

Art. 3. L'emploi de la contribution sera justifié a posteriori sur base d'un rapport d'activité, accompagné d'un état financier, fournis par le Secrétariat de la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques et le protocole de Kyoto.

Art. 4. Notre Ministre de l'Environnement est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 26 octobre 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre de l'Environnement,
B. TOBBACK

Art. 3. De besteding van de bijdrage zal naderhand verantwoord worden op basis van een activiteitenrapport, vergezeld van een financiële staat, afgeleverd door het Secretariaat van het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake klimaatverandering en het protocol van Kyoto.

Art. 4. Onze Minister van Leefmilieu is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 26 oktober 2007.

ALBERT

Van Koningswege :
De Minister van Leefmilieu,
B. TOBBACK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2007 — 4590

[C — 2007/23513]

26 NOVEMBRE 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 et 13 décembre 2006 et 35*ter*, § 1^{er}, remplacé 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'article 55*bis* et l'annexe I^{re}, comme modifié à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs du 20 et du 21 septembre 2007 ;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 8 octobre 2007;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 9 octobre 2007;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 12 octobre 2007;

Vu l'avis n° 43.737/1 du Conseil d'Etat, donné le 8 novembre 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^{re} 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 VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2007 — 4590

[C — 2007/23513]

26 NOVEMBER 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 13 december 2006 en 35*ter*, § 1, vervangen 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 artikel 55*bis* en bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers van 20 en 21 september 2007;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 8 oktober 2007;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 9 oktober 2007;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 12 oktober 2007;

Gelet op advies nr 43.737/1 van de Raad van State, gegeven op 8 november 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, §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.
- 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 tegemeetk	I	II
ABILIFY 10 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC : N05AX12				
B-72	2237-220	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		122,74	122,74	10,80	16,10
ABILIFY 15 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC : N05AX12				
B-72	2237-238	28 comprimés, 15 mg	28 tabletten, 15 mg		122,74	122,74	10,80	16,10
ABILIFY 30 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC : N05AX12				
B-72	2237-246	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg		141,99	141,99	10,80	16,10
MERCK-RISPERIDON 2 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC : N05AX08				
B-220	2445-047	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	52,31	52,31	7,85	13,08
MERCK-RISPERIDON 3 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC : N05AX08				
B-220	2445-070	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	72,88	72,88	10,80	16,10
MERCK-RISPERIDON 4 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC : N05AX08				
B-220	2445-104	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	103,87	103,87	10,80	16,10
MERCK-RISPERIDON 6 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC : N05AX08				
B-220	2445-138	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	150,99	150,99	10,80	16,10
MICROGYNON 30		BAYER		ATC : G03AA07				
Cx-2	0057-489	63 comprimés, 0,15 mg / 0,03 mg	63 tabletten, 0,15 mg / 0,03 mg	R	9,56	6,69	8,22	8,22
Cx-2 *	0732-875	21 comprimé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	2,3267	1,6267	+0,7000	+0,7000
Cx-2 **	0732-875	21 comprimé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	1,9100	1,3367		
MICROGYNON 50		BAYER		ATC : G03AA07				
Cx-2	0119-768	63 comprimés, 0,125 mg / 0,05 mg	63 tabletten, 0,125 mg / 0,05 mg	R	9,14	6,40	7,86	7,86
Cx-2 *	0732-883	21 comprimé, 0,125 mg / 0,05 mg	21 tablet, 0,125 mg / 0,05 mg	R	2,2233	1,5567	+0,6666	+0,6666
Cx-2 **	0732-883	21 comprimé, 0,125 mg / 0,05 mg	21 tablet, 0,125 mg / 0,05 mg	R	1,8267	1,2800		
RISPERDAL 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08				
B-220	1101-542	6 comprimés pelliculés, 1 mg	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	4,75	4,75	0,71	1,19
B-220	1493-618	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	35,52	35,52	5,33	8,88
B-220 *	0744-631	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,5138	0,5138	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0744-631	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,4220	0,4220		
RISPERDAL 1 mg/ml		JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08				
B-220	1660-026	1 flacon 30 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 30 ml drank, 1 mg/ml	R	23,75	23,75	3,56	5,94
B-220	1334-499	1 flacon 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 100 ml drank, 1 mg/ml	R	53,22	53,22	7,98	13,30
B-220 *	0760-389	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	R	0,4932	0,4932	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0760-389	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	R	0,4221	0,4221		
RISPERDAL 2 mg		JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08				
B-220	1101-559	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	29,19	29,19	4,38	7,30
B-220	1101-567	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	61,91	61,91	9,29	15,48
B-220 *	0744-649	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,9627	0,9627	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0744-649	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,8442	0,8442		

