

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^{er} 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^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, l'article 35ter, § 1^{er}, 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;

Vu l'avis n° 47.407/2 du Conseil d'Etat, donné le 7 décembre 2009, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^e 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 :

1° au chapitre I^{er}, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite :

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite :

Gelet op het advies nr. 47.407/2 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° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

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

- 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 tegemeentk	I	II	
BI PRETERAX 4 mg/1,25 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BA04									
B-21	1729-193	30 comprimés, 4 mg / 1,25 mg	30 tabletten, 4 mg / 1,25 mg	R	20,28	20,28	3,04	5,07	
B-21 *	0770-982	1 comprimé, 4 mg / 1,25 mg	1 tablet, 4 mg / 1,25 mg	R	0,3949	0,3949	+0,0000	+0,0000	
B-21 **	0770-982	1 comprimé, 4 mg / 1,25 mg	1 tablet, 4 mg / 1,25 mg	R	0,3243	0,3243			
CEFTAZIDIME SANDOZ 1000 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0791-285	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	G	8,2180	8,2180			
CEFTAZIDIME SANDOZ 2000 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0791-293	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	G	16,2560	16,2560			
CEFTAZIDIME SANDOZ 500 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0791-301	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	4,2430	4,2430			
COVERSYL PLUS 4 mg/1,25 mg EUTHERAPIE BENELUX ATC: C09BA04									
B-21	1729-201	30 comprimés, 4 mg / 1,25 mg	30 tabletten, 4 mg / 1,25 mg	R	20,28	20,28	3,04	5,07	
B-21 *	0770-974	1 comprimé, 4 mg / 1,25 mg	1 tablet, 4 mg / 1,25 mg	R	0,3949	0,3949	+0,0000	+0,0000	
B-21 **	0770-974	1 comprimé, 4 mg / 1,25 mg	1 tablet, 4 mg / 1,25 mg	R	0,3243	0,3243			
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	8,2200	8,2200			
GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	8,2200	8,2200			
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	16,2500	16,2500			
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	16,2500	16,2500			
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	4,2500	4,2500			
KEFADIM EUROCEPT (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02									
B-112 **	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	18,2600	18,2600			

KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01DD02			
B-112 **	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	9,2400	9,2400			
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	8,68	5,77	7,53	7,53	
Cx-2 *	0732-875	21 comprimé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	2,1133	1,4033	+0,7100	+0,7100	
Cx-2 **	0732-875	21 comprimé, 0,15 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,15 mg / 0,03 mg	R	1,7333	1,1533			
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	8,29	5,52	7,19	7,19	
Cx-2 *	0732-883	21 comprimé, 0,125 mg / 0,05 mg	21 tablet, 0,125 mg / 0,05 mg	R	2,0167	1,3433	+0,6734	+0,6734	
Cx-2 **	0732-883	21 comprimé, 0,125 mg / 0,05 mg	21 tablet, 0,125 mg / 0,05 mg	R	1,6567	1,1033			
NORA-30		MITHRA PHARMACEUTICALS		ATC: G03AA07					
Cx-2	1625-516	63 comprimés enrobés, 0,03 mg / 0,15 mg	63 omhulde tabletten, 0,03 mg / 0,15 mg	G	6,82	6,82	5,46	5,46	
PRETERAX 2 mg/0,625 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C09BA04					
B-21	1729-185	30 comprimés, 2 mg / 0,625 mg	30 tabletten, 2 mg / 0,625 mg	R	18,47	18,47	2,77	4,62	
B-21 *	0770-990	1 comprimé, 2 mg / 0,625 mg	1 tablet, 2 mg / 0,625 mg	R	0,3596	0,3596	+0,0000	+0,0000	
B-21 **	0770-990	1 comprimé, 2 mg / 0,625 mg	1 tablet, 2 mg / 0,625 mg	R	0,2953	0,2953			
RISPERDAL 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08					
B-220	1101-542	6 comprimés pelliculés, 1 mg	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	3,61	3,61	0,54	0,90	
B-220	2447-761	20 comprimés pelliculés, 1 mg	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	11,99	11,99	1,80	3,00	
B-220	1493-618	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	29,47	29,47	4,42	7,37	
B-220	2447-803	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	42,82	42,82	6,42	10,70	
B-220 *	0744-631	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,3910	0,3910	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0744-631	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,3212	0,3212			
RISPERDAL 1 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08					
B-220	2631-034	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	29,96	29,47	4,91	7,86	
B-220	2631-042	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	R	43,52	42,68	7,24	11,51	
B-220 *	0794-370	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,3991	0,3894	+0,0097	+0,0097	
B-220 **	0794-370	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	R	0,3280	0,3198			
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	18,07	18,07	2,71	4,52	
B-220	1334-499	1 flacon 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 100 ml drank, 1 mg/ml	R	42,82	42,82	6,42	10,70	
B-220 *	0760-389	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	R	0,3910	0,3910	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0760-389	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	R	0,3212	0,3212			
RISPERDAL 2 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08					
B-220	1101-559	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	24,11	24,11	3,62	6,03	
B-220	1101-567	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	49,44	49,44	7,20	10,80	
B-220	2447-795	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	76,09	76,09	8,90	13,50	
B-220 *	0744-649	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,7135	0,7135	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0744-649	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,6424	0,6424			
RISPERDAL 2 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08					
B-220	2630-937	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	50,46	49,44	8,22	11,82	
B-220	2630-952	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	R	77,79	76,09	10,60	15,20	
B-220 *	0794-388	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,7299	0,7135	+0,0164	+0,0164	
B-220 **	0794-388	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	R	0,6588	0,6424			
RISPERDAL 3 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08					
B-220	1101-575	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	31,60	31,60	4,74	7,90	
B-220	1101-583	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	69,45	69,45	7,20	10,80	
B-220	2447-787	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	109,31	109,31	8,90	13,50	
B-220 *	0744-656	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	1,0348	1,0348	+0,0000	+0,0000	
B-220 **	0744-656	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	0,9637	0,9637			

