

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/008714]

16 SEPTEMBER 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, artikels 84 en 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 10 september 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 2024, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

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 5 september 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 77.043/2;

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 – 2024/008714]

16 SEPTEMBRE 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, les articles 84 et 128;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 10 septembre 2024;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} octobre 2024, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

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 5 septembre 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 77.043/2 ;

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 hoofdstuk I:

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

1° au chapitre I:

a) 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

AMLODIPINE KRKA 10 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)								ATC: C08CA01
	7717-028	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	G	3,73	3,73		
B-20 ***	7717-028	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1625	0,1625	0,0330	0,0550

ARIPIPRAZOL KRKA 10 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)								ATC: N05AX12
	7713-712	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	118,25	118,25		
B-72 ***	7713-712	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	1,3751	1,3751	0,1010	0,1531

ARIPIPRAZOLE MYLAN PHARMA 10 mg VIATRIS								ATC: N05AX12
	7726-672	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	118,25	118,25		
B-72 ***	7726-672	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	1,3751	1,3751	0,1010	0,1531

CLARITHROMYCINE EG 500 mg EUROGENERIC								ATC: J01FA09
	0779-850	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg	G	13,11	13,11		
C-37 ***	0779-850	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8162	0,8162	0,4714	0,5519

CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ								ATC: J01FA09
	7701-535	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg	G	12,86	12,86		
C-37 ***	7701-535	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8006	0,8006	0,4714	0,5414

CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg EUROGENERIC								ATC: C07BB07
	0774-315	98 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg	G	10,02	10,02		
B-15 ***	0774-315	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1337	0,1337	0,0271	0,0452

DESLORATADINE AB 5 mg AUROBINDO NV								ATC: R06AX27
	7726-102	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	8,19	8,19		
Cs-7 ***	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1072	0,1072	0,0869	0,0869

DESLORATADINE KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)								ATC: R06AX27
	7724-370	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	3,29	3,29		
Cs-7 ***	7724-370	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1435	0,1435	0,1163	0,1163

DESLORATADINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA ATC: R06AX27							
Cs-7 ***	0751-099 0751-099	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	8,23 0,1076	8,23 0,1076	0,0873 0,0873
DULOXETINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AX21							
B-73 ***	7715-584 7715-584	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	6,56 0,3063	6,56 0,3063	0,0621 0,1036
DULOXETINE TEVA 30 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX21							
B-73 ***	7714-066 7714-066	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	18,66 0,2354	18,66 0,2354	0,0449 0,0754
EZETIMIBE/ROSVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA06							
B-289 ***	7728-512 7728-512	100 tabletten, 5 mg/ 10 mg 1 tablet, 5 mg/ 10 mg	100 comprimés, 5 mg/ 10 mg 1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	R	34,98 0,4225	34,98 0,4225	0,0710 0,1194
FLUOXETIN AB 20 mg AUROBINDO NV ATC: N06AB03							
B-73 ***	7731-078 7731-078	28 capsules, hard, 20 mg 1 capsule, hard, 20 mg	28 gélules, 20 mg 1 gélule, 20 mg	G	3,12 0,1458	3,12 0,1458	0,0296 0,0493
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF01							
B-262 ***	0779-728 0779-728	100 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	G	10,48 0,1371	10,48 0,1371	0,0278 0,0463
GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: A10BB09							
A-12 ***	0758-235 0758-235	60 tabletten met gereguleerde afgifte, 30 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg	60 comprimés à libération modifiée, 30 mg 1 comprimé à libération modifiée, 30 mg	G	2,95 0,0643	2,95 0,0643	0,0000 0,0000
LUTENYL 5 mg THERAMEX IRELAND Limited ATC: G03DB04							
B-90 ***	0763-946 0763-946	30 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	30 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	R	5,73 0,2498	5,73 0,2498	0,0507 0,0843
MOXONIDINE VIATRIS 0,2 mg VIATRIS ATC: C02AC05							
B-240 ***	0777-649 0777-649	98 filmomhulde tabletten, 0,2 mg 1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	98 comprimés pelliculés, 0,2 mg 1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	G	9,02 0,1204	9,02 0,1204	0,0244 0,0407
OXYCODONE TEVA 40 mg AREGA PHARMA ATC: N02AA05							
B-56 ***	7717-036 7717-036	60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	60 comprimés à libération prolongée, 40 mg 1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	20,00 0,4182	20,00 0,4182	0,0783 0,1317

