

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2007 — 2222

[C — 2007/22868]

29 MAI 2007. — 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 35*bis*, § 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 27 décembre 2005 et 13 décembre 2006;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, notamment l'article 69, troisième alinéa;

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 communication aux demandeurs du 28 mars 2007;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 18 avril 2007;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 24 avril 2007;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 26 avril 2007;

Vu l'avis N° 42.966/1 du Conseil d'Etat, donné le 15 mai 2007, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de 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, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2007 — 2222

[C — 2007/22868]

29 MEI 2007. — 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 35*bis*, § 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 13 december 2006;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, inzonderheid op artikel 69, derde lid;

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 gewijzigd tot op heden;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers van 28 maart 2007;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 18 april 2007;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 24 april 2007;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 26 april 2007;

Gelet op advies nr 42.966/1 van de Raad van State, gegeven op 15 mei 2007, 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° au chapitre I :

1° in hoofdstuk I :

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

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.

II = Intervention des autres bénéficiaires.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoeftk	I	II
AZITHROMYCINE INFARMED 250 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA10				
B-119	2369-999	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
B-119 *	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	1,0217	1,0217		
B-119 **	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8383	0,8383		
AZITHROMYCINE INFARMED 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA10				
B-119	2369-981	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01FA10				
B-119	2312-627	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
B-119 *	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	1,0217	1,0217		
B-119 **	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8383	0,8383		
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01FA10				
B-119	2312-635	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
B-119	2351-740	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	20,26	20,26	3,04	5,06
B-119 *	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	2,0417	2,0417		
B-119 **	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6767	1,6767		
DIVIPLUS		ORION PHARMA		ATC: G03FB06				
B-214	1395-409	84 comprimés (biphases), 10 mg / 2 mg	84 tabletten (bifasisch), 10 mg / 2 mg		13,70	13,70	2,05	3,42
B-214 *	0748-707	1 comprimé (biphase), 10 mg / 2 mg	1 tablet (bifasisch), 10 mg / 2 mg		3,3333	3,3333		
B-214 **	0748-707	1 comprimé (biphase), 10 mg / 2 mg	1 tablet (bifasisch), 10 mg / 2 mg		2,7367	2,7367		
DIVIVA		ORION PHARMA		ATC: G03FB06				
B-214	0265-595	21 comprimés (biphases), 10 mg / 2 mg	21 tabletten (bifasisch), 10 mg / 2 mg		4,54	4,54	0,68	1,13
B-214	0265-603	63 comprimés (biphases), 10 mg / 2 mg	63 tabletten (bifasisch), 10 mg / 2 mg		10,90	10,90	1,63	2,72
B-214 *	0741-702	21 comprimé (biphase), 10 mg / 2 mg	21 tablet (bifasisch), 10 mg / 2 mg		2,6533	2,6533		
B-214 **	0741-702	21 comprimé (biphase), 10 mg / 2 mg	21 tablet (bifasisch), 10 mg / 2 mg		2,1800	2,1800		
ELOCOM		SCHERING-PLOUGH		ATC: D07AC13				
B-157	1029-859	1 flacon 20 ml solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 fles 20 ml oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		5,09	5,09	0,76	1,27
B-157 *	0741-900	1 ml solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 ml oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		0,1860	0,1860		
B-157 **	0741-900	1 ml solution pour application cutanée, 1 mg/g	1 ml oplossing voor cutaan gebruik, 1 mg/g		0,1525	0,1525		
ELOCOM		SCHERING-PLOUGH		ATC: D07AC13				
B-157	1029-842	1 tube 20 g pommade, 1 mg/g	1 tube 20 g zalf, 1 mg/g		5,09	5,09	0,76	1,27
B-157 *	0741-892	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g		0,1860	0,1860		
B-157 **	0741-892	1 g pommade, 1 mg/g	1 g zalf, 1 mg/g		0,1525	0,1525		
ELOCOM		SCHERING-PLOUGH		ATC: D07AC13				
B-157	1071-190	1 tube 20 g crème, 1 mg/g	1 tube 20 g crème, 1 mg/g		5,09	5,09	0,76	1,27
B-157 *	0741-884	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g		0,1860	0,1860		
B-157 **	0741-884	1 g crème, 1 mg/g	1 g crème, 1 mg/g		0,1525	0,1525		