RISPERDAL 3 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08				
B-220	2630-978	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	70,98	69,45	8,73	12,33
B-220	2630-994	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	R	111,86	109,31	11,45	16,05
B-220 *	0794-396	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	1,0595	1,0348	+0,0247	+0,0247
B-220 **	0794-396	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	R	0,9884	0,9637		
RISPERDAL 4 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	1101-609	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	R	89,37	89,37	7,20	10,80
B-220	2447-779	100 comprimés pelliculés, 4 mg	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	R	142,49	142,49	8,90	13,50
B-220 *	0784-140	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	1,3558	1,3558	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0784-140	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	1,2847	1,2847		
RISPERDAL 4 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N05AX08				
B-220	2631-000	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	R	91,41	89,37	9,24	12,84
B-220	2631-018	100 comprimés pelliculés, 4 mg	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	R	145,90	142,49	12,31	16,91
B-220 *	0794-404	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	1,3887	1,3558	+0,0329	+0,0329
B-220 **	0794-404	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	R	1,3176	1,2847		
RISPERDAL 6 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2391-241	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	R	129,22	129,22	7,20	10,80
B-220	2469-930	100 comprimés pelliculés, 6 mg	100 filmomhulde tabletten, 6 mg	R	208,92	208,92	8,90	13,50
B-220 *	0785-675	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	R	1,9983	1,9983	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0785-675	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	R	1,9272	1,9272		
RISPERDAL Instasolv 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2074-888	28 comprimés orodispersibles, 1 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	R	19,37	19,37	2,91	4,84
B-220 *	0775-981	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	R	0,5050	0,5050	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0775-981	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	R	0,4146	0,4146		
RISPERDAL Instasolv 2 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2074-995	28 comprimés orodispersibles, 2 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	R	33,41	33,41	5,01	8,35
B-220 *	0775-999	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	R	1,0093	1,0093	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0775-999	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	R	0,8289	0,8289		
RISPERIDON MYLAN 0,5 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2444-982	60 comprimés pelliculés, 0,5 mg	60 filmomhulde tabletten, 0,5 mg	G	16,07	16,07	2,41	4,02
B-220 *	0788-315	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tabletten, 0,5 mg	G	0,1395	0,1395		
B-220 **	0788-315	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tabletten, 0,5 mg	G	0,1147	0,1147		
RISPERIDON MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2444-990	6 comprimés pelliculés, 1 mg	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	3,61	3,61	0,54	0,90
B-220	2445-005	20 comprimés pelliculés, 1 mg	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	11,99	11,99	1,80	3,00
B-220	2445-013	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	29,47	29,47	4,42	7,37
B-220	2445-021	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	42,82	42,82	6,42	10,70
B-220 *	0787-176	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3845	0,3845		
B-220 **	0787-176	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3158	0,3158		
RISPERIDON MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2470-581	28 comprimés orodispersibles, 1 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	G	19,37	19,37	2,91	4,84
B-220 *	0789-230	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,3989	0,3989		
B-220 **	0789-230	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,3275	0,3275		
RISPERIDON MYLAN 1 mg/ml		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2462-505	1 flacon compte-gouttes 30 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 container met druppelpipet 30 ml drank, 1 mg/ml	G	18,07	18,07	2,71	4,52
B-220	2462-513	1 flacon compte-gouttes 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 container met druppelpipet 100 ml drank, 1 mg/ml	G	42,82	42,82	6,42	10,70
B-220 *	0788-653	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3845	0,3845		
B-220 **	0788-653	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3158	0,3158		

