

§ 1080000 en § 1960000

I § 1080000 et § 1960000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
NOVABAN			NOVARTIS PHARMA					
ATC : A04AA03								
B-200	1097-047	5 capsules, hard, 5 mg	5 gélules, 5 mg		82,48	82,48	7,10	10,60
B-200 *	0741-496	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg		15,5060	15,5060		
B-200 **	0741-496	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg		14,0840	14,0840		
NOVABAN			NOVARTIS PHARMA					
ATC : A04AA03								
B-200 *	0741-488	1 ampul 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	1 ampoule 5 ml solution injectable, 1 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)		16,0700	16,0700		
B-200 **	0741-488	1 ampul 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	1 ampoule 5 ml solution injectable, 1 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)		13,2000	13,2000		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2007.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2007.

Brussel, 24 november 2006.

Bruxelles, le 24 novembre 2006.

R. DEMOTTE

R. DEMOTTE

FEDERALE OVERHEIDS DIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2006 — 4816

[C - 2006/23236]

24 NOVEMBER 2006. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, inzonderheid op de artikelen 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 27 december 2005 en 35ter, § 1, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en 35quater, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 27 december 2005;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, inzonderheid op bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de beslissing van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen van 5 september 2006;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 6 en 18 oktober 2006;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2006 — 4816

[C - 2006/23236]

24 NOVEMBRE 2006. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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, notamment les articles 35bis, § 1^{er}, 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 27 décembre 2005 et 35ter, § 1^{er}, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et 35quater, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 27 décembre 2005;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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, notamment l'annexe I, comme modifié à ce jour;

Vu la décision de la Commission de Remboursement des Médicaments du 5 septembre 2006;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné les 6 et 18 octobre 2006;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 11 en 23 oktober 2006;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager van 16 oktober 2006;

Gelet op advies 41.554/1 van de Raad van State, gegeven op 16 november 2006, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 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° in hoofdstuk I :

I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, § 1 en § 19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.

I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, § 1^{er} et § 19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

II = Intervention des autres bénéficiaires.