GYNOMYK		WILL-PHARMA		ATC: G01AF15				
B-174	1143-411	20 g crème vaginale, 20 mg/g	20 g crème pour vaginaal gebruik, 20 mg/g		6,16	6,16	0,92	1,54
B-174 *	0741-967	5 g, 20 mg/g	5 g, 20 mg/g		1,1250	1,1250		
B-174 **	0741-967	5 g, 20 mg/g	5 g, 20 mg/g		0,9225	0,9225		
GYNOMYK		WILL-PHARMA		ATC: G01AF15				
B-174	1143-403	3 ovules, 100 mg	3 ovules, 100 mg		5,78	5,78	0,87	1,44
B-174 *	0741-975	1 ovule, 100 mg	1 ovule, 100 mg		1,4067	1,4067		
B-174 **	0741-975	1 ovule, 100 mg	1 ovule, 100 mg		1,1567	1,1567		
MERCK-AZITHROMYCINE 250 mg		MERCK		ATC: J01FA10				
B-119	2257-111	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
B-119 *	0782-144	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	1,0217	1,0217		
B-119 **	0782-144	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8383	0,8383		
MERCK-AZITHROMYCINE 500 mg		MERCK		ATC: J01FA10				
B-119	2257-129	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	11,76	11,76	1,76	2,94
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
B-119	1417-468	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	R	16,80	11,76	6,80	7,98
B-119 *	0760-371	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	4,0867	2,8600	+1,2267	+1,2267
B-119 **	0760-371	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	3,3567	2,3500		
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
B-119	1417-450	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	R	16,80	11,76	6,80	7,98
B-119 *	0760-363	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	2,0433	1,4300	+0,6133	+0,6133
B-119 **	0760-363	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	1,6783	1,1750		
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
B-119	1114-503	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	7,84	5,49	3,17	3,72
B-119	1114-511	1 flacon 22,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 22,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	11,79	8,26	4,77	5,59
B-119	1719-830	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	19,65	13,76	7,95	9,33
B-119 *	0742-403	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	R	2,0486	1,4343	+0,6143	+0,6143
B-119 **	0742-403	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	R	1,6829	1,1786		

2° au chapitre IV-B :

§ 470101

2° in hoofdstuk IV-B :

§ 470101

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
DEPO-ELIGARD 22,5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L02AE02				
A-27	2224-657	1 seringue préremplie 22,5 mg poudre pour solution injectable, 22,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 22,5 mg	1 voorgevulde spuit 22,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 22,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 22,5 mg		279,19	279,19	0,00	0,00
A-27 *	0784-082	1 seringue préremplie 22,5 mg poudre pour solution injectable, 22,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 22,5 mg	1 voorgevulde spuit 22,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 22,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 22,5 mg		267,8100	267,8100		
A-27 **	0784-082	1 seringue préremplie 22,5 mg poudre pour solution injectable, 22,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 22,5 mg	1 voorgevulde spuit 22,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 22,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 22,5 mg		260,7000	260,7000		

