	<b>28 comprimés pelliculés, 0,2 mg</b>		<b>3,07</b>	<b>3,07</b>		
	0777-649	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	0,1435	0,1435	0,0289	0,0486
<b>OLANZAPINE SANDOZ 10 mg SANDOZ</b>								
B-72 ***	0758-367	<b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b>	<b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b>		<b>34,67</b>	<b>34,67</b>		
	0758-367	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4190	0,4190	0,0705	0,1186
<b>PAROXETINE VIATRIS 30 mg VIATRIS</b>								
B-73 ***	0776-229	<b>100 filmomhulde tabletten, 30 mg</b>	<b>100 comprimés pelliculés, 30 mg</b>		<b>30,36</b>	<b>30,36</b>		
	0776-229	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3696	0,3696	0,0636	0,1070
<b>PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg SANDOZ</b>								
	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)							
B-41 ***	0779-272	<b>98 tabletten, 20 mg</b>	<b>98 comprimés, 20 mg</b>		<b>10,42</b>	<b>10,42</b>		
	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0282	0,0470
<b>QUETIAPINE KRKA 200 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)</b>								
	7718-968	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg</b>	<b>60 comprimés à libération prolongée, 200 mg</b>		<b>37,50</b>	<b>37,50</b>		

B-220 ***	7718-968	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	0,7524	0,7524	0,1250	0,2017
RISPERIDONE EG 2 mg			EUROGENERICSTM			ATC: N05AX08		
B-220 ***	0787-234	<b>60 filmomhulde tabletten, 2 mg</b>	<b>60 comprimés pelliculés, 2 mg</b>	G	23,75	23,75	0,0883	0,1485
B-220 *** 0787-234 1 filmomhulde tablet, 2 mg			1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,4897	0,4897		
ROSUVASTATIN SANDOZ 10 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07	
B-41 ***	7721-277	<b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b>	<b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b>	G	13,81	13,81	0,0366	0,0610
B-41 *** 7721-277 1 filmomhulde tablet, 10 mg			1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798		
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07	
B-41 ***	7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b>	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b>	G	6,36	6,36	0,0172	0,0287
B-41 *** 7720-550 1 filmomhulde tablet, 5 mg			1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849		
TENORETIC 100/25			PHARMANOVIA BENELUX B.V.			ATC: C07CB03		
B-15 ***	0718-858	<b>56 tabletten, 100 mg / 25 mg</b>	<b>56 comprimés, 100 mg / 25 mg</b>	R	7,95	7,95	0,0377	0,0627
B-15 *** 0718-858 1 tablet, 100 mg/ 25 mg			1 comprimé, 100 mg/ 25 mg	R	0,1857	0,1857		
TENORETIC MITIS 50/12,5			PHARMANOVIA BENELUX B.V.			ATC: C07CB03		
B-15 ***	0718-866	<b>56 tabletten, 50 mg / 12,5 mg</b>	<b>56 comprimés, 50 mg / 12,5 mg</b>	R	4,45	4,45	0,0211	0,0352
B-15 *** 0718-866 1 tablet, 50 mg/ 12,5 mg			1 comprimé, 50 mg/ 12,5 mg	R	0,1039	0,1039		
TENORMIN 100			PHARMANOVIA BENELUX B.V.			ATC: C07AB03		
B-15 ***	0718-874	<b>56 tabletten, 100 mg</b>	<b>56 comprimés, 100 mg</b>	R	6,21	6,21	0,0295	0,0489
B-15 *** 0718-874 1 tablet, 100 mg			1 comprimé, 100 mg	R	0,1452	0,1452		
TENORMIN MINOR-25			PHARMANOVIA BENELUX B.V.			ATC: C07AB03		
B-15 ***	0745-091	<b>56 tabletten, 25 mg</b>	<b>56 comprimés, 25 mg</b>	R	2,12	2,12	0,0100	0,0168
B-15 *** 0745-091 1 tablet, 25 mg			1 comprimé, 25 mg	R	0,0502	0,0502		
TENORMIN MITIS-50			PHARMANOVIA BENELUX B.V.			ATC: C07AB03		
B-15 ***	0718-890	<b>56 tabletten, 50 mg</b>	<b>56 comprimés, 50 mg</b>	R	4,01	4,01	0,0189	0,0316
B-15 *** 0718-890 1 tablet, 50 mg			1 comprimé, 50 mg	R	0,0937	0,0937		

