

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2009 — 4088

[C - 2009/22612]

14 DECEMBRE 2009. — 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 35*bis*, § 1<sup>er</sup>, 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001;

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, 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, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et l'article 57, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 29 septembre 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 20 octobre 2009;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 30 octobre 2009;

Considérant que Notre Secrétaire d'Etat au Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35*bis*, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, l'accord concerné est par conséquent réputé avoir été donné;

Vu l'avis n° 47.408/2 du Conseil d'Etat, donné le 7 décembre 2009, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>e</sup> 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. 2009 — 4088

[C - 2009/22612]

14 DECEMBER 2009. — 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, 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, 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, artikel 56, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en artikel 57, gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 29 september 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 20 oktober 2009;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 30 oktober 2009;

Overwegende dat door Onze Staatssecretaris voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35*bis*, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat het betrokken akkoord dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op advies nr 47.408/2 van de Raad van State, gegeven op 7 december 2009, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite :

1° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

- 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 tegemeoetk	I	II
ADENOCOR			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC : C01EB10		
B-229 *	0746-388	1 ampoule 2 ml solution injectable, 3 mg/ml	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 3 mg/ml		4,5950	4,5950		
B-229 **	0746-388	1 ampoule 2 ml solution injectable, 3 mg/ml	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 3 mg/ml		3,7733	3,7733		
CLOZAPINE SANDOZ 100 mg (ex-BEXAL)			SANDOZ			ATC : N05AH02		
B-72	2220-721	30 comprimés, 100 mg	30 tabletten, 100 mg	G	16,26	16,26	2,44	4,06
B-72 *	0780-023	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2823	0,2823		
B-72 **	0780-023	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2320	0,2320		
CLOZAPINE SANDOZ 25 mg (ex-BEXAL)			SANDOZ			ATC : N05AH02		
B-72	2220-747	30 comprimés, 25 mg	30 tabletten, 25 mg	G	4,25	4,25	0,64	1,06
B-72 *	0780-007	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G	0,0737	0,0737		
B-72 **	0780-007	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G	0,0607	0,0607		
DOC VENLAFAXINE 150 mg			DOCPHARMA			ATC : N06AX16		
B-73	2582-054	30 gélules à libération prolongée, 150 mg	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	23,50	23,50	3,52	5,87
B-73	2582-658	50 gélules à libération prolongée, 150 mg	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	33,04	33,04	4,96	8,26
B-73	2582-641	100 gélules à libération prolongée, 150 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	58,90	58,90	8,83	13,50
B-73 *	0793-455	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,5390	0,5390		
B-73 **	0793-455	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4679	0,4679		
DOC VENLAFAXINE 75 mg			DOCPHARMA			ATC : N06AX16		
B-73	2582-062	30 gélules à libération prolongée, 75 mg	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	15,70	15,70	2,35	3,92
B-73	2582-633	50 gélules à libération prolongée, 75 mg	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	21,43	21,43	3,21	5,36
B-73	2582-625	100 gélules à libération prolongée, 75 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	37,90	37,90	5,68	9,47
B-73 *	0793-448	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,3271	0,3271		
B-73 **	0793-448	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2687	0,2687		
DUROGESIC 100 µg/h			JANSSEN-CILAG			ATC : N02AB03		
B-56	1278-316	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	75,90	75,90	7,20	10,80
B-56	2218-261	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	130,19	130,19	7,20	10,80
B-56 *	0746-529	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	12,3680	12,3680	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-529	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	11,6570	11,6570		

DUROGESIC 12 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC : N02AB03				
B-56	2265-627	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	22,37	22,37	3,36	5,59
B-56	2265-619	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	36,64	36,64	5,50	9,16
B-56 *	0782-136	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	3,2190	3,2190	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0782-136	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	2,6440	2,6440		
DUROGESIC 25 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC : N02AB03				
B-56	1278-332	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	28,46	28,46	4,27	7,11
B-56	2218-279	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	46,81	46,81	7,02	10,80
B-56 *	0746-495	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	4,3100	4,3100	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-495	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	3,5990	3,5990		
DUROGESIC 50 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC : N02AB03				
B-56	1278-308	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	46,01	46,01	6,90	10,80
B-56	2218-253	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	80,48	80,48	7,20	10,80
B-56 *	0746-503	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	7,5590	7,5590	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-503	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	6,8480	6,8480		
DUROGESIC 75 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC : N02AB03				
B-56	1278-324	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	61,69	61,69	7,20	10,80
B-56	2218-246	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	107,85	107,85	7,20	10,80
B-56 *	0746-511	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	10,2070	10,2070	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-511	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	9,4960	9,4960		
EFEXOR -EXEL 150 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		ATC : N06AX16				
B-73	2066-942	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	R	38,40	38,40	5,76	9,60
B-73	2525-491	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	R	56,21	56,21	7,20	10,80
B-73	2525-467	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	R	91,31	91,31	8,90	13,50
B-73 *	0774-786	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	R	0,8783	0,8783	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0774-786	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	R	0,8057	0,8057		
EFEXOR -EXEL 75 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		ATC : N06AX16				
B-73	1451-830	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	R	25,96	25,96	3,89	6,49
B-73	2525-442	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	R	35,42	35,42	5,31	8,85
B-73	2525-384	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	R	55,20	55,20	8,28	13,50
B-73 *	0763-235	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	R	0,5230	0,5230	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0763-235	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	R	0,4504	0,4504		
ESMERON 50 mg		SCHERING-PLOUGH		ATC : M03AC09				
B-140 *	0746-677	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	6,5510	4,7990	+1,7520	+1,7520
B-140 **	0746-677	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	5,8400	4,0880		