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
CIPROXINE IV FLEXIBAG 400 MG/200 ML met glucose 5 %								
			BAYER		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01MA02	
B-125 *	0764-746	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	R	33,9500	23,7600	+ 10,1900	+ 10,1900
B-125 **	0764-746	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	R	27,8800	19,5200		
MERCK-AMISULPRIDE 100 mg								
			SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC : N05AL05	
B-72	2234-961	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	G	39,30	39,30	5,89	9,82
B-72 *	0783-431	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,5723	0,5723		
B-72 **	0783-431	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,4702	0,4702		
MERCK-AMISULPRIDE 200 mg								
			SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC : N05AL05	
B-72	2234-995	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	G	39,30	39,30	5,89	9,82
B-72	2234-979	120 tabletten, 200 mg	120 comprimés, 200 mg	G	105,00	105,00	15,90	23,90
B-72 *	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,8153	0,8153		
B-72 **	0783-449	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,7561	0,7561		
MERCK-AMISULPRIDE 400 mg								
			SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC : N05AL05	
B-72	2235-018	60 tabletten, 400 mg	60 comprimés, 400 mg	G	114,06	114,06	10,60	15,90
B-72 *	0783-456	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G	1,7747	1,7747		
B-72 **	0783-456	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G	1,6562	1,6562		
MERCK-AMISULPRIDE 50 mg								
			SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC : N05AL05	
B-72	2234-946	30 tabletten, 50 mg	30 comprimés, 50 mg	G	10,92	10,92	1,64	2,73
B-72 *	0783-324	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	0,1897	0,1897		
B-72 **	0783-324	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	G	0,1557	0,1557		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
MOBIC								
SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V								
B-63	1225-796	12 zetpillen, 15 mg	12 suppositoires, 15 mg	R	9,79	6,85	3,97	4,65
B-63 *	0746-008	1 zetpil, 15 mg	1 suppositoire, 15 mg	R	0,5958	0,4167	+ 0,1791	+ 0,1791
B-63 **	0746-008	1 zetpil, 15 mg	1 suppositoire, 15 mg	R	0,4892	0,3425		
MOBIC								
SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V								
B-63	1257-187	30 tabletten, 15 mg	30 comprimés, 15 mg	R	14,78	14,78	2,22	3,69
B-63 *	0745-802	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	R	0,3597	0,3597	+ 0,0000	+ 0,0000
B-63 **	0745-802	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	R	0,2953	0,2953		
SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 20 mg								
NOVARTIS PHARMA								
(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)								
B-50	1395-060	2 ampullen 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 10 mg/ml + 1 injectieflacon 20 mg poeder voor suspensie voor injectie, 10 mg/ml	2 ampoules 2 ml solvant pour suspension injectable, 10 mg/ml + 1 flacon injectable 20 mg poudre pour suspension injectable, 10 mg/ml		1132,26	1132,26	10,60	15,90
SANDOSTATINE LONG ACTING REPEATABLE 30 mg								
NOVARTIS PHARMA								
(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)								
B-50	1395-052	1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 15 mg/ml + 1 injectieflacon 30 mg poeder voor suspensie voor injectie, 15 mg/ml	1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 15 mg/ml + 1 flacon injectable 30 mg poudre pour suspension injectable, 15 mg/ml		1525,17	1525,17	10,60	15,90
SANDOSTATINE NOVARTIS PHARMA								
(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)								
B-50	0380-493	10 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,5 mg/ml	10 ampoules 1 ml solution injectable, 0,5 mg/ml		390,10	390,10	10,60	15,90
SANDOSTATINE NOVARTIS PHARMA								
(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)								
B-50	0613-182	20 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 0,1 mg/ml	20 ampoules 1 ml solution injectable, 0,1 mg/ml		178,75	178,75	10,60	15,90
SOLIAN 100 SANOFI-AVENTIS BELGIUM								
ATC : N05AL05								
B-72	1775-089	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	R	43,14	43,14	6,47	10,78
B-72 *	0773-432	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,6580	0,6580	+ 0,0000	+ 0,0000
B-72 **	0773-432	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,5405	0,5405		
SOLIAN 100 mg/ml SANOFI-AVENTIS BELGIUM								
ATC : N05AL05								
B-72	2171-247	1 fles 60 ml drank, 100 mg/ml	1 flacon 60 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	43,14	43,14	6,47	10,78
B-72 *	0778-886	5 ml drank, 100 mg/ml	5 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	3,2900	3,2900	+ 0,0000	+ 0,0000
B-72 **	0778-886	5 ml drank, 100 mg/ml	5 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	2,7025	2,7025		
SOLIAN 200 SANOFI-AVENTIS BELGIUM								
ATC : N05AL05								
B-72	1489-905	30 tabletten, 200 mg	30 comprimés, 200 mg	R	43,14	43,14	6,47	10,78
B-72	1516-574	120 tabletten, 200 mg	120 comprimés, 200 mg	R	127,55	127,55	15,90	23,90
B-72 *	0768-044	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	1,0093	1,0093	+ 0,0000	+ 0,0000
B-72 **	0768-044	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	R	0,9501	0,9501		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
SOLIAN 400 SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC : N05AL05								
B-72	1775-097	60 tabletten, 400 mg	60 comprimés, 400 mg	R	127,55	127,55	10,60	15,90
B-72 *	0773-440	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	2,0187	2,0187	+ 0,0000	+ 0,0000
B-72 **	0773-440	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,9002	1,9002		
SOLIAN 50 SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC : N05AL05								
B-72	1516-582	30 tabletten, 50 mg	30 comprimés, 50 mg	R	13,19	13,19	1,98	3,30
B-72 *	0768-051	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	0,3210	0,3210	+ 0,0000	+ 0,0000
B-72 **	0768-051	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	0,2637	0,2637		
SOMATOSTATINE UCB 250 % µg UCB PHARMA ATC : H01CB01								
B-50 *	0728-592	1 injectieflacon 250 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml	1 flacon injectable 250 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml	R	11,1600	11,1600	+ 15,9500	+ 15,9500
B-50 **	0728-592	1 injectieflacon 250 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml	1 flacon injectable 250 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml	R	9,1700	9,1700		
SOMATOSTATINE UCB 3 mg UCB PHARMA ATC : H01CB01								
B-50 *	0728-600	1 injectieflacon 3 mg poeder voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	1 flacon injectable 3 mg poudre pour solution pour perfusion, 3 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution pour perfusion, 3 mg/ml	R	104,2800	104,2800	+ 0,0000	+ 0,0000
B-50 **	0728-600	1 injectieflacon 3 mg poeder voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	1 flacon injectable 3 mg poudre pour solution pour perfusion, 3 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution pour perfusion, 3 mg/ml	R	97,1700	97,1700		
SOMATULINE Autogel Injectable 120 mg IPSEN (zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : H01CB03								
B-50	1720-432	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 240 mg/ml	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 240 mg/ml		1384,95	1384,95	10,60	15,90
SOMATULINE Autogel Injectable 60 mg IPSEN (zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : H01CB03								
B-50	1720-424	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 200 mg/ml	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 200 mg/ml		908,98	908,98	10,60	15,90
SOMATULINE Autogel Injectable 90 mg IPSEN (zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : H01CB03								
B-50	1720-440	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 300 mg/ml	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 300 mg/ml		1087,35	1087,35	10,60	15,90