PERINDOPRIL EG 10 mg EUROGENERICs ATC: C09AA04								
B-21	4851-622 4851-622	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg	G	36,75 25,50	36,75 25,50	5,58	9,38
B-21 *	7741-002	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé péliculé, 10 mg	G	0,3657	0,3657		
B-21 **	7741-002	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé péliculé, 10 mg	G	0,3003	0,3003		
B-21 ***	7741-002	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé péliculé, 10 mg	G	0,3487	0,3487	0,0620	0,1042
PERINDOPRIL EG 5 mg EUROGENERICs ATC: C09AA04								
B-21	4851-630 4851-630	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,41 4,62	11,41 4,62	1,23	2,04
B-21	4851-648 4851-648	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg	G	21,41 12,27	21,41 12,27	3,25	5,42
B-21 *	7741-010	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé péliculé, 5 mg	G	0,1759	0,1759		
B-21 **	7741-010	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé péliculé, 5 mg	G	0,1446	0,1446		
B-21 ***	7741-010	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé péliculé, 5 mg	G	0,1783	0,1783	0,0361	0,0602
PERINDOPRIL/AMLODIPINE KRKA 4mg/5mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: C09BB04								
B-21 ***	7722-515	30 tabletten, 4 mg/ 5 mg	30 comprimés, 4 mg/ 5 mg	G	9,88	9,88	0,0873	0,1457
	7722-515	1 tablet, 4 mg/ 5 mg	1 comprimé, 4 mg/ 5 mg		0,4307	0,4307		
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 300 mg SANDOZ ATC: N05AH04								
B-220 ***	0750-612	100 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg	100 comprimés à libération prolongée, 300 mg	G	83,27	83,27		
	0750-612	1 tablet met verlengde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération prolongée, 300 mg		0,9644	0,9644	0,0990	0,1500
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 400 mg SANDOZ ATC: N05AH04								
B-220 ***	0750-596	60 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	60 comprimés à libération prolongée, 400 mg	G	66,62	66,62		
	0750-596	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg		1,3031	1,3031	0,1333	0,2017
RISPERIDONE EG 3 mg EUROGENERICs ATC: N05AX08								
B-220 ***	0787-242	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	60 comprimés pelliculés, 3 mg	G	35,62	35,62	0,1200	0,2017
	0787-242	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg		0,7166	0,7166		
ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41 ***	7720-956	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	4,12	4,12		
	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1927	0,1927	0,0389	0,0650
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,81	13,81	0,0366	0,0610
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,1798	0,1798		
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,08	14,08		
	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1830	0,1830	0,0373	0,0622

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-550 7720-550	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	3,21 0,1499	3,21 0,1499	0,0304	0,0507
SERTRALINE SANDOZ 100 mg			SANDOZ					
B-73 ***	0781-203 0781-203	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	18,65 0,2353	18,65 0,2353	0,0448	0,0754
TERBINAFIN AB 250 mg			AUROBINDO NV					
B-134 ***	7720-204 7720-204	56 tabletten, 250 mg 1 tablet, 250 mg	56 comprimés, 250 mg 1 comprimé, 250 mg	G	26,09 0,5726	26,09 0,5726	0,1012	0,1704

2° in hoofdstuk II-B:

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

2° au chapitre II-B:

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

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

ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg			VIATRIS					
B-48 ***	0753-772 0753-772	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	7,79 0,1819	7,79 0,1819	0,0370	0,0614

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg			SANDOZ					
B-48 ***	0775-346 0775-346	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg 1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	2,74 0,1280	2,74 0,1280	0,0261	0,0432

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

ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg VIATRIS								ATC: A02BC05
C-31 ***	0753-772	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	7,79 0,1819	7,79 0,1819	0,0370	0,0614

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ								ATC: A02BC01
C-31 ***	0775-346	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg 1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	2,74 0,1280	2,74 0,1280	0,0261	0,0432

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 1510000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B :

a) Au § 1510000, 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

TERAZOSAB 5 mg AMDIPHARM								ATC: G04CA03
B-13 ***	0777-144	28 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	28 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	G	6,50 0,3036	6,50 0,3036	0,0614	0,1025

b) In § 1640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 1640000, 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

GABAPENTINE SANDOZ 300 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF01		
A-5 ***	0779-728 0779-728	100 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	G	10,48 0,1371	10,48 0,1371	0,0000	0,0000

c) In § 2020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 2020000, 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

