

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/009674]

16 OKTOBER 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 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 2020

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 8 oktober 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 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 voorschrift 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 het advies nr. 77.103/2 van de Raad van State, gegeven op 14 oktober 2024 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 – 2024/009674]

16 OCTOBRE 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 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

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 8 octobre 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} novembre 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 tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n°71.355/2 du Conseil d'Etat, donné le 14 octobre 2024, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Arrête :

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

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 :

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
AMLODIPIN AB 10 mg			AUROBINDO NV			ATC: C08CA01		
B-20 ***	7728-298	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1625	0,1625	0,0330	0,0550
BETAHISTINE VIATRIS 24 mg			VIATRIS			ATC: N07CA01		
Cx-11 ***	0797-985	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1431	0,1431	0,1431	0,1431
BILASTINE EG 20 mg			EUROGENERICS			ATC: R06AX29		
Cs-7	4643-490 4643-490	100 tabletten, 20 mg	100 comprimés, 20 mg	G	13,85 6,49	13,85 6,49	6,88	6,88
Cs-7 *	7736-606	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,0838	0,0838		
Cs-7 **	7736-606	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,0688	0,0688		
Cs-7 ***	7736-606	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,0849	0,0849	0,0688	0,0688
BILASTINE EUROGENERICS 20 mg			EUROGENERICS			ATC: R06AX29		
Cs-7	4844-445 4844-445	100 tabletten, 20 mg	100 comprimés, 20 mg	G	13,85 6,49	13,85 6,49	6,88	6,88
Cs-7 *	7740-574	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé péliculé, 20 mg	G	0,0838	0,0838		
Cs-7 **	7740-574	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé péliculé, 20 mg	G	0,0688	0,0688		
Cs-7 ***	7740-574	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé péliculé, 20 mg	G	0,0849	0,0849	0,0688	0,0688
BUPROPION SANDOZ 150 mg			SANDOZ			ATC: N06AX12		
B-73 ***	7719-834	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg	G	0,3217	0,3217	0,0582	0,0979
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ			ATC: J01FA09		
C-37 ***	7701-535	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	0,8147	0,8147	0,5507	0,5507
CO-BISOPROLOL VIATRIS 10/25 mg			VIATRIS			ATC: C07BB07		
B-15 ***	0776-849	1 omhulde tablet, 10 mg/ 25 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg/ 25 mg	G	0,1268	0,1268	0,0257	0,0429
CO-LISINOPRIL EG 20/12,5 mg			EUROGENERICS			ATC: C09BA03		
B-21 ***	0778-183	1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	G	0,1626	0,1626	0,0330	0,0550
DES Loratadine AB 5 mg			AUROBINDO NV			ATC: R06AX27		
Cs-7 ***	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1406	0,1406	0,1143	0,1143
DES Loratadine KRKA 5 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)			ATC: R06AX27		
Cs-7 ***	7724-370	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1076	0,1076	0,0873	0,0873
DULOXETINE KRKA 60 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)			ATC: N06AX21		
B-73 ***	7713-522	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3112	0,3112	0,0554	0,0932
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/10 mg			EUROGENERICS			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10BA05

B-289	4851-655	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 10 mg	G	48,18	48,18	7,17	12,07
	4851-655				35,46	35,46		
B-289 *	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,4470	0,4470		
B-289 **	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,3759	0,3759		
B-289 ***	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,4281	0,4281	0,0717	0,1207
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10BA05	
B-289	4851-663	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 20 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 20 mg	G	58,18	58,18	8,57	14,43
	4851-663				44,20	44,20		
B-289 *	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,5396	0,5396		
B-289 **	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,4685	0,4685		
B-289 ***	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,5282	0,5282	0,0857	0,1443
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10BA05	
B-289	4851-671	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 40 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 40 mg	G	58,18	58,18	8,57	14,43
	4851-671				44,20	44,20		
B-289 *	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,5396	0,5396		
B-289 **	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,4685	0,4685		
B-289 ***	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,5282	0,5282	0,0857	0,1443
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10BA05	
B-289	4851-689	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 80 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 80 mg	G	58,18	58,18	8,57	14,43
	4851-689				44,20	44,20		
B-289 *	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,5396	0,5396		
B-289 **	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,4685	0,4685		
B-289 ***	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,5282	0,5282	0,0857	0,1443
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: N02BF01	
B-262 ***	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1544	0,1544	0,0275	0,0463
GLICLAZIDE SANDOZ 30 mg		SANDOZ					ATC: A10BB09	
A-12 ***	0758-235	1 tablet met gereguleerde afgifte, 30 mg	1 comprimé à libération modifiée, 30 mg	G	0,0537	0,0537	0,0000	0,0000
ISOTIORGA 10 mg		LABORATOIRE BAILLEUL BENELUX					ATC: D10BA01	
B-160 ***	7736-614	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule, molle, 10 mg	G	0,2813	0,2813	0,0570	0,0950
ISOTIORGA 20 mg		LABORATOIRE BAILLEUL BENELUX					ATC: D10BA01	

