

Catég. Categ.	Code Code	Dénomination Benaming	Unités visées sous 1-2° Eenheden beoogd sub 1-2°
B-146	0786-194 0786-194	Anticorps antidigoxine Fab / Digoxine-antilichamen Fab (DIGIFAB) * pr. vial inj. à 40 mg ** pr. vial inj. à 40 mg	par 12 vials per

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au Moniteur Belge.

Bruxelles, le 11 juillet 2007.

R. DEMOTTE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 11 juli 2007.

R. DEMOTTE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

F. 2007 — 3155

[C — 2007/23163]

17 JUILLET 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 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, l'article 35ter, § 4, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 72bis, § 1, 1°, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 72bis, § 2, alinéa 4, 2ième phrase, inséré par la loi du 27 avril 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, telle qu'elle a été modifiée à ce jour;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Vu l'inscription du DOC CEFTAZIDIM, le système de remboursement de référence est rentré en vigueur le 1^{er} juillet 2007 pour les spécialités GLAZIDIM et KEFADIM, ce qui implique que le bénéficiaire doit payer une intervention personnelle supplémentaire, à savoir la différence entre la nouvelle base de remboursement et le prix de vente au public;

Vu que la spécialité générique DOC CEFTAZIDIM n'est pas disponible sur le marché le 1^{er} jour du 3ième mois suivant son inscription et qu'elle est donc à supprimer de plein droit et que donc l'application du système de remboursement de référence à partir du 1^{er} juillet 2007 est préjudiciable aux patients car il n'y a pas d'alternative générique;

Que, pour ces raisons, le présent arrêté doit être adopté et publié le plus vite possible,

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 — 3155

[C — 2007/23163]

17 JULI 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 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006, artikel 35ter, § 4, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 72bis, § 1, 1°, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 72bis, § 2, 4e lid, 2e zin, ingevoegd bij de wet van 27 april 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 wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de hoogdringendheid;

Overwegende dat door de inschrijving van DOC CEFTAZIDIM, de referentierugbetaling in werking trad op 1 juli 2007 voor de specialiteiten GLAZIDIM en KEFADIM waardoor de rechthebbende een bijkomend persoonlijk aandeel moet betalen, zijnde het verschil tussen de nieuwe basis van tegemoetkoming en de verkoopprijs aan publiek;

Overwegende dat de generische specialiteit DOC CEFTAZIDIM niet beschikbaar is in de handel op de eerste dag van de derde maand volgend op zijn inschrijving en ze bijgevolg van rechtswege geschrapt moet worden, waardoor de toepassing van het referentierugbetalingssysteem vanaf 1 juli 2007 nadelig is voor de patiënt, aangezien er geen generisch alternatief beschikbaar is;

Dat om deze reden onderhavig besluit zo snel mogelijk dient te worden genomen en bekendgemaakt,

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.

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
DOC CEFTAZIDIM 1 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02
B-112 **	0784-330	1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G		
DOC CEFTAZIDIM 2 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02
B-112 **	0784-348	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	G		
DOC CEFTAZIDIM 500 mg		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02
B-112 **	0784-322	1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G		

b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg		13,2000	13,2000		
GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg		13,2000	13,2000		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg		26,1100	26,1100		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg		26,1100	26,1100		
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg		6,8100	6,8100		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g		26,0800	26,0800		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02		
B-112 **	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g		13,2000	13,2000		

2° au chapitre IV-B:

2° in hoofdstuk IV-B:

a) au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) in § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
DOC CEFTAZIDIM 1 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	2337-087	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 ampoule 10 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 ampul 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G/M		
A-16 *	0784-330	1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G		
DOC CEFTAZIDIM 2 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	2337-061	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	G/M		
A-16 *	0784-348	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	G		
DOC CEFTAZIDIM 500 mg		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	2337-079	1 flacon injectable 5 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G/M		
A-16 *	0784-322	1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G		

b) au § 440100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) in § 440100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Prix	Base de	I	II
				Opm	Prijs	remb. Basis van tegenwoord		
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	M	22,01	22,01	0,00	0,00
A-16 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg		16,0700	16,0700		
GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	M	22,01	22,01	0,00	0,00
A-16 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg		16,0700	16,0700		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	M	36,30	36,30	0,00	0,00
A-16 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg		31,7800	31,7800		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	M	36,30	36,30	0,00	0,00
A-16 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg		31,7800	31,7800		
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	M	11,36	11,36	0,00	0,00

- 4 -

A-16 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg		8,2900	8,2900		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	M	36,28	36,28	0,00	0,00
A-16 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g		31,7500	31,7500		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	M	22,01	22,01	0,00	0,00
A-16 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g		16,0700	16,0700		

c) au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) in § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs				
				Opm				
DOC CEFTAZIDIM 1 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	2337-087	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 ampoule 10 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 ampul 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G				
B-112 *	0784-330	1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 10 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G				
DOC CEFTAZIDIM 2 g		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	2337-061	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	G				
B-112 *	0784-348	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	G				
DOC CEFTAZIDIM 500 mg		DOCPHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	2337-079	1 flacon injectable 5 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G				
B-112 *	0784-322	1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml poudre pour solution injectable, 100 mg/ml + 1 flacon injectable (+ ampoule) 5 ml solvant pour solution injectable, 100 mg/ml	1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml poeder voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml + 1 injectieflacon (+ ampul) 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 mg/ml	G				

d) au § 440201, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

d) in § 440201, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Prix	Base de remb.	I	II
				Opm	Prijs	Basis van tegemoetk		
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg		22,01	22,01	3,3	5,5
B-112 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg		16,0700	16,0700		
GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg		22,01	22,01	3,3	5,5
B-112 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg		16,0700	16,0700		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		

- 5 -

B-112	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg		36,30	36,30	5,44	9,07
B-112 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg		31,7800	31,7800		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg		36,30	36,30	5,44	9,07
B-112 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg		31,7800	31,7800		
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg		11,36	11,36	1,7	2,84
B-112 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg		8,2900	8,2900		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g		36,28	36,28	5,44	9,07
B-112 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g		31,7500	31,7500		
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g		22,01	22,01	3,3	5,5
B-112 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g		16,0700	16,0700		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} août 2007.
Bruxelles, le 17 juillet 2007.

R. DEMOTTE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 augustus 2007.
Brussel, 17 juli 2007.

R. DEMOTTE