

e) Au § 5020000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
CELECOXIB SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: M01AH01									
B-250	3214-095 <b>3214-095</b>	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	11,83 <b>5,68</b>	11,83 <b>5,68</b>	1,51	2,51	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> septembre 2019.  
Bruxelles, le 19 août 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2019.  
Brussel, 19 augustus 2019.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C - 2019/14040]

19 AOÛT 2019. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 66 et 101, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 7 mai 2019 et le 4 juin 2019;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 28 mai 2019 et le 17 juin 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 29 mai 2019 et 21 juin 2019;

Vu les notifications aux demandeurs des 12 et 25 juin 2019;

Vu l'avis n° 66.427/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 août 2019, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2019/14040]

19 AUGUSTUS 2019. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 66 en 101, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 7 mei 2019 en op 4 juni 2019;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 28 mei 2019 en 17 juni 2019;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 29 mei 2019 en van 21 juni 2019;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 12 en 25 juni 2019;

Gelet op het advies nr. 66.427/2 van de Raad van State, gegeven op 12 augustus 2019 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ACTOS 15 mg TAKEDA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A10BG03								
A-64	1669-373 <b>1669-373</b>	28 comprimés, 15 mg	28 tabletten, 15 mg		23,83 <b>15,21</b>	23,83 <b>15,21</b>	0,00	0,00
A-64	2494-276 <b>2494-276</b>	98 comprimés, 15 mg	98 tabletten, 15 mg		56,13 <b>43,61</b>	56,13 <b>43,61</b>	0,00	0,00
A-64 *	0769-166	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		0,5443	0,5443		
A-64 **	0769-166	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		0,4717	0,4717		
A-64 ***	0769-166	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		0,5265	0,5265	0,0000	0,0000
ACTOS 30 mg TAKEDA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A10BG03								
A-64	1732-874 <b>1732-874</b>	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg		33,97 <b>24,13</b>	33,97 <b>24,13</b>	0,00	0,00
A-64	2494-268 <b>2494-268</b>	98 comprimés, 30 mg	98 tabletten, 30 mg		84,03 <b>68,47</b>	84,03 <b>68,47</b>	0,00	0,00
A-64 *	0771-410	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg		0,8132	0,8132		
A-64 **	0771-410	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg		0,7406	0,7406		
A-64 ***	0771-410	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg		0,8112	0,8112	0,0000	0,0000

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ATORVASTATIN BEPB 10 mg BEPHARBEL (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05								
B-41	3545-951 <b>3545-951</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G				
B-41	3545-969 <b>3545-969</b>	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G				
B-41 *	7717-838	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
B-41 **	7717-838	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
B-41 ***	7717-838	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
ATORVASTATIN BEPB 20 mg BEPHARBEL (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05								
B-41	3545-985 <b>3545-985</b>	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G				
B-41	3545-977 <b>3545-977</b>	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G				
B-41 *	7717-846	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
B-41 **	7717-846	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				
B-41 ***	7717-846	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G				