B-160 ***	7736-622	1 capsule, zacht, 20 mg	1 capsule, molle, 20 mg	G	0,5062	0,5062	0,0907	0,1523
LUTENYL 5 mg		THERAMEX IRELAND Limited		ATC: G03DB04				
B-90 ***	0763-946	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,1959	0,1959	0,0398	0,0663
PALIPERIDONE TEVA 9 mg		AREGA PHARMA		ATC: N05AX13				
B-220 ***	7723-430	1 tablet met verlengde afgifte, 9 mg	1 comprimé à libération prolongée, 9 mg	G	1,5448	1,5448	0,1429	0,2161
PREGABALIN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: N02BF02	
B-262 ***	7719-057	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3380	0,3380	0,0471	0,0714
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N05AH04				
B-220 ***	7706-302	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,6360	0,6360	0,1290	0,2150
QUETIAPINE AB 50 mg		AUROBINDO NV		ATC: N05AH04				
B-220 ***	7737-703	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,4811	0,4811	0,0872	0,1465
QUETIAPINE KRKA 200 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N05AH04				
B-220 ***	7709-579	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4888	0,4888	0,0882	0,1483
QUETIAPINE VIATRIS 300 mg		VIATRIS		ATC: N05AH04				
B-220 ***	0752-469	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	0,5115	0,5115	0,0913	0,1537
ROSUVASTATIN AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07	
B-41 ***	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1721	0,1721	0,0349	0,0582
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07	
B-41 ***	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0172	0,0287
TERBINAFIN AB 250 mg		AUROBINDO NV		ATC: D01BA02				
B-134 ***	7720-204	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,7075	0,7075	0,1010	0,1531
TRAMADOL RETARD EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: N02AX02				
B-56 ***	0787-333	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	G	0,1608	0,1608	0,0327	0,0543
TRAMADOL/PARACETAMOL KRKA 37,5 mg/325 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: N02AJ13				
C-29 ***	7716-129	1 filmomhulde tablet, 37,5 mg/ 325 mg	1 comprimé pelliculé, 37,5 mg/ 325 mg	G	0,1058	0,1058	0,0715	0,0715

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
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
OMEPRAZOLE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC01				

LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: N03AX14				
A-5 ***	0751-529	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,3216	0,3216	0,0000	0,0000

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

c) Au § 2680000, 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
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
SOLIFENACIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7724-461	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3440	0,3440	0,0613	0,1032
SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: G04BD08				
B-265 ***	7725-849	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3620	0,3620	0,0639	0,1074

d) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

d) Au § 3570000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
PREGABALIN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: N02BF02	
A-5 ***	7719-057	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	0,3380	0,3380	0,0000	0,0000

e) In § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

e) Au § 4280000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				

B-290 ***	0799-775	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	0,2406	0,2406	0,0487	0,0813
-----------	----------	-------------------	---------------------	---	--------	--------	--------	--------

f) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

f) Au § 4690000, l'inscription de la spécialité suivante 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
PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				
B-76 ***	0799-775	1 tablet, 0,18 mg	1 comprimé, 0,18 mg	G	0,2406	0,2406	0,0487	0,0813

g) In § 5150000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

g) Au § 5150000, l'inscription de la spécialité suivante 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
RIVAROXABAN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01				
B-303 ***	7739-758	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,9522	0,9522	0,1730	0,2907

h) In § 5380000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

h) Au § 5380000, l'inscription de la spécialité suivante 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	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,2440	0,2440	0,0463	0,0778

i) In § 6330000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

i) Au § 6330000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
RIVAROXABAN SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01	
B-303 ***	7739-766	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	