RISPERIDON MYLAN 2 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2445-039	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	24,11	24,11	3,62	6,03
B-220	2445-047	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	49,44	49,44	7,20	10,80
B-220	2445-054	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	76,09	76,09	8,90	13,50
B-220 *	0787-184	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,7028	0,7028		
B-220 **	0787-184	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,6317	0,6317		
RISPERIDON MYLAN 2 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2470-573	28 comprimés orodispersibles, 2 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	G	33,41	33,41	5,01	8,35
B-220 *	0789-248	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	G	0,9811	0,9811		
B-220 **	0789-248	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	G	0,8057	0,8057		
RISPERIDON MYLAN 3 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2445-062	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	31,60	31,60	4,74	7,90
B-220	2445-070	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	69,45	69,45	7,20	10,80
B-220	2445-088	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	109,31	109,31	8,90	13,50
B-220 *	0787-192	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	1,0195	1,0195		
B-220 **	0787-192	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,9484	0,9484		
RISPERIDON MYLAN 4 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2445-096	20 comprimés pelliculés, 4 mg	20 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	35,89	35,89	5,38	8,97
B-220	2445-104	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	89,37	89,37	7,20	10,80
B-220	2445-112	100 comprimés pelliculés, 4 mg	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	142,49	142,49	8,90	13,50
B-220 *	0787-200	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,3358	1,3358		
B-220 **	0787-200	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,2647	1,2647		
RISPERIDON MYLAN 6 mg		MYLAN		ATC: N05AX08				
B-220	2445-120	20 comprimés pelliculés, 6 mg	20 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	49,44	49,44	7,20	10,80
B-220	2445-138	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	129,22	129,22	7,20	10,80
B-220	2445-146	100 comprimés pelliculés, 6 mg	100 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	208,92	208,92	8,90	13,50
B-220 *	0787-218	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,9691	1,9691		
B-220 **	0787-218	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,8980	1,8980		
RISPERIDONE EG 1 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-441	6 comprimés pelliculés, 1 mg	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	3,61	3,61	0,54	0,90
B-220	2451-466	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	33,14	33,14	4,97	8,28
B-220 *	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2716	0,2716		
B-220 **	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2231	0,2231		
RISPERIDONE EG 1 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2476-356	1 flacon compte-gouttes 30 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 container met druppelpipet 30 ml drank, 1 mg/ml	G	18,07	18,07	2,71	4,52
B-220 *	0789-107	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3654	0,3654		
B-220 **	0789-107	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3001	0,3001		
RISPERIDONE EG 2 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-474	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	24,11	24,11	3,62	6,03
RISPERIDONE EG 3 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-508	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	31,60	31,60	4,74	7,90
RISPERIDONE EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-532	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	89,37	89,37	7,20	10,80
RISPERIDONE EG 6 mg		EUROGENERICS		ATC: N05AX08				
B-220	2451-557	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	129,22	129,22	7,20	10,80
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-677	6 comprimés pelliculés, 1 mg	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	3,15	3,15	0,47	0,79
B-220	2464-576	20 comprimés pelliculés, 1 mg	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	11,99	11,99	1,80	3,00
B-220	2463-693	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	41,65	41,65	6,25	10,41
B-220 *	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3709	0,3709		
B-220 **	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3046	0,3046		

RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2477-552	28 comprimés orodispersibles, 1 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	G	19,37	19,37	2,91	4,84
B-220	2548-063	98 comprimés orodispersibles, 1 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	G	47,47	47,47	7,12	11,87
B-220 *	0789-131	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,4403	0,4403		
B-220 **	0789-131	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,3678	0,3678		
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	17,29	17,29	2,59	4,32
B-220	2398-527	1 flacon 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 100 ml drank, 1 mg/ml	G	42,82	42,82	6,42	10,70
B-220 *	0786-491	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3845	0,3845		
B-220 **	0786-491	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3158	0,3158		
RISPERIDONE SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-701	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	22,47	22,47	3,37	5,62
B-220	2463-719	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	43,65	43,65	6,55	10,80
B-220	2463-727	100 comprimés pelliculés, 2 mg	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	66,99	66,99	8,90	13,50
B-220 *	0787-887	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,6161	0,6161		
B-220 **	0787-887	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,5450	0,5450		
RISPERIDONE SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2477-578	28 comprimés orodispersibles, 2 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	G	33,41	33,41	5,01	8,35
B-220	2477-586	56 comprimés orodispersibles, 2 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	G	52,64	52,64	7,20	10,80
B-220	2548-071	98 comprimés orodispersibles, 2 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	G	85,36	85,36	8,90	13,50
B-220 *	0789-149	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	G	0,8073	0,8073		
B-220 **	0789-149	1 comprimé orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2 mg	G	0,7348	0,7348		
RISPERIDONE SANDOZ 3 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-818	60 comprimés pelliculés, 3 mg	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	60,67	60,67	7,20	10,80
B-220	2463-826	100 comprimés pelliculés, 3 mg	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	80,13	80,13	8,90	13,50
B-220 *	0787-895	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,7413	0,7413		
B-220 **	0787-895	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,6702	0,6702		
RISPERIDONE SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-842	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	89,35	89,35	7,20	10,80
B-220 *	0787-903	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,3820	1,3820		
B-220 **	0787-903	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,2635	1,2635		
RISPERIDONE TEVA 2 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2430-817	20 comprimés pelliculés, 2 mg	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	24,11	24,11	3,62	6,03
RISPERIDONE TEVA 3 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2430-833	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	31,60	31,60	4,74	7,90
RISPERIDONE TEVA 3 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2601-946	28 comprimés orodispersibles, 3 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 3 mg	R	44,63	43,76	7,43	11,67
B-220	2601-953	56 comprimés orodispersibles, 3 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 3 mg	R	55,99	54,83	8,36	11,96
B-220 *	0792-671	1 comprimé orodispersible, 3 mg	1 orodispergeerbare tablet, 3 mg	R	0,9288	0,9088	+0,0200	+0,0200
B-220 **	0792-671	1 comprimé orodispersible, 3 mg	1 orodispergeerbare tablet, 3 mg	R	0,8018	0,7818		
RISPERIDONE TEVA 4 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2430-858	60 comprimés pelliculés, 4 mg	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	89,37	89,37	7,20	10,80
RISPERIDONE TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2601-961	28 comprimés orodispersibles, 4 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 4 mg	R	52,91	51,83	8,28	11,88
B-220	2612-927	56 comprimés orodispersibles, 4 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 4 mg	R	85,32	83,43	9,09	12,69
B-220 *	0792-689	1 comprimé orodispersible, 4 mg	1 orodispergeerbare tablet, 4 mg	R	1,4336	1,4009	+0,0327	+0,0327
B-220 **	0792-689	1 comprimé orodispersible, 4 mg	1 orodispergeerbare tablet, 4 mg	R	1,3066	1,2739		
RISPERIDONE TEVA 6 mg		TEVA GENERICS BELGIUM		ATC: N05AX08				
B-220	2430-809	60 comprimés pelliculés, 6 mg	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	129,22	129,22	7,20	10,80

RISPERIDONE TEVA 6 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N05AX08		
B-220	2612-935	28 comprimés orodispersibles, 6 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 6 mg	R	77,46	75,77	8,89	12,49	
B-220 *	0792-796	1 comprimé orodispersible, 6 mg	1 orodispergeerbare tablet, 6 mg	R	2,5954	2,5371	+0,0583	+0,0583	
B-220 **	0792-796	1 comprimé orodispersible, 6 mg	1 orodispergeerbare tablet, 6 mg	R	2,3414	2,2832			
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	6,82	8,63	8,63	
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	1,6600	+0,7700	+0,7700	
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	1,3633			