DEPO-ELIGARD 7,5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L02AE02			
A-27	2224-665	1 seringue préremplie 7,5 mg poudre pour solution injectable, 7,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde spuit 7,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 7,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 7,5 mg	135,66	135,66	0,00	0,00
A-27 *	0784-074	1 seringue préremplie 7,5 mg poudre pour solution injectable, 7,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde spuit 7,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 7,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 7,5 mg	128,9700	128,9700		
A-27 **	0784-074	1 seringue préremplie 7,5 mg poudre pour solution injectable, 7,5 mg + 1 seringue préremplie solvant pour solution injectable, 7,5 mg	1 voorgevulde spuit 7,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 7,5 mg + 1 voorgevulde spuit oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 7,5 mg	121,8600	121,8600		
LUCRIN DEPOT 3,75 mg		ABBOTT		ATC: L02AE02			
A-27	2216-125	1 seringue préremplie 3,75 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 3,75 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3,75 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 3,75 mg/ml	150,71	150,71	0,00	0,00
A-27 *	0781-229	1 seringue préremplie 3,75 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 3,75 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3,75 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 3,75 mg/ml	143,5300	143,5300		
A-27 **	0781-229	1 seringue préremplie 3,75 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 3,75 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3,75 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 3,75 mg/ml	136,4200	136,4200		
LUCRIN DEPOT 3,75 mg (Aktuapharma)		AKTUAPHARMA		ATC: L02AE02			
A-27	2195-832	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 seringue	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 injectiespuit	144,75	144,75	0,00	0,00
A-27 *	0778-936	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml	137,7600	137,7600		
A-27 **	0778-936	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml	130,6500	130,6500		
LUCRIN DEPOT		ABBOTT		ATC: L02AE02			
A-27	0282-905	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 seringue	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 injectiespuit	144,75	144,75	0,00	0,00
A-27 *	0737-650	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml	137,7600	137,7600		
A-27 **	0737-650	1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 1,875 mg/ml	1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml	130,6500	130,6500		
LUCRIN TRI-DEPOT 11,25 mg		ABBOTT		ATC: L02AE02			
A-27	1413-863	1 flacon injectable 11,25 mg poudre pour suspension injectable, 5,625 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 5,625 mg/ml + 1 seringue	1 injectieflacon 11,25 mg poeder voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml + 1 injectiespuit	310,18	310,18	0,00	0,00
A-27 *	0760-868	1 flacon injectable 11,25 mg poudre pour suspension injectable, 5,625 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 5,625 mg/ml	1 injectieflacon 11,25 mg poeder voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml	297,7800	297,7800		
A-27 **	0760-868	1 flacon injectable 11,25 mg poudre pour suspension injectable, 5,625 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour suspension injectable, 5,625 mg/ml	1 injectieflacon 11,25 mg poeder voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 5,625 mg/ml	290,6700	290,6700		

LUCRIN TRI-DEPOT 11,25 mg				ABBOTT		ATC: L02AE02			
A-27	2216-133	1 seringue préremplie 11,25 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 11,25 mg/ml	1 voorgevulde spuit 11,25 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 11,25 mg/ml		310,18	310,18	0,00	0,00	
A-27 *	0781-237	1 seringue préremplie 11,25 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 11,25 mg/ml	1 voorgevulde spuit 11,25 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 11,25 mg/ml		297,7800	297,7800			
A-27 **	0781-237	1 seringue préremplie 11,25 mg poudre et solvant pour suspension injectable, 11,25 mg/ml	1 voorgevulde spuit 11,25 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 11,25 mg/ml		290,6700	290,6700			

§ 910000

§ 910000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II	
FOSCAVIR				ASTRAZENECA		ATC: J05AD01			
A-54	1085-877	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 24 mg/ml	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 24 mg/ml		46,96	46,96	0,00	0,00	
A-54 *	0741-363	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 24 mg/ml	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 24 mg/ml		43,2500	43,2500			
A-54 **	0741-363	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 24 mg/ml	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 24 mg/ml		36,1400	36,1400			

§ 920000

§ 920000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II	
ZAVEDOS 10 mg				PFIZER		ATC: L01DB06			
A-25 *	0737-668	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg		174,7500	174,7500			
A-25 **	0737-668	1 flacon injectable 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg	1 injectieflacon 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg		167,6400	167,6400			
ZAVEDOS 5 mg				PFIZER		ATC: L01DB06			
A-25	1414-986	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		43,14	43,14	0,00	0,00	
A-25 *	0749-564	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		39,4800	39,4800			
A-25 **	0749-564	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		32,4300	32,4300			

§ 1110000

§ 1110000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II	
SEREVENT 50 DISKUS				GLAXO SMITHKLINE		ATC: R03AC12			
B-216	1221-514	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis		31,24	31,24	4,69	7,81	
B-216 *	0747-683	1 dose, 50 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis		0,4270	0,4270			
B-216 **	0747-683	1 dose, 50 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis		0,3507	0,3507			

SEREVENT			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC12			
B-216	1067-800	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose	120 doses aérosol, emulsie, 25 µg/dosis		31,24	31,24	4,69	7,81	
B-216 *	0742-056	1 nébulisateur, 25 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis		25,6200	25,6200			
B-216 **	0742-056	1 nébulisateur, 25 µg/dose	1 vernevelaar, 25 µg/dosis		21,0400	21,0400			
SEREVENT			GLAXO SMITHKLINE			ATC: R03AC12			
B-216	1067-818	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis		31,24	31,24	4,69	7,81	
B-216 *	0742-064	1 dose, 50 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis		0,4270	0,4270			
B-216 **	0742-064	1 dose, 50 µg/dose	1 dosis, 50 µg/dosis		0,3507	0,3507			