j) In § 6330000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

j) Au § 6330000, l'inscription de la spécialité suivante 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
RIVAROXABAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01				
B-303 ***	7739-774	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,8450	0,8450	0,1607	0,2704

k) In § 6390000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 6390000, 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
RIVAROXABAN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01				
B-303 ***	7739-758	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,9522	0,9522	0,1730	0,2907
RIVAROXABAN SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01				
B-303 ***	7739-766	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,8192	0,8192	0,1429	0,2405
RIVAROXABAN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: B01AF01				
B-303 ***	7739-774	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,8450	0,8450	0,1607	0,2704

l) In § 7450000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

l) Au § 7450000, 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
RIVAROXABAN SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: B01AF01									
B-303 ***	7739-758	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,9522	0,9522	0,1730	0,2907	
RIVAROXABAN SANDOZ 15 mg SANDOZ ATC: B01AF01									
B-303 ***	7739-766	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,8192	0,8192	0,1429	0,2405	
RIVAROXABAN SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: B01AF01									
B-303 ***	7739-774	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,8450	0,8450	0,1607	0,2704	

m) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

m) Au § 8310100, l'inscription de la spécialité suivante 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
ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1721	0,1721	0,0000	0,0000	

n) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

n) Au § 8310200, l'inscription de la spécialité suivante 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
ROSUVASTATIN AB 20 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-956	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1721	0,1721	0,0000	0,0000	

o) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

o) Au § 8310300, l'inscription de la spécialité suivante 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	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1721	0,1721	0,0000	0,0000	

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

p) 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	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1721	0,1721	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000	0,0000	

q) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

q) Au § 8320100, l'inscription de la spécialité suivante 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	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000	0,0000	

r) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

r) Au § 8320200, l'inscription de la spécialité suivante 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			
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000	0,0000	

s) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

s) Au § 8320300, l'inscription de la spécialité suivante 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			
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07									
A-45 ***	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000	0,0000	

t) In § 8340100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 8340100, 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			
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/10 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10BA05									

A-89	4851-655	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 10 mg	G	48,18	48,18	0,00	0,00
	4851-655				35,46	35,46		
A-89 *	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,4470	0,4470		
A-89 **	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,3759	0,3759		
A-89 ***	7740-848	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 10 mg	G	0,4281	0,4281	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10BA05	
A-89	4851-663	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 20 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 20 mg	G	58,18	58,18	0,00	0,00
	4851-663				44,20	44,20		
A-89 *	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,5396	0,5396		
A-89 **	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,4685	0,4685		
A-89 ***	7740-855	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 20 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 20 mg	G	0,5282	0,5282	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10BA05	
A-89	4851-671	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 40 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 40 mg	G	58,18	58,18	0,00	0,00
	4851-671				44,20	44,20		
A-89 *	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,5396	0,5396		
A-89 **	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,4685	0,4685		
A-89 ***	7740-863	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 40 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 40 mg	G	0,5282	0,5282	0,0000	0,0000
EZETIMIBE/ATORVASTATINE EG 10 mg/80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10BA05	
A-89	4851-689	100 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 80 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg/ 80 mg	G	58,18	58,18	0,00	0,00
	4851-689				44,20	44,20		
A-89 *	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,5396	0,5396		
A-89 **	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,4685	0,4685		
A-89 ***	7740-871	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 80 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 80 mg	G	0,5282	0,5282	0,0000	0,0000

u) In § 9120000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

u) Au § 9120000, 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	
TECENTRIQ 1200 mg ROCHE ATC: L01FF05									
	7722-010	1 injectieflacon 20 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution à diluer pour perfusion, 60 mg/mL		4799,20	4799,20			
A-28 *	7722-010	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL	T	5094,2600	5094,2600			
A-28 **	7722-010	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 60 mg/mL	T	5087,1500	5087,1500			
TECENTRIQ 840 mg ROCHE ATC: L01FF05									
	7727-407	1 injectieflacon 14 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 14 mL solution à diluer pour perfusion, 60 mg/mL		3199,47	3199,47			
A-28 *	7727-407	1 injectieflacon 14 mL oplossing voor infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 14 mL solution pour perfusion, 60 mg/mL	T	3398,5500	3398,5500			
A-28 **	7727-407	1 injectieflacon 14 mL oplossing voor infusie, 60 mg/mL	1 flacon injectable 14 mL solution pour perfusion, 60 mg/mL	T	3391,4400	3391,4400			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 november 2024.
Brussel, 16 oktober 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} novembre 2024.
Bruxelles, le 16 octobre 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST MOBILITEIT EN VERVOER