ESMERON		SCHERING-PLOUGH		ATC : M03AC09				
B-140 *	0746-693	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	10,6410	7,6620	+2,9790	+2,9790
B-140 **	0746-693	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	R	9,9300	6,9510		
FENTAMAX 100 microgram/uur		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2601-490	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	75,90	75,90	7,20	10,80
B-56	2601-557	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	130,19	130,19	7,20	10,80
B-56 *	0793-216	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	12,1860	12,1860		
B-56 **	0793-216	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	11,4750	11,4750		
FENTAMAX 25 microgram/uur		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2601-540	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	28,46	28,46	4,27	7,11
B-56	2601-532	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,81	46,81	7,02	10,80
B-56 *	0793-182	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	4,2520	4,2520		
B-56 **	0793-182	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,5410	3,5410		
FENTAMAX 50 microgram/uur		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2601-524	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,01	46,01	6,90	10,80
B-56	2601-516	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	80,48	80,48	7,20	10,80
B-56 *	0793-190	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,4470	7,4470		
B-56 **	0793-190	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,7360	6,7360		
FENTAMAX 75 microgram/uur		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2601-508	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	61,69	61,69	7,20	10,80
B-56	2601-482	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	107,85	107,85	7,20	10,80
B-56 *	0793-208	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,0560	10,0560		
B-56 **	0793-208	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,3450	9,3450		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 100 µg/h		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2445-427	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	75,90	75,90	7,20	10,80
B-56	2445-435	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	130,19	130,19	7,20	10,80
B-56 *	0786-947	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	12,1860	12,1860		
B-56 **	0786-947	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	11,4750	11,4750		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 µg/h		SANDOZ		ATC : N02AB03				
B-56	2445-351	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	20,37	20,37	3,06	5,09
B-56 *	0786-905	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,4760	2,4760		
B-56 **	0786-905	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,0340	2,0340		

FENTANYL MATRIX SANDOZ 25 µg/h		SANDOZ		ATC : N02AB03					
B-56	2445-369	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	25,66	25,66	3,85	6,41	
B-56	2445-377	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,81	46,81	7,02	10,80	
B-56 *	0786-913	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	4,2520	4,2520			
B-56 **	0786-913	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,5410	3,5410			
FENTANYL MATRIX SANDOZ 50 µg/h		SANDOZ		ATC : N02AB03					
B-56	2445-385	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,01	46,01	6,90	10,80	
B-56	2445-393	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	80,48	80,48	7,20	10,80	
B-56 *	0786-921	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,4470	7,4470			
B-56 **	0786-921	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,7360	6,7360			
FENTANYL MATRIX SANDOZ 75 µg/h		SANDOZ		ATC : N02AB03					
B-56	2445-401	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	61,69	61,69	7,20	10,80	
B-56	2445-419	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	107,85	107,85	7,20	10,80	
B-56 *	0786-939	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,0560	10,0560			
B-56 **	0786-939	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,3450	9,3450			
FENTANYL SANDOZ 75 microgram/uur		SANDOZ		ATC : N02AB03					
B-56	2266-880	5 dispositifs transdermiques, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	G	61,69	61,69	7,20	10,80	
B-56	2274-819	10 dispositifs transdermiques, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	G	107,85	107,85	7,20	10,80	
B-56 *	0781-120	1 dispositif transdermique, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,0560	10,0560			
B-56 **	0781-120	1 dispositif transdermique, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,25 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,3450	9,3450			
IMMUCYST		SANOFI PASTEUR		ATC : L03AX03					
A-28	1597-178	1 flacon injectable 3 ml solvant pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml + 1 flacon injectable 81 mg poudre pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml	1 injectieflacon 3 ml oplosmiddel voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml + 1 injectieflacon 81 mg poeder voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml		71,39	71,39	0,00	0,00	
A-28 *	0766-592	1 flacon injectable 3 ml solvant pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml + 1 flacon injectable 81 mg poudre pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml	1 injectieflacon 3 ml oplosmiddel voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml + 1 injectieflacon 81 mg poeder voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml		66,8000	66,8000			
A-28 **	0766-592	1 flacon injectable 3 ml solvant pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml + 1 flacon injectable 81 mg poudre pour suspension pour irrigation vésicale, 27 mg/ml	1 injectieflacon 3 ml oplosmiddel voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml + 1 injectieflacon 81 mg poeder voor blaasspoeling, suspensie, 27 mg/ml		59,6900	59,6900			
LEPONEX		NOVARTIS PHARMA		ATC : N05AH02					
B-72	1152-438	30 comprimés, 25 mg	30 tabletten, 25 mg	R	4,55	4,55	0,68	1,14	
B-72 *	0746-115	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,1107	0,1107	+0,0000	+0,0000	
B-72 **	0746-115	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,0910	0,0910			
LEPONEX		NOVARTIS PHARMA		ATC : N05AH02					
B-72	1152-446	30 comprimés, 100 mg	30 tabletten, 100 mg	R	17,64	17,64	2,65	4,41	
B-72 *	0746-123	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,4293	0,4293	+0,0000	+0,0000	
B-72 **	0746-123	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,3527	0,3527			