§§ 1120101, 1120102, 1120103, 1120200 et 1120300

§§ 1120101, 1120102, 1120103, 1120200 en 1120300

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II	
GRANOCYTE 34			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: L03AA10			
A-43	1308-873	5 seringues préremplies 1 ml solvant pour solution injectable, 263 µg/ml + 5 flacons injectables 263 µg poudre pour solution injectable, 263 µg/ml	5 voorgevulde spuiten 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml + 5 injectieflacons 263 µg poeder voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml		446,88	446,88	0,00	0,00	
A-43 *	0742-015	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 ml solvant pour solution injectable, 263 µg/ml + 1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 263 µg poudre pour solution injectable, 263 µg/ml	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml + 1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 263 µg poeder voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml		86,0020	86,0020			
A-43 **	0742-015	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1 ml solvant pour solution injectable, 263 µg/ml + 1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 263 µg poudre pour solution injectable, 263 µg/ml	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml + 1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 263 µg poeder voor oplossing voor injectie, 263 µg/ml		84,5800	84,5800			

§ 1170000

§ 1170000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II	
LAMICTAL DISPERSIBLE			GLAXO SMITHKLINE			ATC: N03AX09			
A-5	1256-411	30 comprimés dispersibles, 5 mg	30 dispergeerbare tabletten, 5 mg	R	4,84	4,84	0,00	0,00	
A-5 *	0762-948	1 comprimé dispersible, 5 mg	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	R	0,1177	0,1177	+0,0000	+0,0000	
A-5 **	0762-948	1 comprimé dispersible, 5 mg	1 dispergeerbare tablet, 5 mg	R	0,0967	0,0967			
LAMICTAL DISPERSIBLE			GLAXO SMITHKLINE			ATC: N03AX09			
A-5	1297-092	30 comprimés dispersibles, 200 mg	30 dispergeerbare tabletten, 200 mg	R	50,92	50,92	0,00	0,00	
A-5 *	0761-759	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	R	1,5697	1,5697	+0,0000	+0,0000	
A-5 **	0761-759	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	R	1,3327	1,3327			
LAMICTAL DISPERSIBLE 100 mg			GLAXO SMITHKLINE			ATC: N03AX09			
A-5	1487-388	90 comprimés dispersibles, 100 mg	90 dispergeerbare tabletten, 100 mg	R	62,43	62,43	0,00	0,00	
A-5 *	0778-787	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	R	0,6474	0,6474	+0,0000	+0,0000	
A-5 **	0778-787	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	R	0,5684	0,5684			

