

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		ATC: L01EX23	
	7736-804	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg		
A-65 *	7736-804	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	T	
A-65 **	7736-804	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	T	

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

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

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:

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C – 2024/008001]

13 AOÛT 2024. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1^{er}, 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^{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, 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^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, 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^{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:

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

1° au chapitre I, 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
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg			SANDOZ		ATC: J01CA04			
C-37 ***	0799-080	20 dispergeerbare tabletten, 1000 mg 1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	20 comprimés dispersibles, 1000 mg 1 comprimé dispersible, 1000 mg	G	5,89 0,3848	5,89 0,3848	0,2605	0,2605
ARIPIPAZOL KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N05AX12			
B-72 ***	7713-712	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	42,23 1,8058	42,23 1,8058	0,2857	0,4321
ARIPIPAZOLE MYLAN PHARMA 10 mg			VIATRIS		ATC: N05AX12			
B-72 ***	7726-672	28 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	28 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	42,23 1,8058	42,23 1,8058	0,2857	0,4321
ATENOLOL EG 25 mg			EUROGENERICS		ATC: C07AB03			
B-15 ***	0749-382	100 tabletten, 25 mg 1 tablet, 25 mg	100 comprimés, 25 mg 1 comprimé, 25 mg	G	3,49 0,0457	3,49 0,0457	0,0093	0,0154
ATORVASTATIN AB 20 mg			AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41 ***	7728-025	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	13,57 0,1806	13,57 0,1806	0,0367	0,0612
BICLAR UNO 500			VIATRIS		ATC: J01FA09			
C-37 ***	0749-622	20 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	20 comprimés à libération modifiée, 500 mg 1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	R	10,29 0,6731	10,29 0,6731	0,4550	0,4550
BUPROPION SANDOZ 150 mg			SANDOZ		ATC: N06AX12			
B-73 ***	7719-834	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	30 comprimés à libération modifiée, 150 mg 1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	9,81 0,4275	9,81 0,4275	0,0867	0,1447
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: J01FA09			
C-37 ***	7719-487	21 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	12,86 0,8006	12,86 0,8006	0,4714	0,5414
CLARITHROMYCINE EG 500 mg			EUROGENERICS		ATC: J01FA09			
C-37 ***	0779-850	10 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	4,37 0,5713	4,37 0,5713	0,3860	0,3860
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ		ATC: J01FA09			
C-37 ***	7701-535	14 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	8,72 0,8147	8,72 0,8147	0,5507	0,5507
CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg			EUROGENERICS		ATC: C07BB07			

B-15 ***	0774-315	56 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg		4,82	4,82		
	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
CO-BISOPROLOL VIATRIS 10/25 mg		VIATRIS		ATC: C07BB07				
B-15 ***	0776-849	100 omhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	100 comprimés enrobés, 10 mg / 25 mg		10,04	10,04		
	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
DAPHNE		CERES PHARMA NV		ATC: G03HB01				
Cx-13 ***	0781-377	126 filmomhulde tabletten, 2 mg / 35 µg	126 comprimés pelliculés, 2 mg / 35 µg		11,22	11,22		
	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
DES Loratadine AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: R06AX27				
Cs-7 ***	7726-102	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg		3,23	3,23		
	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1406	0,1406	0,1143	0,1143
DES Loratadine TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX27				
Cs-7 ***	0751-099	50 filmomhulde tabletten, 5 mg	50 comprimés pelliculés, 5 mg		5,22	5,22		
	0751-099	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1365	0,1365	0,1108	0,1108
DULOxetine KRKA 60 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N06AX21				
B-73 ***	7713-522	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg		9,87	9,87		
	7713-522	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,4611	0,4611	0,0936	0,1557
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AX09	
B-268 ***	7728-306	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg		27,71	27,71		
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3461	0,3461	0,0605	0,1018
GLICLAZIDE SANDOZ 60 mg		SANDOZ		ATC: A10BB09				
A-12 ***	7715-428	180 tabletten met gereguleerde afgifte, 60 mg	180 comprimés à libération modifiée, 60 mg		14,48	14,48		
	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
MOXONIDINE VIATRIS 0,2 mg		VIATRIS		ATC: C02AC05				
B-240 ***	0777-649	28 filmomhulde tabletten, 0,2 mg	28 comprimés pelliculés, 0,2 mg		3,07	3,07		
	0777-649	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	0,1435	0,1435	0,0289	0,0486
OLANZAPINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03				
B-72 ***	0758-367	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		34,67	34,67		
	0758-367	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4190	0,4190	0,0705	0,1186
PAROXETINE VIATRIS 30 mg		VIATRIS		ATC: N06AB05				
B-73 ***	0776-229	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	100 comprimés pelliculés, 30 mg		30,36	30,36		
	0776-229	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3696	0,3696	0,0636	0,1070
PRAVASTATINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA03	
B-41 ***	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	0,0282	0,0470
QUETIAPINE KRKA 200 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N05AH04				
	7718-968	60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	60 comprimés à libération prolongée, 200 mg		37,50	37,50		