MATRIFEN 100 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC : N02AB03			
B-56	2385-565	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	75,90	75,90	7,20	10,80
B-56	2385-573	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	130,19	130,19	7,20	10,80
B-56 *	0786-277	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	12,1860	12,1860		
B-56 **	0786-277	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	11,4750	11,4750		
MATRIFEN 12 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC : N02AB03			
B-56	2524-163	2 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	2 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,75	8,75	1,31	2,19
B-56	2385-441	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	21,89	21,89	3,28	5,47
B-56	2385-458	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	36,06	36,06	5,41	9,01
B-56 *	0786-228	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,0560	3,0560		
B-56 **	0786-228	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,5100	2,5100		
MATRIFEN 25 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC : N02AB03			
B-56	2524-189	2 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	2 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	12,18	12,18	1,83	3,04
B-56	2385-474	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	28,46	28,46	4,27	7,11
B-56	2385-482	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,81	46,81	7,02	10,80
B-56 *	0786-236	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	4,2520	4,2520		
B-56 **	0786-236	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,5410	3,5410		
MATRIFEN 50 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC : N02AB03			
B-56	2385-508	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	46,01	46,01	6,90	10,80
B-56	2385-516	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	80,48	80,48	7,20	10,80
B-56 *	0786-244	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,4470	7,4470		
B-56 **	0786-244	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,7360	6,7360		
MATRIFEN 75 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC : N02AB03			
B-56	2385-532	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	61,69	61,69	7,20	10,80
B-56	2385-540	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	107,85	107,85	7,20	10,80
B-56 *	0786-251	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,0560	10,0560		
B-56 **	0786-251	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,3450	9,3450		
ONCOTICE		SCHERING-PLOUGH			ATC : L03AX03			
A-28	2040-137	1 flacon injectable 1 doses poudre pour suspension pour instillation, 1 dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor suspensie voor instillatie, 1 dosis		62,84	62,84	0,00	0,00
A-28 *	0774-752	1 flacon injectable 1 doses poudre pour suspension pour instillation, 1 dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor suspensie voor instillatie, 1 dosis		58,6600	58,6600		
A-28 **	0774-752	1 flacon injectable 1 doses poudre pour suspension pour instillation, 1 dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor suspensie voor instillatie, 1 dosis		51,5500	51,5500		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 2 g/0,25 g		EUROGENERICS			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : J01CR05			
B-108 **	0792-648	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	7,4800	7,4800		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : J01CR05			
B-108 **	0792-655	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	13,5600	13,5600		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV) ATC : J01CR05			
B-108 **	0792-853	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 200 mg/ml / 25 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 200 mg/ml / 25 mg/ml	G	7,2590	7,2590		

PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0792-879	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 40 mg/ml / 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 40 mg/ml / 5 mg/ml	G	7,2590	7,2590		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 4 g/0,5 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0792-861	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 80 mg/ml / 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 80 mg/ml / 10 mg/ml	G	13,3480	13,3480		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM ORCHID EUROPE LTD. 2 g/0,25 g		HOSPIRA		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0793-604	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	5,3400	5,3400		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0793-638	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	7,4830	7,4830		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 4 g/500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0793-646	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	13,5570	13,5570		
ROCURONIUM B. BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC : M03AC09				
B-140 *	0794-875	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	7,6620	7,6620		
B-140 **	0794-875	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	6,9510	6,9510		
ROCURONIUM B. BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC : M03AC09				
B-140 *	0794-867	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	4,7990	4,7990		
B-140 **	0794-867	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	4,0880	4,0880		
ROCURONIUM BROMIDE FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC : M03AC09				
B-140 *	0792-846	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	8,3740	8,3740		
B-140 **	0792-846	1 flacon injectable 10 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	6,9520	6,9520		
ROCURONIUM SANDOZ 10 mg/ml		SANDOZ		ATC : M03AC09				
B-140 *	0794-883	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	4,7990	4,7990		
B-140 **	0794-883	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	4,0880	4,0880		
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	7,4800	7,4800		
TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05		
B-108 **	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	13,5600	13,5600		
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC : N06AX16				
B-73	2541-670	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	23,06	23,06	3,46	5,76
B-73	2541-696	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	46,67	46,67	7,00	10,80
B-73	2541-704	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	58,60	58,60	8,79	13,50
B-73 *	0790-253	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,5470	0,5470		
B-73 **	0790-253	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4745	0,4745		

VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 37,5 mg		SANDOZ		ATC : N06AX16				
B-73	2555-373	7 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	7 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	3,29	3,29	0,49	0,82
B-73	2585-537	14 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	14 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	6,57	6,57	0,99	1,64
B-73	2585-529	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	13,15	13,15	1,97	3,29
B-73	2585-511	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	21,04	21,04	3,16	5,26
B-73 *	0793-406	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,2357	0,2357		
B-73 **	0793-406	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,1936	0,1936		
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 75 mg		SANDOZ		ATC : N06AX16				
B-73	2541-662	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	38,36	38,36	5,75	9,59
B-73 *	0790-246	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,3393	0,3393		
B-73 **	0790-246	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2787	0,2787		
VENLAFAXINE APOTEX 150 mg		APOTEX		ATC : N06AX16				
B-73	2550-358	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	38,40	38,40	5,76	9,60
B-73	2581-742	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	56,21	56,21	7,20	10,80
B-73	2581-759	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	91,31	91,31	8,90	13,50
B-73 *	0790-097	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,8652	0,8652		
B-73 **	0790-097	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,7927	0,7927		
VENLAFAXINE APOTEX 75 mg		APOTEX		ATC : N06AX16				
B-73	2581-767	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	35,42	35,42	5,31	8,85
B-73	2581-775	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	55,20	55,20	8,28	13,50
B-73 *	0790-089	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,5140	0,5140		
B-73 **	0790-089	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,4414	0,4414		
VENLAFAXINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC : N06AX16				
B-73	2549-277	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	91,31	91,31	8,90	13,50
B-73 *	0790-592	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,8652	0,8652		
B-73 **	0790-592	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,7927	0,7927		
VENLAFAXINE EG 37,5 mg		EUROGENERICS		ATC : N06AX16				
B-73	2582-021	14 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	14 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	6,57	6,57	0,99	1,64
B-73	2617-314	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	13,15	13,15	1,97	3,29
B-73	2617-322	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	21,04	21,04	3,16	5,26
B-73	2617-306	98 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	32,27	32,27	4,84	8,07
B-73 *	0794-107	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,2667	0,2667		
B-73 **	0794-107	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,2191	0,2191		

VENLAFAXINE RETARD MYLAN 150 mg		MYLAN		ATC : N06AX16					
B-73	2546-240	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	23,06	23,06	3,46	5,76	
B-73	2546-257	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	37,28	37,28	5,59	9,32	
B-73	2551-240	100 gélules à libération prolongée, 150 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	59,91	59,91	8,90	13,50	
B-73 *	0790-147	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,5486	0,5486			
B-73 **	0790-147	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4775	0,4775			
VENLAFAXINE RETARD MYLAN 37,5 mg		MYLAN		ATC : N06AX16					
B-73	2615-672	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	12,55	12,55	1,88	3,14	
B-73	2615-680	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	20,08	20,08	3,01	5,02	
B-73 *	0794-099	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,2148	0,2148			
B-73 **	0794-099	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,1764	0,1764			
VENLAFAXINE RETARD MYLAN 75 mg		MYLAN		ATC : N06AX16					
B-73	2551-232	100 gélules à libération prolongée, 75 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	39,25	39,25	5,89	9,81	
B-73 *	0790-238	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,3428	0,3428			
B-73 **	0790-238	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2816	0,2816			
VENLAFAXINE TEVA RETARD 150 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : N06AX16					
B-73	2574-820	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	23,45	23,45	3,52	5,86	
B-73	2574-838	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	37,45	37,45	5,62	9,36	
B-73	2574-846	100 gélules à libération prolongée, 150 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	61,20	61,20	8,90	13,50	
B-73 *	0792-325	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,5609	0,5609			
B-73 **	0792-325	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	0,4898	0,4898			
VENLAFAXINE TEVA RETARD 37,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : N06AX16					
B-73	2574-887	7 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	7 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	3,29	3,29	0,49	0,82	
B-73	2574-895	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	13,15	13,15	1,97	3,29	
B-73	2574-903	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	21,04	21,04	3,16	5,26	
B-73 *	0792-309	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,2357	0,2357			
B-73 **	0792-309	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	G	0,1936	0,1936			
VENLAFAXINE TEVA RETARD 75 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC : N06AX16					
B-73	2574-861	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	24,29	24,29	3,64	6,07	
B-73	2574-879	100 gélules à libération prolongée, 75 mg	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	39,30	39,30	5,89	9,82	
B-73 *	0792-317	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,3434	0,3434			
B-73 **	0792-317	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2821	0,2821			
VENNAXA 150 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC : N06AX16					
B-73	2552-792	30 comprimés à libération prolongée, 150 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	R	38,04	38,04	5,71	9,51	
B-73	2552-800	60 comprimés à libération prolongée, 150 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	R	55,83	55,83	7,20	10,80	
B-73	2552-818	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	R	87,67	87,67	8,90	13,50	
B-73 *	0790-279	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	R	0,8255	0,8255	+0,0000	+0,0000	
B-73 **	0790-279	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	R	0,7544	0,7544			