LAMICTAL DISPERSIBLE 2 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1658-350	30 comprimés dispersibles, 2 mg	30 dispergeerbare tabletten, 2 mg	R	4,84	4,84	0,00	0,00
A-5 *	0774-042	1 comprimé dispersible, 2 mg	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	R	0,1177	0,1177	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0774-042	1 comprimé dispersible, 2 mg	1 dispergeerbare tablet, 2 mg	R	0,0967	0,0967		
LAMICTAL DISPERSIBLE 25 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1487-362	30 comprimés dispersibles, 25 mg	30 dispergeerbare tabletten, 25 mg	R	10,41	10,41	0,00	0,00
A-5 *	0778-761	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2533	0,2533	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0778-761	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2080	0,2080		
LAMICTAL DISPERSIBLE 50 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1487-370	90 comprimés dispersibles, 50 mg	90 dispergeerbare tabletten, 50 mg	R	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0778-779	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,4057	0,4057	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0778-779	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,3332	0,3332		
LAMICTAL DISPERSIBLE STARTER PACK ADD-ON 25 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1382-167	21 comprimés dispersibles, 25 mg	21 dispergeerbare tabletten, 25 mg	R	7,29	7,29	0,00	0,00
A-5 *	0778-241	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2533	0,2533	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0778-241	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2081	0,2081		
LAMICTAL DISPERSIBLE STARTER PACK ADD-ON 50 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1382-175	42 comprimés dispersibles, 50 mg	42 dispergeerbare tabletten, 50 mg	R	23,34	23,34	0,00	0,00
A-5 *	0778-258	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,4057	0,4057	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0778-258	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,3331	0,3331		
LAMICTAL DISPERSIBLE STARTER PACK MONO 25 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1382-159	42 comprimés dispersibles, 25 mg	42 dispergeerbare tabletten, 25 mg	R	14,59	14,59	0,00	0,00
A-5 *	0778-233	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2536	0,2536	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0778-233	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2083	0,2083		
LAMICTAL		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1089-028	30 comprimés, 25 mg	30 tabletten, 25 mg	R	10,41	10,41	0,00	0,00
A-5 *	0742-593	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2533	0,2533	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0742-593	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2080	0,2080		
LAMICTAL		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1089-002	90 comprimés, 100 mg	90 tabletten, 100 mg	R	62,43	62,43	0,00	0,00
A-5 *	0742-643	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,6474	0,6474	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0742-643	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,5684	0,5684		
LAMICTAL		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
A-5	1089-010	90 comprimés, 50 mg	90 tabletten, 50 mg	R	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0742-635	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,4057	0,4057	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0742-635	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,3332	0,3332		
LAMOTRIGINE EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX09				
A-5	2274-215	90 comprimés dispersibles, 100 mg	90 dispergeerbare tabletten, 100 mg	G	62,43	62,43	0,00	0,00
A-5 *	0782-201	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	0,6362	0,6362		
A-5 **	0782-201	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	0,5572	0,5572		
LAMOTRIGINE EG 25 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX09				
A-5	2274-199	30 comprimés dispersibles, 25 mg	30 dispergeerbare tabletten, 25 mg	G	10,41	10,41	0,00	0,00
A-5 *	0782-185	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	0,1807	0,1807		
A-5 **	0782-185	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	G	0,1487	0,1487		
LAMOTRIGINE EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX09				
A-5	2274-207	90 comprimés dispersibles, 50 mg	90 dispergeerbare tabletten, 50 mg	G	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0782-193	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	G	0,3931	0,3931		
A-5 **	0782-193	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	G	0,3229	0,3229		

LAMOTRIGINE SANDOZ 100 mg (ex-BEXAL) SANDOZ				ATC: N03AX09				
A-5	2274-884	90 comprimés dispersibles, 100 mg	90 disperseerbare tabletten, 100 mg	G	62,43	62,43	0,00	0,00
A-5 *	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 disperseerbare tablet, 100 mg	G	0,6362	0,6362		
A-5 **	0781-260	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 disperseerbare tablet, 100 mg	G	0,5572	0,5572		
LAMOTRIGINE SANDOZ 200 mg (ex-BEXAL) SANDOZ				ATC: N03AX09				
A-5	2274-892	30 comprimés dispersibles, 200 mg	30 disperseerbare tabletten, 200 mg	G	50,92	50,92	0,00	0,00
A-5 *	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 disperseerbare tablet, 200 mg	G	1,5430	1,5430		
A-5 **	0781-278	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 disperseerbare tablet, 200 mg	G	1,3060	1,3060		
LAMOTRIGINE SANDOZ 50 mg (ex-BEXAL) SANDOZ				ATC: N03AX09				
A-5	2274-868	90 comprimés dispersibles, 50 mg	90 disperseerbare tabletten, 50 mg	G	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0781-252	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 disperseerbare tablet, 50 mg	G	0,3931	0,3931		
A-5 **	0781-252	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 disperseerbare tablet, 50 mg	G	0,3229	0,3229		
LAMOTRIGINE-RATIOPHARM 100 mg RATIOPHARM BELGIUM				ATC: N03AX09				
A-5	2231-207	90 comprimés, 100 mg	90 tabletten, 100 mg	G	62,43	62,43	0,00	0,00
A-5 *	0781-732	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,6362	0,6362		
A-5 **	0781-732	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,5572	0,5572		
LAMOTRIGINE-RATIOPHARM 50 mg RATIOPHARM BELGIUM				ATC: N03AX09				
A-5	2231-199	90 comprimés, 50 mg	90 tabletten, 50 mg	G	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0781-724	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,3931	0,3931		
A-5 **	0781-724	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,3229	0,3229		