[C – 2024/009627]

11 OKTOBER 2024. — Besluit van de directeur-generaal van het Directoraat-generaal Luchtvaart tot vaststelling van het examenreglement voor theoretische examens met het oog op het bekomen van een vergunning of toelating

De Directeur-generaal van het Directoraat-generaal Luchtvaart,

Gelet op de Verordening (EU) nr. 1178/2011 van de Commissie van 3 november 2011 tot vaststelling van technische eisen en administratieve procedures met betrekking tot de bemanning van burgerluchtvaartuigen, overeenkomstig Verordening (EG) nr. 216/2008 van het Europees Parlement en de Raad;

Gelet op de Verordening (EU) 2018/1139 van het Europees Parlement en de Raad van 4 juli 2018 inzake gemeenschappelijke regels op het gebied van burgerluchtvaart en tot oprichting van een Agentschap van de Europese Unie voor de veiligheid van de luchtvaart, en tot wijziging van de Verordeningen (EG) nr. 2111/2005, (EG) nr. 1008/2008, (EU) nr. 996/2010, (EU) nr. 376/2014 en de Richtlijnen 2014/30/EU en 2014/53/EU van het Europees Parlement en de Raad, en tot intrekking van de Verordeningen (EG) nr. 552/2004 en (EG) nr. 216/2008 van het Europees Parlement en de Raad en Verordening (EEG) nr. 3922/91 van de Raad;

Gelet op het koninklijk besluit van 15 maart 1954 tot regeling der luchtvaart, artikel 30;

Gelet op het koninklijk besluit van 25 mei 1999 tot vaststelling van de bijzondere voorwaarden opgelegd voor de toelating tot het luchtverkeer van ultralichte motorluchtvaartuigen, artikelen 32 en 44;

Gelet op het koninklijk besluit van 26 augustus 1999 tot vaststelling van de bijzondere voorwaarden opgelegd voor de toelating van gemotoriseerde ultralichte luchtvaartuigen tot het luchtverkeer;

Gelet op het koninklijk besluit tot vaststelling van de heffingen waaraan het gebruik van de openbare luchtvaartnavigatiediensten is onderworpen;

SERVICE PUBLIC FEDERAL MOBILITE ET TRANSPORTS

[C – 2024/009627]

11 OCTOBRE 2024. — Arrêté du Directeur général de la Direction générale déterminant le règlement d'examen pour les examens théoriques en vue d'obtenir une licence ou une autorisation

Le Directeur général de la Direction générale du transport aérien,

Vu le Règlement (UE) n° 1178/2011 de la Commission du 3 novembre 2011 déterminant les exigences techniques et les procédures administratives applicables au personnel navigant de l'aviation civile conformément au Règlement (CE) n° 216/2008 du Parlement européen et du Conseil;

Vu le Règlement (UE) 2018/1139 du Parlement européen et du Conseil du 4 juillet 2018 concernant des règles communes dans le domaine de l'aviation civile et instituant une Agence de l'Union européenne pour la sécurité aérienne, et modifiant les règlements (CE) n° 2111/2005, (CE) n° 1008/2008, (UE) n° 996/2010, (UE) n° 376/2014 et les directives 2014/30/UE et 2014/53/UE du Parlement européen et du Conseil, et abrogeant les règlements (CE) n° 552/2004 et (CE) n° 216/2008 du Parlement européen et du Conseil ainsi que le règlement (CEE) n° 3922/91 du Conseil;

Vu l'arrêté royal du 15 mars 1954 réglementant la navigation aérienne, article 30;

Vu l'arrêté royal du 25 mai 1999 fixant les conditions particulières imposées pour l'admission à la circulation aérienne des aéronefs ultralégers motorisés, articles 32 et 44;

Vu l'arrêté royal du 26 août 1999 fixant les conditions particulières imposées pour l'admission à la circulation aérienne des aéronefs ultralégers motorisés;

Vu l'arrêté royal fixant les redevances auxquelles est soumise l'utilisation de services publics intéressant la navigation aérienne ;