## 2° in hoofdstuk II :

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

## 2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

B-48 ***	0794-297	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b>	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b>		10,91	10,91		
	0794-297	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2548	0,2548	0,0516	0,0861
<b>PANTOPRAZOL KRKA 40 mg</b> KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: A02BC02								
B-48 ***	7734-932	<b>28 maagsapresistente tabletten, 40 mg</b>	<b>28 comprimés gastro-résistants, 40 mg</b>		5,18	5,18		
	7734-932	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2419	0,2419	0,0489	0,0818

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II

<b>OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)</b> PI-PHARMA ATC: A02BC01								
C-31 ***	0794-297	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b>	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b>		10,91	10,91	0,0516	0,0861
<b>PANTOPRAZOL KRKA 40 mg</b> KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: A02BC02								
C-31 ***	7734-932	<b>28 maagsapresistente tabletten, 40 mg</b>	<b>28 comprimés gastro-résistants, 40 mg</b>		5,18	5,18	0,0489	0,0818

3° in hoofdstuk IV :

a) In § 220101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV :

a) Au § 220101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II

<b>RESCUVOLIN 15 mg</b> AREGA PHARMA ATC: V03AF03								
A-33 ***	0731-752	<b>10 tabletten, 15 mg</b>	<b>10 comprimés, 15 mg</b>		18,69	18,69	0,0000	0,0000

b) In § 220102, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 220102, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
<b>RESCUVOLIN 15 mg</b> AREGA PHARMA ATC: V03AF03									
A-33 ***	<b>0731-752</b> 0731-752	<b>10 tabletten, 15 mg</b> 1 tablet, 15 mg	<b>10 comprimés, 15 mg</b> 1 comprimé, 15 mg	R	<b>18,69</b> 2,3574	<b>18,69</b> 2,3574	0,0000	0,0000	

c) In § 220200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 220200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
<b>RESCUVOLIN 15 mg</b> AREGA PHARMA ATC: V03AF03									
A-33 ***	<b>0731-752</b> 0731-752	<b>10 tabletten, 15 mg</b> 1 tablet, 15 mg	<b>10 comprimés, 15 mg</b> 1 comprimé, 15 mg	R	<b>18,69</b> 2,3574	<b>18,69</b> 2,3574	0,0000	0,0000	

d) In § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
<b>DONEPEZIL KRKA 10 mg</b> KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: N06DA02									
B-254 ***	<b>7716-772</b> 7716-772	<b>28 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>28 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	<b>4,34</b> 0,2025	<b>4,34</b> 0,2025	0,0411	0,0686	

e) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Prijs	Basis v	I	II	

					Obs	Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	
<b>SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg</b> SANDOZ ATC: G04BD08								
B-265 ***	7725-849	<b>30 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>30 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	10,94 0,4770	10,94 0,4770	0,0967	0,1613
<b>SOLIFENACINE AB 10 mg</b> AUROBINDO NV ATC: G04BD08								
B-265 ***	7726-813	<b>90 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>90 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	25,13 0,3440	25,13 0,3440	0,0613	0,1032
<b>TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg</b> AREGA PHARMA ATC: G04BD07								
B-265 ***	7708-175	<b>28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg</b> 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	<b>28 gélules à libération prolongée, 4 mg</b> 1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	12,13 0,5667	12,13 0,5667	0,1150	0,1914

f) In § 4980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 4980000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
<b>SUMATRIPTAN TEVA 100 mg</b> AREGA PHARMA ATC: N02CC01								
B-221 ***	0793-679	<b>24 filmomhulde tabletten, 100 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 100 mg	<b>24 comprimés pelliculés, 100 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	17,36 0,9191	17,36 0,9191	0,1783	0,2996

g) In § 5380000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 5380000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
<b>ETORICOXIB KRKA 30 mg</b> KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: M01AH05								
B-250 ***	7719-511	<b>28 filmomhulde tabletten, 30 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 30 mg	<b>28 comprimés pelliculés, 30 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	6,00 0,2801	6,00 0,2801	0,0568	0,0946

h) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
<b>EUCREAS 50 mg/1000 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: A10BD08									
A-97 ***	0790-915 0790-915	<b>180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	<b>180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	107,79 0,6850	107,79 0,6850	0,0000	0,0000	

i) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 7430000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
<b>EUCREAS 50 mg/1000 mg</b> NOVARTIS PHARMA ATC: A10BD08									
A-110 ***	0790-915 0790-915	<b>180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	<b>180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	107,79 0,6850	107,79 0,6850	0,0000	0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
<b>ATORVASTATIN AB 20 mg</b> AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05									
	7728-025	<b>98 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>	<b>98 comprimés pelliculés, 20 mg</b>		13,57	13,57			