VENNAXA 225 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : N06AX16			
B-73	2552-826	30 comprimés à libération prolongée, 225 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 225 mg	R	49,32	49,32	7,20	10,80	
B-73 *	0790-287	1 comprimé à libération prolongée, 225 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 225 mg	R	1,5180	1,5180	+0,0000	+0,0000	
B-73 **	0790-287	1 comprimé à libération prolongée, 225 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 225 mg	R	1,2810	1,2810			
VENNAXA 75 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : N06AX16			
B-73	2552-768	30 comprimés à libération prolongée, 75 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	R	21,91	21,91	3,29	5,48	
B-73	2552-776	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	R	32,82	32,82	4,92	8,20	
B-73	2552-784	100 comprimés à libération prolongée, 75 mg	100 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	R	53,17	53,17	7,98	13,29	
B-73 *	0790-261	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R	0,4928	0,4928	+0,0000	+0,0000	
B-73 **	0790-261	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	R	0,4217	0,4217			

2° au chapitre II-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite :

2° in hoofdstuk II-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 tegemoetk	I	II	
DOC LANSOPRAZOLE 15 mg		DOCPHARMA				ATC : A02BC03			
B-48	2309-995	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,96	22,96	3,44	5,74	
B-48	2310-027	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	31,28	31,28	4,69	7,82	
B-48 *	0783-571	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550			
B-48 **	0783-571	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094			
DOC LANSOPRAZOLE 30 mg		DOCPHARMA				ATC : A02BC03			
B-48	2310-001	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	34,67	34,67	5,20	8,67	
B-48	2310-035	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	48,34	48,34	7,25	12,08	
B-48 *	0783-589	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472			
B-48 **	0783-589	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg		APOTEX				ATC : A02BC03			
B-48	2248-508	56 gélules, 15 mg	56 capsules, hard, 15 mg	G	22,96	22,96	3,44	5,74	
B-48	2248-490	84 gélules, 15 mg	84 capsules, hard, 15 mg	G	28,26	28,26	4,24	7,06	
B-48 *	0781-872	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,2618	0,2618			
B-48 **	0781-872	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,2150	0,2150			
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg		APOTEX				ATC : A02BC03			
B-48	2248-524	56 gélules, 30 mg	56 capsules, hard, 30 mg	G	34,67	34,67	5,20	8,67	
B-48	2650-745	84 gélules, 30 mg	84 capsules, hard, 30 mg	G	42,83	42,83	6,42	10,71	
B-48 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,4579	0,4579			
B-48 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,3761	0,3761			
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ				ATC : A02BC03			
B-48	2341-493	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,96	22,96	3,44	5,74	
B-48	2341-501	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	31,28	31,28	4,69	7,82	
B-48 *	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550			
B-48 **	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094			
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg		SANDOZ				ATC : A02BC03			
B-48	2341-527	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	34,67	34,67	5,20	8,67	