RISPERDAL 3 mg		JANSSEN-CILAG				ATC : N05AX08			
B-220	1101-575	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	38,33	38,33	5,75	9,58	
B-220	1101-583	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	88,23	88,23	10,80	16,10	
B-220 *	0744-656	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	1,3848	1,3848	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0744-656	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	1,2663	1,2663			
RISPERDAL 4 mg		JANSSEN-CILAG				ATC : N05AX08			
B-220	1101-609	60 comprimés, 4 mg	60 tabletten, 4 mg	R	114,40	114,40	10,80	16,10	
B-220 *	0784-140	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	1,8067	1,8067	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0784-140	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	1,6882	1,6882			
RISPERDAL 6 mg		JANSSEN-CILAG				ATC : N05AX08			
B-220	2391-241	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	R	166,78	166,78	10,80	16,10	
B-220 *	0785-675	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	R	2,6512	2,6512	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0785-675	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	R	2,5327	2,5327			
RISPERDAL Instasolv 1 mg		JANSSEN-CILAG				ATC : N05AX08			
B-220	2074-888	28 comprimés orodispersibles, 1 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	R	25,45	25,45	3,82	6,36	
B-220 *	0775-981	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	R	0,6636	0,6636	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0775-981	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	R	0,5450	0,5450			
RISPERDAL Instasolv 2 mg		JANSSEN-CILAG				ATC : N05AX08			
B-220	2074-995	28 comprimés orodispersibles, 2 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	R	40,71	40,71	6,11	10,18	
B-220 *	0775-999	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	R	1,3268	1,3268	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0775-999	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	R	1,0896	1,0896			
RISPERIDONE EG 1 mg		EUROGENERICS				ATC : N05AX08			
B-220	2451-458	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	29,00	29,00	4,35	7,25	
B-220	2451-466	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	43,00	43,00	6,45	10,75	
B-220 *	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3866	0,3866			
B-220 **	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3176	0,3176			
RISPERIDONE EG 2 mg		EUROGENERICS				ATC : N05AX08			
B-220	2451-482	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	45,00	45,00	6,75	11,25	
B-220	2451-490	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	69,00	69,00	10,35	17,25	
B-220 *	0787-234	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,6352	0,6352			
B-220 **	0787-234	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,5641	0,5641			
RISPERIDONE EG 3 mg		EUROGENERICS				ATC : N05AX08			
B-220	2451-516	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	62,50	62,50	9,37	15,62	
B-220	2451-524	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	83,10	83,10	12,46	20,77	
B-220 *	0787-242	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,7697	0,7697			
B-220 **	0787-242	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,6986	0,6986			
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg/ml		SANDOZ				ATC : N05AX08			
B-220	2398-519	1 flacon 30 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 30 ml drank, 1 mg/ml	G	20,70	20,70	3,10	5,17	
B-220	2398-527	1 flacon 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 100 ml drank, 1 mg/ml	G	44,48	44,48	6,67	11,12	
B-220 *	0786-491	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,4028	0,4028			
B-220 **	0786-491	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3317	0,3317			
RISPERIDONE-RATIOPHARM 1 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : N05AX08			
B-220	2430-411	20 comprimés pelliculés, 1 mg	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	11,95	11,95	1,79	2,99	
B-220	2430-429	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	21,31	21,31	3,20	5,33	
B-220	2430-437	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	29,60	29,60	4,44	7,40	
B-220 *	0786-145	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2303	0,2303			
B-220 **	0786-145	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,1891	0,1891			
RISPERIDONE-RATIOPHARM 2 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : N05AX08			
B-220	2430-452	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	37,15	37,15	5,57	9,29	
B-220	2430-460	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	51,59	51,59	7,74	12,90	

B-220 *	0786-152	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,4693	0,4693		
B-220 **	0786-152	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,3982	0,3982		
RISPERIDONE-RATIOPHARM 3 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC : N05AX08				
B-220	2430-478	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	31,28	31,28	4,69	7,82
B-220	2430-486	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	52,94	52,94	7,94	13,23
B-220	2430-494	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	73,52	73,52	11,03	18,38
B-220 *	0786-160	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,6783	0,6783		
B-220 **	0786-160	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,6072	0,6072		
STEDIRIL 30		WYETH PHARMACEUTICALS		ATC : G03AA07				
Cx-2	0080-002	63 comprimés enrobés, 0,15 mg / 0,03 mg	63 omhulde tabletten, 0,15 mg / 0,03 mg	R	9,99	6,99	8,59	8,59
Cx-2 *	0732-982	21 comprimé enrobé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	2.4300	1,7000		
Cx-2 **	0732-982	21 comprimé enrobé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	1,9967	1,3967		