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 tegemeetk	I	II

SINGULAIR				MERCK SHARP & DOHME			ATC: R03DC03		
B-241	1418-532	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	43,23	32,96	15,21	18,51	
B-241 *	0766-048	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	1,4139	0,9896	+0,4243	+0,4243	
B-241 **	0766-048	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	1,1611	0,8129			
SINGULAIR				MERCK SHARP & DOHME			ATC: R03DC03		
B-241	1418-524	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	R	43,23	32,96	15,21	18,51	
B-241 *	0766-030	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	1,4139	0,9896	+0,4243	+0,4243	
B-241 **	0766-030	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	1,1611	0,8129			
SINGULAIR				MERCK SHARP & DOHME			ATC: R03DC03		
B-241	1667-492	28 comprimés, 4 mg	28 tabletten, 4 mg	R	43,23	32,96	15,21	18,51	
B-241 *	0770-362	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	1,4139	0,9896	+0,4243	+0,4243	
B-241 **	0770-362	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	1,1611	0,8129			

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

CEFTAZIDIME SANDOZ 1000 mg				SANDOZ			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DD02		
A-16 *	0791-285	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	G	8,9290	8,9290						
CEFTAZIDIME SANDOZ 2000 mg				SANDOZ			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DD02		
A-16 *	0791-293	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	G	16,9670	16,9670						
CEFTAZIDIME SANDOZ 500 mg				SANDOZ			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DD02		
A-16 *	0791-301	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	4,9540	4,9540						

GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R/M	13,71	13,71	0,00	0,00
A-16 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	10,0100	10,0100	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R/M	13,71	13,71	0,00	0,00
A-16 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	10,0100	10,0100	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R/M	26,45	26,45	0,00	0,00
A-16 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	19,7900	19,7900	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R/M	26,45	26,45	0,00	0,00
A-16 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	19,7900	19,7900	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R/M	7,08	7,08	0,00	0,00
A-16 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	5,1700	5,1700	+0,0000	+0,0000
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R/M	28,46	28,46	0,00	0,00
A-16 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	22,2300	22,2300	+0,0000	+0,0000
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
A-16	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R/M	15,41	15,41	0,00	0,00
A-16 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	11,2500	11,2500	+0,0000	+0,0000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoeftk	I	II
CEFTAZIDIME SANDOZ 1000 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112 *	0791-285	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	G	8,9290	8,9290		
CEFTAZIDIME SANDOZ 2000 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112 *	0791-293	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	G	16,9670	16,9670		
CEFTAZIDIME SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112 *	0791-301	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	4,9540	4,9540		
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	13,71	13,71	2,06	3,43
B-112 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	10,0100	10,0100	+0,0000	+0,0000

GLAZIDIM 1000 mg PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	13,71	13,71	2,06	3,43
B-112 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	10,0100	10,0100	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	26,45	26,45	3,97	6,61
B-112 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	19,7900	19,7900	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERFUSION		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	26,45	26,45	3,97	6,61
B-112 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	19,7900	19,7900	+0,0000	+0,0000
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS		GLAXO SMITHKLINE		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	7,08	7,08	1,06	1,77
B-112 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	5,1700	5,1700	+0,0000	+0,0000
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	28,46	28,46	4,27	7,11
B-112 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	22,2300	22,2300	+0,0000	+0,0000
KEFADIM		EUROCEPT		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02		
B-112	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	15,41	15,41	2,31	3,85
B-112 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	11,2500	11,2500	+0,0000	+0,0000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
KYTRIL 1 mg		ROCHE		ATC: A04AA02				
B-200	1250-661	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	R	64,90	64,90	7,20	10,80
B-200 *	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	6,0660	6,0660	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	5,3550	5,3550		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
FLUDARA		GENZYME BELGIUM		ATC: L01BB05				
A-24 *	0745-216	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 50 mg	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 50 mg	R	74,7800	74,7800	+0,0000	+0,0000
A-24 **	0745-216	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 50 mg	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 50 mg	R	73,3580	73,3580		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
GEMZAR		ELI LILLY BENELUX		ATC: L01BC05				
A-24 *	0747-436	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg	R	20,4600	20,4600	+0,0000	+0,0000
A-24 **	0747-436	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg	R	16,8000	16,8000		
GEMZAR		ELI LILLY BENELUX		ATC: L01BC05				
A-24 *	0747-444	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 1 g	R	84,9900	84,9900	+0,0000	+0,0000
A-24 **	0747-444	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution pour perfusion, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor infusie, 1 g	R	77,8800	77,8800		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
NAVELBINE		PIERRE FABRE MEDICAMENT BENELUX		ATC: L01CA04				
A-26 *	0760-488	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	R	17,6360	17,6360	+0,0000	+0,0000
A-26 **	0760-488	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	R	16,9250	16,9250		
NAVELBINE		PIERRE FABRE MEDICAMENT BENELUX		ATC: L01CA04				
A-26 *	0760-470	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	R	81,1030	81,1030	+0,0000	+0,0000
A-26 **	0760-470	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	R	80,3920	80,3920		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
CAMPTO 20 mg/ml		PFIZER		ATC: L01XX19				
A-28 *	0760-504	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/ml	R	123,0900	123,0900	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0760-504	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/ml	R	115,9800	115,9800		
CAMPTO 20 mg/ml		PFIZER		ATC: L01XX19				
A-28 *	0760-496	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/ml	R	53,5000	53,5000	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0760-496	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/ml	R	46,3900	46,3900		
CAMPTO 20 mg/ml		PFIZER		ATC: L01XX19				
A-28 *	0791-319	1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	401,5600	401,5600	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0791-319	1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	394,4500	394,4500		