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

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:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
OMEPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01				
B-48 ***	7705-189	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg		21,22	21,22		
B-48 ***	7705-189	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4728	0,4728	0,0875	0,1470
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				

B-48 ***	0794-297	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		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
PANTOPRAZOL KRKA 40 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC02				
B-48 ***	7734-932	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg		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	Basis v tegem Base de remb	I	II
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				
C-31 ***	0794-297	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		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
PANTOPRAZOL KRKA 40 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC02				
C-31 ***	7734-932	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg		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

3° in hoofdstuk IV :

3° au chapitre IV :

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
RESCUVOLIN 15 mg		AREGA PHARMA		ATC: V03AF03				
A-33 ***	0731-752	10 tabletten, 15 mg	10 comprimés, 15 mg		18,69	18,69		
	0731-752	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	R	2,3574	2,3574	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
RESCUVOLIN 15 mg		AREGA PHARMA			ATC: V03AF03			
A-33 ***	0731-752	10 tabletten, 15 mg 1 tablet, 15 mg	10 comprimés, 15 mg 1 comprimé, 15 mg	R	18,69 2,3574	18,69 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
RESCUVOLIN 15 mg		AREGA PHARMA			ATC: V03AF03			
A-33 ***	0731-752	10 tabletten, 15 mg 1 tablet, 15 mg	10 comprimés, 15 mg 1 comprimé, 15 mg	R	18,69 2,3574	18,69 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
DONEPEZIL KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)			ATC: N06DA02			
B-254 ***	7716-772	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	4,34 0,2025	4,34 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	Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		
SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7725-849 7725-849	30 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	10,94 0,4770	10,94 0,4770	0,0967	0,1613
SOLIFENACINE AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7726-813 7726-813	90 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	25,13 0,3440	25,13 0,3440	0,0613	0,1032
TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg		AREGA PHARMA		ATC: G04BD07				
B-265 ***	7708-175 7708-175	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	28 gélules à libération prolongée, 4 mg 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
SUMATRIPTAN TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02CC01				
B-221 ***	0793-679 0793-679	24 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	24 comprimés pelliculés, 100 mg 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
ETORICOXIB KRKA 30 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: M01AH05				
B-250 ***	7719-511 7719-511	28 filmomhulde tabletten, 30 mg 1 filmomhulde tablet, 30 mg	28 comprimés pelliculés, 30 mg 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
		EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08		
	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg		107,79	107,79		
A-97 ***	0790-915	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	0,6850	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
		EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08		
	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg		107,79	107,79		
A-110 ***	0790-915	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	0,6850	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
		ATORVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: C10AA05		
	7728-025	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,57	13,57		

(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)

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		
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN 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		
A-45 ***	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	Basis v tegem Base de remb	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			
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			
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN 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			
A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000	

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	Basis v tegem Base de remb	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			

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		
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN 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		
A-45 ***	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	Basis v tegem Base de remb	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		
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		
A-45 ***	0779-272	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1391	0,1391	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN 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		
A-45 ***	7721-277	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN 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		
A-45 ***	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

							<i>usine</i>		
ROSUVASTATIN 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	

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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
EZETIMIB AB 10 mg			AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AX09		
A-71 ***	7728-306	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg		27,71	27,71			
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3461	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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
EZETIMIB AB 10 mg			AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AX09		
A-71 ***	7728-306	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg		27,71	27,71			
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3461	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	Basis v tegem Base de remb	I	II	