OXCARBAZEPINE MYLAN 600 mg			VIATRIS				ATC: N03AF02	
A-5 ***	0786-111 0786-111	200 filmomhulde tabletten, 600 mg 1 filmomhulde tablet, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg 1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	45,34 0,2707	45,34 0,2707	0,0000	0,0000

d) In § 2250000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 2250000, 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

LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg			SANDOZ				ATC: N03AX14	
A-5 ***	0751-529 0751-529	100 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	100 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	34,43 0,4163	34,43 0,4163	0,0000	0,0000

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

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

TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg AREGA PHARMA				ATC: G04BD07				
B-265 ***	7708-175	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg 1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	15,65 0,2391	15,65 0,2391	0,0476	0,0801

TOVIAZ 8 mg Pfizer				ATC: G04BD11				
B-265 ***	0790-550	100 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 8 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	100 comprimés pelliculés à libération prolongée, 8 mg 1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	47,37 0,5646	47,37 0,5646	0,0908	0,1500

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

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

CELECOXIB KRKA 200 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: M01AH01				
B-250 ***	7715-410	30 capsules, hard, 200 mg 1 capsule, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg 1 gélule, 200 mg	G	5,08 0,2212	5,08 0,2212	0,0450	0,0750

CELECOXIB SANDOZ 100 mg SANDOZ				ATC: M01AH01				
B-250 ***	7712-474	60 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	G	8,60 0,1874	8,60 0,1874	0,0380	0,0633

g) In § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05			
B-290 ***	0799-775 0799-775	100 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	100 comprimés, 0,18 mg 1 comprimé, 0,18 mg
G	14,20 0,1843	14,20 0,1843	0,0377 0,0628

h) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg AREGA PHARMA ATC: N04BC05			
B-76 ***	0799-775 0799-775	100 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	100 comprimés, 0,18 mg 1 comprimé, 0,18 mg
G	14,20 0,1843	14,20 0,1843	0,0377 0,0628

i) In § 4900000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 4900000, 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

NAGLAZYME 1 mg/ml BIOMARIN EUROPE ATC: A16AB08						
A-56 *	0790-048	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml		1035,78	1035,78
A-56 **	0790-048	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1105,0400	1105,0400	
		1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	1097,9300	1097,9300	

j) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 5020000, 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

CELECOXIB KRKA 200 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: M01AH01			
B-250 ***	7715-410	30 capsules, hard, 200 mg 1 capsule, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg 1 gélule, 200 mg

CELECOXIB SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: M01AH01			
B-250 ***	7712-474	60 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg

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

k) 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

ROSUVASTATIN AB 20 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-956	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg		4,12	4,12		
	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1927	0,1927	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81		
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,08	14,08		
	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1830	0,1830	0,0000	0,0000

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

I) 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

ROSUVASTATIN AB 20 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-956	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg		4,12	4,12		
	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1927	0,1927	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81		
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
A-45 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08 0,1830	14,08 0,1830	0,0000	0,0000

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

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

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

ROSUVASTATIN AB 20 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
A-45 ***	7720-956	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	4,12 0,1927	4,12 0,1927	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
A-45 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	13,81 0,1798	13,81 0,1798	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prijs <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
A-45 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08 0,1830	14,08 0,1830	0,0000	0,0000

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

n) 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

ROSUVASTATIN AB 20 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-956	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	4,12	4,12		
	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1927	0,1927	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,81	13,81	0,0000	0,0000
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,1798	0,1798		

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,08	14,08	0,0000	0,0000
	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1830	0,1830		

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-550	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	3,21	3,21	0,0000	0,0000
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg		0,1499	0,1499		

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	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	3,21	3,21	0,0000	0,0000
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg		0,1499	0,1499		

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	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	3,21 0,1499	3,21 0,1499	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- usine</i>	I	II	

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg

SANDOZ

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

ATC: C10AA07

A-45 ***	7720-550	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	3,21 0,1499	3,21 0,1499	0,0000	0,0000
----------	----------	--	---	---	----------------	----------------	--------	--------

r) In § 9820100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

r) Au § 9820100, 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	

EZETIMIBE/ROSVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg

AREGA PHARMA

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

ATC: C10BA06

A-89 ***	7728-512	100 tabletten, 5 mg/ 10 mg 1 tablet, 5 mg/ 10 mg	100 comprimés, 5 mg/ 10 mg 1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	R	34,98 0,4225	34,98 0,4225	0,0000	0,0000
----------	----------	---	---	---	-----------------	-----------------	--------	--------

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

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2024.

Brussel, 16 september 2024.

Bruxelles, le 16 septembre 2024.