IRINOSIN 20 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX19				
A-28 *	0791-459	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	53,5000	53,5000		
A-28 **	0791-459	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	46,3900	46,3900		
IRINOSIN 20 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX19				
A-28 *	0791-467	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	123,0900	123,0900		
A-28 **	0791-467	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	115,9800	115,9800		
IRINOTECAN ACTAVIS GROUP 20 mg/ml		ALL-IN-1		ATC: L01XX19				
A-28 *	0793-497	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	53,5000	53,5000		
A-28 **	0793-497	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	46,3900	46,3900		
IRINOTECAN ACTAVIS GROUP 20 mg/ml		ALL-IN-1		ATC: L01XX19				
A-28 *	0793-505	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	123,0900	123,0900		
A-28 **	0793-505	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	115,9800	115,9800		
IRINOTECAN EG 20 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: L01XX19				
A-28 *	0795-401	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	64,6800	47,4100	+17,2700	+17,2700
A-28 **	0795-401	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	57,5700	40,3000		
IRINOTECAN EG 20 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: L01XX19				
A-28 *	0795-419	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	143,5800	102,6400	+40,9400	+40,9400
A-28 **	0795-419	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	136,4700	95,5300		
IRINOTECAN EG 20 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: L01XX19				
A-28 *	0795-427	1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	406,5400	286,7100	+119,8300	+119,8300
A-28 **	0795-427	1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	R	399,4300	279,6000		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoeftk	I	II
TOPAMAX 100 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	2561-546	100 comprimés, 100 mg	100 tabletten, 100 mg	R	76,30	76,30	0,00	0,00
A-5 *	0761-692	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,7155	0,7155	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-692	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,6444	0,6444		
TOPAMAX 25 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	2561-520	100 comprimés, 25 mg	100 tabletten, 25 mg	R	31,20	31,20	0,00	0,00
A-5 *	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2557	0,2557	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2100	0,2100		
TOPAMAX 50 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	2561-538	100 comprimés, 50 mg	100 tabletten, 50 mg	R	45,43	45,43	0,00	0,00
A-5 *	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,4176	0,4176	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,3465	0,3465		