§ 1320100

§ 1320100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
HIVID ROCHE ROCHE				ATC: J05AF03				
A-20	1099-167	60 comprimés pelliculés, 0,75 mg	60 filmomhulde tabletten, 0,75 mg		109,25	109,25	0,00	0,00
A-20 *	0742-619	1 comprimé pelliculé, 0,75 mg	1 filmomhulde tablet, 0,75 mg		1,7237	1,7237		
A-20 **	0742-619	1 comprimé pelliculé, 0,75 mg	1 filmomhulde tablet, 0,75 mg		1,6052	1,6052		

§ 2840000

§ 2840000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
OLBETAM 250 mg PFIZER				ATC: C10AD06				
B-215	1143-353	90 gélules, 250 mg	90 capsules, hard, 250 mg		28,72	28,72	4,31	7,18
B-215 *	0742-023	1 gélule, 250 mg	1 capsule, hard, 250 mg		0,2506	0,2506		
B-215 **	0742-023	1 gélule, 250 mg	1 capsule, hard, 250 mg		0,2058	0,2058		

§ 3610000

§ 3610000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
LAMBIPOL 100 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
B-278	2131-522	60 comprimés dispersibles, 100 mg	60 dispergeerbare tabletten, 100 mg	R	50,92	50,92	7,64	12,73
B-278 *	0782-029	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	R	0,7848	0,7848	+0,0000	+0,0000
B-278 **	0782-029	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	R	0,6663	0,6663		
LAMBIPOL 200 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
B-278	2131-514	60 comprimés dispersibles, 200 mg	60 dispergeerbare tabletten, 200 mg	R	92,33	92,33	10,60	15,90
B-278 *	0782-052	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	R	1,4510	1,4510	+0,0000	+0,0000
B-278 **	0782-052	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	R	1,3325	1,3325		
LAMBIPOL 25 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
B-278	2131-506	60 comprimés dispersibles, 25 mg	60 dispergeerbare tabletten, 25 mg	R	20,83	20,83	3,12	5,21
B-278 *	0781-971	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2535	0,2535	+0,0000	+0,0000
B-278 **	0781-971	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2082	0,2082		
LAMBIPOL 25 mg Starter-Pack		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
B-278	2131-563	42 comprimés dispersibles, 25 mg	42 dispergeerbare tabletten, 25 mg	R	14,59	14,59	2,19	3,65
B-278 *	0781-997	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2536	0,2536	+0,0000	+0,0000
B-278 **	0781-997	1 comprimé dispersible, 25 mg	1 dispergeerbare tablet, 25 mg	R	0,2083	0,2083		
LAMBIPOL 50 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N03AX09				
B-278	2131-530	60 comprimés dispersibles, 50 mg	60 dispergeerbare tabletten, 50 mg	R	30,19	30,19	4,53	7,55
B-278 *	0782-011	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,4057	0,4057	+0,0000	+0,0000
B-278 **	0782-011	1 comprimé dispersible, 50 mg	1 dispergeerbare tablet, 50 mg	R	0,3332	0,3332		

§ 3950000

§ 3950000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
DOCLAMOTRI 100		DOCPHARMA		ATC: N03AX09				
A-5	2320-265	90 comprimés, 100 mg	90 tabletten, 100 mg	G	62,43	62,43	0,00	0,00
A-5 *	0784-173	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,6362	0,6362		
A-5 **	0784-173	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,5572	0,5572		
DOCLAMOTRI 25		DOCPHARMA		ATC: N03AX09				
A-5	2320-273	30 comprimés, 25 mg	30 tabletten, 25 mg	G	10,41	10,41	0,00	0,00
A-5 *	0784-157	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G	0,1807	0,1807		
A-5 **	0784-157	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G	0,1487	0,1487		
DOCLAMOTRI 50		DOCPHARMA		ATC: N03AX09				
A-5	2320-281	90 comprimés, 50 mg	90 tabletten, 50 mg	G	40,19	40,19	0,00	0,00
A-5 *	0784-165	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,3931	0,3931		
A-5 **	0784-165	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,3229	0,3229		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier juillet 2007.

Bruxelles, le 29 mai 2007.

R. DEMOTTE

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

Brussel, 29 mei 2007.

R. DEMOTTE