A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-272	98 tabletten, 20 mg	98 comprimés, 20 mg		10,42	10,42		
	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000
ROSVUVESTATIN SANDOZ 10 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-277	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81		
	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05			
A-45 ***	7728-025	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,57	13,57	0,0000	0,0000	
1 filmomhulde tablet, 20 mg		1 comprimé pelliculé, 20 mg							
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03			
A-45 ***	0779-272	98 tabletten, 20 mg	98 comprimés, 20 mg	G	10,42	10,42	0,0000	0,0000	
	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg						
ROSVUVESTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-277	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,81	13,81	0,0000	0,0000	
	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg						

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05			
	7728-025	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,57	13,57			
1 filmomhulde tablet, 20 mg		1 comprimé pelliculé, 20 mg							

A-45 ***	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-272	98 tabletten, 20 mg	98 comprimés, 20 mg		10,42	10,42		
	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN SANDOZ 10 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA07	
A-45 ***	7721-277	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81		
	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05			
A-45 ***	7728-025	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,57	13,57			
	7728-025	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1806	0,1806	0,0000	0,0000	
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03			
A-45 ***	0779-272	98 tabletten, 20 mg	98 comprimés, 20 mg		10,42	10,42			
	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000	
ROUVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-277	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81			
	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000	
ROUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36			
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000	0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	

							<i>usine</i>	
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA03	
A-45 *** 0779-272 0779-272	<b>98 tabletten, 20 mg</b> 1 tablet, 20 mg	<b>98 comprimés, 20 mg</b> 1 comprimé, 20 mg	G	<b>10,42</b> 0,1391	<b>10,42</b> 0,1391	0,0000	0,0000	

o) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

o) Au § 8320100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07			
A-45 *** 7720-550 7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	<b>6,36</b> 0,0849	<b>6,36</b> 0,0849	0,0000	0,0000		

p) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

p) Au § 8320200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07			
A-45 *** 7720-550 7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	<b>6,36</b> 0,0849	<b>6,36</b> 0,0849	0,0000	0,0000		

q) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 8320300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-</i>	I	II	

							<i>usine</i>	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)					ATC: C10AA07	
A-45 *** 7720-550 7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
EZETIMIB AB 10 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AX09		
A-71 *** 7728-306 7728-306	<b>98 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	<b>98 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	G	27,71 0,3461	27,71 0,3461	0,0000	0,0000	

s) In § 8330200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
EZETIMIB AB 10 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AX09		
A-71 *** 7728-306 7728-306	<b>98 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	<b>98 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	G	27,71 0,3461	27,71 0,3461	0,0000	0,0000	

t) In § 9210000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-</i>	I	II

								<i>usine</i>				
MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg								SANDOZ	ATC: J01MA14			
C-37 ***	7705-817	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	7 comprimés pelliculés, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	9,05	9,05	1,6915	1,6915	1,1429	1,1429

u) In § 12650000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

u) Au § 12650000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)												
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II				
EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA								ATC: A10BD08		
A-97 ***	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	107,79	107,79	0,6850	0,6850	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2024.

Brussel, 13 augustus 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> septembre 2024.

Bruxelles, le 13 août 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/008002]

13 AUGUSTUS 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de programmatief van 22 december 2023 en artikel 35ter/1 ingevoegd bij de programmatief van 22 december 2023;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 26 juli 2024;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 6 augustus 2024;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 6 augustus 2024;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 13 augustus 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat de aanpassingen van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten moeten in werking treden op 1 september 2024;

Gelet op de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 8 augustus 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 77.016/2;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/008002]

13 AOUT 2024. — 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 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, inséré par la loi du 2 janvier 2001 et modifié en dernier lieu par la loi programme du 22 décembre 2023 et l' article 35ter/1 inséré par la loi programme du 22 décembre 2023;

Vu la communication aux demandeurs le 26 juillet 2024;

Vu la communication à l'Inspectrice des Finances le 6 août 2024;

Vu la communication à la Secrétaire d'Etat au Budget le 6 août 2024;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments du 13 août 2024;

Vu l'urgence, motivée par le fait que les adaptations pour les spécialités pharmaceutiques remboursables doivent entrer en vigueur au 1<sup>er</sup> septembre 2024;

Vu la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 8 augustus 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'Etat sous le numéro 77.016/2 ;