LANSOPRAZOLE EG 15 mg		EUROGENERICS				ATC : A02BC03			
B-48	2257-608	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,96	22,96	3,44	5,74	
B-48	2257-616	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	28,26	28,26	4,24	7,06	
B-48 *	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2618	0,2618			
B-48 **	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2150	0,2150			
LANSOPRAZOLE EG 30 mg		EUROGENERICS				ATC : A02BC03			
B-48	2257-632	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	34,67	34,67	5,20	8,67	
B-48	2257-590	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	48,34	48,34	7,25	12,08	
B-48 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472			
B-48 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg		MYLAN				ATC : A02BC03			
B-48	2275-857	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	31,28	31,28	4,69	7,82	
B-48 *	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550			
B-48 **	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094			
LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg		MYLAN				ATC : A02BC03			
B-48	2256-501	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	34,67	34,67	5,20	8,67	
B-48	2292-993	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	48,34	48,34	7,25	12,08	
B-48 *	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472			
B-48 **	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC : A02BC03			
B-48	2328-565	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	48,34	48,34	7,25	12,08	
B-48 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472			
B-48 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : A02BC03			
B-48	2222-909	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,96	22,96	3,44	5,74	
B-48	2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	30,00	30,00	4,50	7,50	
B-48 *	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2349	0,2349			
B-48 **	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1930	0,1930			
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC : A02BC03			
B-48	2222-933	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	32,00	32,00	4,80	8,00	
B-48	2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	49,13	49,13	7,37	12,28	
B-48 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4458	0,4458			
B-48 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
DOC LANSOPRAZOLE 15 mg		DOCPHARMA				ATC : A02BC03			
C-31	2310-043	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	14,35	14,35	7,17	7,17	
C-31 *	0783-571	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550			
C-31 **	0783-571	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094			
DOC LANSOPRAZOLE 30 mg		DOCPHARMA				ATC : A02BC03			
C-31	2310-019	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	25,49	25,49	8,90	12,74	
C-31 *	0783-589	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472			
C-31 **	0783-589	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747			

LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg		APOTEX		ATC : A02BC03				
C-31	2248-516	28 gélules, 15 mg	28 capsules, hard, 15 mg	G	14,35	14,35	7,17	7,17
C-31 *	0781-872	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,2618	0,2618		
C-31 **	0781-872	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,2150	0,2150		
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg		APOTEX		ATC : A02BC03				
C-31	2248-482	28 gélules, 30 mg	28 capsules, hard, 30 mg	G	25,49	25,49	8,90	12,74
C-31 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,4579	0,4579		
C-31 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,3761	0,3761		
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC : A02BC03				
C-31	2341-485	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	14,20	14,20	7,10	7,10
C-31 *	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550		
C-31 **	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094		
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC : A02BC03				
C-31	2341-535	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	25,49	25,49	8,90	12,74
LANSOPRAZOLE EG 15 mg		EUROGENERIC		ATC : A02BC03				
C-31	2257-640	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	14,35	14,35	7,17	7,17
C-31 *	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2618	0,2618		
C-31 **	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2150	0,2150		
LANSOPRAZOLE EG 30 mg		EUROGENERIC		ATC : A02BC03				
C-31 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472		
C-31 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747		
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg		MYLAN		ATC : A02BC03				
C-31 *	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2550	0,2550		
C-31 **	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2094	0,2094		
LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg		MYLAN		ATC : A02BC03				
C-31 *	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472		
C-31 **	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747		
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC : A02BC03				
C-31 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4472	0,4472		
C-31 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747		
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC : A02BC03				
C-31	2222-883	14 gélules gastro-résistantes, 15 mg	14 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	7,18	7,18	3,59	3,59
C-31	2222-891	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	14,35	14,35	7,17	7,17
C-31 *	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2349	0,2349		
C-31 **	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1930	0,1930		
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC : A02BC03				
C-31	2222-917	14 gélules gastro-résistantes, 30 mg	14 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	12,76	12,76	6,38	6,38
C-31	2222-925	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	25,49	25,49	8,90	12,74
C-31 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,4458	0,4458		
C-31 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,3747	0,3747		

3° au chapitre IV-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite :

3° in hoofdstuk IV-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
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 2 g/0,25 g		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16 *	0792-648	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	9,1100	9,1100		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16 *	0792-655	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	16,5100	16,5100		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16	2582-344	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 200 mg/ml / 25 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 200 mg/ml / 25 mg/ml	G/M	12,48	12,48	0,00	0,00
A-16 *	0792-853	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 200 mg/ml / 25 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 200 mg/ml / 25 mg/ml	G	7,9700	7,9700		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16	2582-351	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 40 mg/ml / 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 40 mg/ml / 5 mg/ml	G/M	12,48	12,48	0,00	0,00
A-16 *	0792-879	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 40 mg/ml / 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 40 mg/ml / 5 mg/ml	G	7,9700	7,9700		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 4 g/0,5 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16	2613-016	10 flacons injectables 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 80 mg/ml / 10 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 80 mg/ml / 10 mg/ml	G/M	149,84	149,84	0,00	0,00
A-16 *	0792-861	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 80 mg/ml / 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 80 mg/ml / 10 mg/ml	G	14,0590	14,0590		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM ORCHID EUROPE LTD. 2 g/0,25 g		HOSPIRA		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16	2627-537	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G/M	12,48	12,48	0,00	0,00
A-16 *	0793-604	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	6,5000	6,5000		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16 *	0793-638	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	8,1940	8,1940		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 4 g/500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16 *	0793-646	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	14,2680	14,2680		
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05		
A-16	1063-569	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R/M	12,48	12,48	0,00	0,00
A-16 *	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	9,1100	9,1100	+0,0000	+0,0000

TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
A-16	1063-577	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R/M	22,61	22,61	0,00	0,00		
A-16 *	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	16,5100	16,5100	+0,0000	+0,0000		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)										
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II		
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 2 g/0,25 g		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108 *	0792-648	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	9,1100	9,1100				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM EG 4 g/0,5 g		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108 *	0792-655	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	16,5100	16,5100				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108	2582-344	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 200 mg/ml / 25 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 200 mg/ml / 25 mg/ml	G/M	12,48	12,48	1,87	3,12		
B-108 *	0792-853	1 flacon injectable 10 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 200 mg/ml / 25 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 200 mg/ml / 25 mg/ml	G	7,9700	7,9700				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 2 g/0,25 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108	2582-351	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 40 mg/ml / 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 40 mg/ml / 5 mg/ml	G/M	12,48	12,48	1,87	3,12		
B-108 *	0792-879	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 40 mg/ml / 5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 40 mg/ml / 5 mg/ml	G	7,9700	7,9700				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM FRESENIUS KABI 4 g/0,5 g		FRESENIUS KABI		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108	2613-016	10 flacons injectables 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 80 mg/ml / 10 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 80 mg/ml / 10 mg/ml	G/M	149,84	149,84	7,20	10,80		
B-108 *	0792-861	1 flacon injectable 50 ml poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 80 mg/ml / 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 80 mg/ml / 10 mg/ml	G	14,0590	14,0590				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM ORCHID EUROPE LTD. 2 g/0,25 g		HOSPIRA		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108	2627-537	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G/M	12,48	12,48	1,87	3,12		
B-108 *	0793-604	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	6,5000	6,5000				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 2 g/250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108 *	0793-638	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	G	8,1940	8,1940				
PIPERACILLINE/TAZOBACTAM SANDOZ 4 g/500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05				
B-108 *	0793-646	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	G	14,2680	14,2680				

TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05			
B-108	1063-569	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R/M	12,48	12,48	1,87	3,12	
B-108 *	0741-223	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose / 250 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis / 250 mg/dosis	R	9,1100	9,1100	+0,0000	+0,0000	
TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)		ATC : J01CR05			
B-108	1063-577	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R/M	22,61	22,61	3,39	5,65	
B-108 *	0741-231	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose / 500 mg/dose	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis / 500 mg/dosis	R	16,5100	16,5100	+0,0000	+0,0000	

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
DAKAR 15		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC : A02BC03					
B-48	1345-412	28 gélules, 15 mg	28 capsules, hard, 15 mg	R	19,94	13,60	8,38	9,74	
B-48	1345-404	56 gélules, 15 mg	56 capsules, hard, 15 mg	R	29,32	21,77	10,82	12,99	
B-48	1699-008	84 gélules, 15 mg	84 capsules, hard, 15 mg	R	35,31	27,34	12,07	14,80	
B-48 *	0747-055	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	R	0,3639	0,2485	+0,1154	+0,1154	
B-48 **	0747-055	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	R	0,2989	0,2040			
DAKAR 30		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC : A02BC03					
B-48	1089-531	28 gélules, 30 mg	28 capsules, hard, 30 mg	R	31,45	24,19	10,89	13,31	
B-48 *	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,9239	0,6307	+0,2932	+0,2932	
B-48 **	0741-405	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	R	0,7589	0,5179			

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA		ATC : A04AA03					
B-200	1097-047	5 gélules, 5 mg	5 capsules, hard, 5 mg		59,34	59,34	7,20	10,80	
B-200 *	0741-496	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		11,0540	11,0540			
B-200 **	0741-496	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		9,6320	9,6320			
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA		ATC : A04AA03					
B-200 *	0741-488	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 ampoules)	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 ampullen)		10,9900	10,9900			
B-200 **	0741-488	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 ampoules)	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 ampullen)		9,0300	9,0300			