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

§§ 1000100 et 1000200

§§ 1000100 en 1000200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
GRANISETRON IPS 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : A04AA02				
B-200	2386-985	10 comprimés pelliculés, 1 mg	10 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	61,85	61,85	9,28	15,46
GRANISETRON IPS 2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : A04AA02				
B-200	2386-993	10 comprimés pelliculés, 2 mg	10 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	104,31	104,31	10,80	16,10
KYTRIL 1 mg		ROCHE		ATC : A04AA02				
B-200	1250-661	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	R	67,64	67,64	10,15	16,10
B-200 *	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	6,3320	6,3320	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	5,6210	5,6210		

§ 1080000

§ 1080000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA		ATC : A04AA03				
B-200	1097-047	5 gélules, 5 mg	5 capsules, hard, 5 mg		82,48	82,48	10,80	16,10

§ 1960000

§ 1960000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
GRANISETRON IPS 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : A04AA02				
B-200	2386-985	10 comprimés pelliculés, 1 mg	10 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	61,85	61,85	9,28	15,46

GRANISETRON IPS 2 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : A04AA02			
B-200	2386-993	10 comprimés pelliculés, 2 mg	10 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	104,31	104,31	10,80	16,10	
KYTRIL 1 mg				ROCHE		ATC : A04AA02			
B-200	1250-661	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	R	67,64	67,64	10,15	16,10	
B-200 *	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	6,3320	6,3320	+0,0000	+0,0000	
B-200 **	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	5,6210	5,6210			
NOVABAN				NOVARTIS PHARMA		ATC : A04AA03			
B-200	1097-047	5 gélules, 5 mg	5 capsules, hard, 5 mg		82,48	82,48	10,80	16,10	

§ 2020000

§ 2020000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoeftk	I	II	
TRILEPTAL 150				NOVARTIS PHARMA		ATC : N03AF02			
A-5	1595-628	50 comprimés pelliculés, 150 mg	50 filmomhulde tabletten, 150 mg	R	17,28	12,10	5,18	5,18	
A-5 *	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	0,2522	0,1766	+0,0756	+0,0756	
A-5 **	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	0,2072	0,1452			
TRILEPTAL 300				NOVARTIS PHARMA		ATC : N03AF02			
A-5	1595-636	50 comprimés pelliculés, 300 mg	50 filmomhulde tabletten, 300 mg	R	29,55	22,59	6,96	6,96	
A-5 *	0768-077	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	0,4712	0,3298	+0,1414	+0,1414	
A-5 **	0768-077	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	0,3870	0,2710			
TRILEPTAL 600				NOVARTIS PHARMA		ATC : N03AF02			
A-5	1295-419	50 comprimés pelliculés, 600 mg	50 filmomhulde tabletten, 600 mg	R	49,58	37,27	12,31	12,31	
A-5 *	0768-085	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	0,9158	0,6592	+0,2566	+0,2566	
A-5 **	0768-085	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	0,7736	0,5414			

§ 3050000

§ 3050000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoeftk	I	II	
RISPERDAL Consta 25 mg				JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08			
B-220	2093-813	1 seringue préremplie 2 ml solvant pour suspension injectable, 12,5 mg/ml + 1 flacon injectable 25 mg poudre pour suspension injectable, 12,5 mg/ml	1 voorgevulde spuit 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 12,5 mg/ml + 1 injectieflacon 25 mg poeder voor suspensie voor injectie, 12,5 mg/ml		128,78	128,78	10,80	16,10	
RISPERDAL Consta 37,5 mg				JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08			
B-220	2093-805	1 seringue préremplie 2 ml solvant pour suspension injectable, 18,75 mg/ml + 1 flacon injectable 37,5 mg poudre pour suspension injectable, 18,75 mg/ml	1 voorgevulde spuit 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 18,75 mg/ml + 1 injectieflacon 37,5 mg poeder voor suspensie voor injectie, 18,75 mg/ml		170,46	170,46	10,80	16,10	
RISPERDAL Consta 50 mg				JANSSEN-CILAG		ATC : N05AX08			
B-220	2093-797	1 seringue préremplie 2 ml solvant pour suspension injectable, 25 mg/ml + 1 flacon injectable 50 mg poudre pour suspension injectable, 25 mg/ml	1 voorgevulde spuit 2 ml oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 25 mg/ml + 1 injectieflacon 50 mg poeder voor suspensie voor injectie, 25 mg/ml		200,24	200,24	10,80	16,10	

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2008.

Bruxelles, le 26 novembre 2007.

D. DONFUT

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2008.

Brussel, 26 november 2007.

D. DONFUT