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
SOMATULINE PROLONGED RELEASE 30 mg								
		IPSEN			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : H01CB03	
B-50	1375-112	1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 20 mg/ml + 1 injectieflacon 40 mg poeder voor suspensie voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 20 mg/ml + 1 flacon injectable 40 mg poudre pour suspension injectable, 20 mg/ml		459,32	459,32	10,60	15,90
TILCOTIL 20 mg								
		ROCHE					ATC : M01AC02	
B-63	0054-502	30 tabletten, 20 mg	30 comprimés, 20 mg	R	9,86	6,90	3,99	4,68
B-63	0458-117	60 tabletten, 20 mg	60 comprimés, 20 mg	R	15,77	11,04	6,39	7,49
B-63 *	0731-034	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	0,1918	0,1343	+ 0,0575	+ 0,0575
B-63 **	0731-034	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	0,1575	0,1103		
TILCOTIL 20 mg (Aktuapharma)								
		AKTUAPHARMA					ATC : M01AC02	
B-63	1007-996	12 zetpillen, 20 mg	12 suppositoires, 20 mg	R	9,14	6,40	3,70	4,34
B-63 *	0740-217	1 zetpil, 20 mg	1 suppositoire, 20 mg	R	0,5558	0,3892	+ 0,1666	+ 0,1666
B-63 **	0740-217	1 zetpil, 20 mg	1 suppositoire, 20 mg	R	0,4567	0,3200		

2° in hoofdstuk IV-B :
§ 4401002° au chapitre IV-B :
§ 440100

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
CIPROXINE IV FLEXIBAG 400 MG/200 ML met glucose 5 %								
		BAYER			(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01MA02	
A-16 *	0764-746	1 zak 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 poche 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	R	33,9500	23,7600	+ 10,1900	+ 10,1900

§ 1190000

| § 1190000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
TAXOL 6 mg/ml								
		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM					ATC : L01CD01	
A-28	1115-369	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	103,73	103,73	0,00	0,00
A-28 *	0743-286	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	98,0800	98,0800	+ 0,0000	+ 0,0000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
A-28 **	0743-286	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	90,9700	90,9700		

TAXOL 6 mg/ml BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC : L01CD01

A-28	1352-509	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	324,74	324,74	0,00	0,00
A-28 *	0748-558	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	311,8700	311,8700	+ 0,0000	+ 0,0000
A-28 **	0748-558	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	304,7600	304,7600		

TAXOL 6 mg/ml BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC : L01CD01

A-28	2103-935	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	954,89	954,89	0,00	0,00
A-28 *	0776-146	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	921,4100	921,4100	+ 0,0000	+ 0,0000
A-28 **	0776-146	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	914,3000	914,3000		

§ 2130000

| § 2130000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
------	------	--------------	------------------	------------------	--------------------	---	---	----

NEXIAM 20 mg ASTRAZENECA ATC : A02BC05

B-48	1632-256	14 maagsapresistente tabletten, 20 mg	14 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	16,81	16,81	2,52	4,20
B-48	1596-980	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	29,82	29,82	4,47	7,45
B-48	1597-004	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	50,17	50,17	7,53	12,54
B-48 *	0768-960	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,8279	0,8279	+ 0,0000	+ 0,0000
B-48 **	0768-960	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,7009	0,7009		

NEXIAM 40 mg ASTRAZENECA ATC : A02BC05

B-48	1596-998	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	R	37,80	37,80	5,67	9,45
B-48 *	0768-978	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	R	1,2004	1,2004	+ 0,0000	+ 0,0000
B-48 **	0768-978	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	R	0,9857	0,9857		

§ 3300000

§ 3300000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
PAXENE 100 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC : L01CD01	
A-28	2160-455	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intravei- neuse), 6 mg/ml	R	381,25	269,78	111,47	111,47
A-28 *	0778-662	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intravei- neuse), 6 mg/ml	R	366,5300	258,7000	+ 107,8300	+ 107,8300
A-28 **	0778-662	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intravei- neuse), 6 mg/ml	R	359,4200	251,5900		
PAXENE 150 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC : L01CD01	
A-28	2160-448	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	567,95	400,47	167,48	167,48
A-28 *	0778-688	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	547,1300	385,1200	+ 162,0100	+ 162,0100
A-28 **	0778-688	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	540,0200	378,0100		
PAXENE 30 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC : L01CD01	
A-28	2160-430	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	119,31	86,42	32,89	32,89
A-28 *	0778-654	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	113,1500	81,3400	+ 31,8100	+ 31,8100
A-28 **	0778-654	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infu- sie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	106,0400	74,2300		
PAXENE 300 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC : L01CD01	
A-28	2160-463	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor sus- pensie voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	1128,05	792,54	335,51	335,51
A-28 *	0778-670	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor sus- pensie voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	1088,9100	764,3700	+ 324,5400	+ 324,5400
A-28 **	0778-670	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor sus- pensie voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	R	1081,8000	757,2600		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2007.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2007.

Brussel, 24 november 2006.

Bruxelles, le 24 novembre 2006.

R. DEMOTTE

R. DEMOTTE