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
TALOXIA-SUSP 600 mg/5 ml SCHERING-PLOUGH ATC : N03AX10								
A-5	1243-948	1 flacon 230 ml suspension buvable, 120 mg/ml	1 fles 230 ml suspensie voor oraal gebruik, 120 mg/ml		73,82	73,82	0,00	0,00
A-5 *	0746-354	5 ml suspension buvable, 120 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 120 mg/ml		1,5033	1,5033		
A-5 **	0746-354	5 ml suspension buvable, 120 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 120 mg/ml		1,3487	1,3487		
TALOXIA-TABS 400 mg SCHERING-PLOUGH ATC : N03AX10								
A-5	1243-922	100 comprimés, 400 mg	100 tabletten, 400 mg		101,88	101,88	0,00	0,00
A-5 *	0746-339	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg		0,9629	0,9629		
A-5 **	0746-339	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg		0,8918	0,8918		
TALOXIA-TABS 600 mg SCHERING-PLOUGH ATC : N03AX10								
A-5	1243-930	100 comprimés, 600 mg	100 tabletten, 600 mg		137,94	137,94	0,00	0,00
A-5 *	0746-347	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg		1,3117	1,3117		
A-5 **	0746-347	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg		1,2406	1,2406		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
IOMERON 250 BRACCO IMAGING EUROPE ATC : V08AB10								
B-178	1233-055	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		68,78	68,78	7,20	10,80
B-178 *	0746-297	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		64,2800	64,2800		
B-178 **	0746-297	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		57,1700	57,1700		
IOMERON 250 BRACCO IMAGING EUROPE ATC : V08AB10								
B-178	1177-229	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		38,69	38,69	5,80	9,67
B-178 *	0746-289	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		34,6900	34,6900		
B-178 **	0746-289	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml		28,4900	28,4900		
IOMERON 300 BRACCO IMAGING EUROPE ATC : V08AB10								
B-178	1177-252	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		45,30	45,30	6,79	10,80
B-178 *	0746-412	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		41,6300	41,6300		
B-178 **	0746-412	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		34,5200	34,5200		
IOMERON 300 BRACCO IMAGING EUROPE ATC : V08AB10								
B-178 *	0792-002	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		3,7215	3,7215		
B-178 **	0792-002	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		3,3660	3,3660		

IOMERON 300		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	1177-237	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		27,02	27,02	4,05	6,75
B-178 *	0746-404	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		20,4800	20,4800		
B-178 **	0746-404	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml		16,8200	16,8200		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178 *	0792-010	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		4,1120	4,1120		
B-178 **	0792-010	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		3,7565	3,7565		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	1177-278	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		49,79	49,79	7,20	10,80
B-178 *	0746-446	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		45,9900	45,9900		
B-178 **	0746-446	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		38,8800	38,8800		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	1177-260	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		29,64	29,64	4,45	7,41
B-178 *	0746-438	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		23,6700	23,6700		
B-178 **	0746-438	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		19,4400	19,4400		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	2177-624	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		68,62	68,62	7,20	10,80
B-178 *	0781-286	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		64,1200	64,1200		
B-178 **	0781-286	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml		57,0100	57,0100		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	1177-328	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		55,50	55,50	7,20	10,80
B-178 *	0746-479	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		51,5400	51,5400		
B-178 **	0746-479	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		44,4300	44,4300		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178 *	0792-028	10 ml solution injectable, 816,5 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		4,6490	4,6490		
B-178 **	0792-028	10 ml solution injectable, 816,5 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)	10 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)		4,2935	4,2935		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC : V08AB10				
B-178	1177-336	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		32,40	32,40	4,86	8,10
B-178 *	0746-461	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		27,0300	27,0300		
B-178 **	0746-461	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml		22,2000	22,2000		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA			ATC : A04AA03				
B-200	1097-047	5 gélules, 5 mg	5 capsules, hard, 5 mg		59,34	59,34	7,20	10,80	
B-200 *	0741-496	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		11,0540	11,0540			
B-200 **	0741-496	1 gélule, 5 mg	1 capsule, hard, 5 mg		9,6320	9,6320			
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA			ATC : A04AA03				
B-200 *	0741-488	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 ampoules)	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 ampullen)		10,9900	10,9900			
B-200 **	0741-488	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 ampoules)	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 ampullen)		9,0300	9,0300			

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2010.  
Bruxelles, le 14 décembre 2009.

Mme L. ONKELINX

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2010.  
Brussel, 14 december 2009.

Mevr. L. ONKELINX

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

F. 2009 — 4089

[C - 2009/22613]

**14 DECEMBRE 2009.** — 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, les articles 35bis, § 1<sup>er</sup>, 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, § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, l'article 35ter, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois du 22 décembre 2008 et § 3, inséré 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, l'article 55bis, modifié par les arrêtés royaux des 16 juin 2005, 15 février 2007 et 14 avril 2009 et l'article 57, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs les 28 et 29 octobre 2009;

Vu la communication à l'Inspecteur des Finances le 29 octobre 2009;

Vu la communication à Notre Secrétaire d'Etat au Budget le 29 octobre 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 10 novembre 2009;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2009 — 4089

[C - 2009/22613]

**14 DECEMBER 2009.** — 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, 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 13 december 2006, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2008 en § 3, ingevoegd 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, artikel 55bis, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 16 juni 2005, 15 februari 2007 en 14 april 2009 en artikel 57, gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 en 29 oktober 2009;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 29 oktober 2009;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 29 oktober 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 10 november 2009;