TOPAMAX Capsules met granulaat		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1573-682	60 gélules, 50 mg	60 capsules, hard, 50 mg	R	33,63	33,63	0,00	0,00
A-5 *	0765-065	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	0,4755	0,4755	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0765-065	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	0,3905	0,3905		
TOPAMAX Capsules met granulaat		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1573-690	60 gélules, 25 mg	60 capsules, hard, 25 mg	R	23,68	23,68	0,00	0,00
A-5 *	0765-057	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,2882	0,2882	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0765-057	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,2367	0,2367		
TOPAMAX Capsules met granulaat		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1573-708	60 gélules, 15 mg	60 capsules, hard, 15 mg	R	15,70	15,70	0,00	0,00
A-5 *	0765-040	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	R	0,1910	0,1910	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0765-040	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	R	0,1568	0,1568		
TOPAMAX		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1356-625	60 comprimés, 25 mg	60 tabletten, 25 mg	R	23,68	23,68	0,00	0,00
A-5 *	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2557	0,2557	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2100	0,2100		
TOPAMAX		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1356-633	60 comprimés, 50 mg	60 tabletten, 50 mg	R	33,63	33,63	0,00	0,00
A-5 *	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,4176	0,4176	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,3465	0,3465		
TOPAMAX		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
A-5	1356-641	60 comprimés, 100 mg	60 tabletten, 100 mg	R	54,62	54,62	0,00	0,00
A-5 *	0761-692	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,7155	0,7155	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-692	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,6444	0,6444		
TOPIRAMATE EG 25 mg		EUROGENERICIS		ATC: N03AX11				
A-5	2572-691	100 comprimés pelliculés, 25 mg	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	24,14	24,14	0,00	0,00
A-5 *	0792-606	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1697	0,1697		
A-5 **	0792-606	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1394	0,1394		
TOPIRAMATE EG 50 mg		EUROGENERICIS		ATC: N03AX11				
A-5	2572-659	100 comprimés pelliculés, 50 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	35,18	35,18	0,00	0,00
A-5 *	0792-614	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2954	0,2954		
A-5 **	0792-614	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2426	0,2426		
TOPIRAMATE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
A-5	2588-986	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	51,08	51,08	0,00	0,00
A-5	2588-994	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	69,28	69,28	0,00	0,00
A-5 *	0793-828	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,6379	0,6379		
A-5 **	0793-828	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,5668	0,5668		
TOPIRAMATE SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
A-5	2589-083	100 comprimés pelliculés, 200 mg	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	G	131,80	131,80	0,00	0,00
A-5 *	0793-836	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	1,2339	1,2339		
A-5 **	0793-836	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	1,1628	1,1628		
TOPIRAMATE SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
A-5	2588-937	20 comprimés pelliculés, 25 mg	20 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	7,89	7,89	0,00	0,00
A-5	2588-945	60 comprimés pelliculés, 25 mg	60 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	20,63	20,63	0,00	0,00
A-5 *	0793-802	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1824	0,1824		
A-5 **	0793-802	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1498	0,1498		
TOPIRAMATE SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
A-5	2588-960	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	30,40	30,40	0,00	0,00
A-5	2588-978	100 comprimés pelliculés, 50 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	37,49	37,49	0,00	0,00
A-5 *	0793-810	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,3223	0,3223		
A-5 **	0793-810	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2647	0,2647		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	I	II
KYTRIL 1 mg			ROCHE	ATC: A04AA02				
B-200	1250-661	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	R	64,90	64,90	7,20	10,80
B-200 *	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	6,0660	6,0660	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0749-184	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	5,3550	5,3550		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	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	11,80	5,48	5,48
A-5 *	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	0,2522	0,1722	+0,0800	+0,0800
A-5 **	0768-069	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	0,2072	0,1416		
TRILEPTAL 300			NOVARTIS PHARMA	ATC: N03AF02				
A-5	1595-636	50 comprimés pelliculés, 300 mg	50 filmomhulde tabletten, 300 mg	R	29,55	22,03	7,52	7,52
A-5 *	0768-077	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	0,4712	0,3216	+0,1496	+0,1496
A-5 **	0768-077	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	R	0,3870	0,2642		
TRILEPTAL 600			NOVARTIS PHARMA	ATC: N03AF02				
A-5	1295-419	50 comprimés pelliculés, 600 mg	50 filmomhulde tabletten, 600 mg	R	49,58	36,59	12,99	12,99
A-5 *	0768-085	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	0,9158	0,6426	+0,2732	+0,2732
A-5 **	0768-085	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg	R	0,7736	0,5278		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	I	II
TOPAMAX 25 mg			JANSSEN-CILAG	ATC: N03AX11				
B-277	2561-520	100 comprimés, 25 mg	100 tabletten, 25 mg	R	31,20	31,20	4,68	7,80
B-277 *	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2557	0,2557	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2100	0,2100		
TOPAMAX 50 mg			JANSSEN-CILAG	ATC: N03AX11				
B-277	2561-538	100 comprimés, 50 mg	100 tabletten, 50 mg	R	45,43	45,43	6,81	11,36
B-277 *	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,4176	0,4176	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,3465	0,3465		
TOPAMAX Capsules met granulaat			JANSSEN-CILAG	ATC: N03AX11				
B-277	1573-682	60 gélules, 50 mg	60 capsules, hard, 50 mg	R	33,63	33,63	5,04	8,41
B-277 *	0765-065	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	0,4755	0,4755	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0765-065	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	R	0,3905	0,3905		

TOPAMAX Capsules met granulaat		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
B-277	1573-690	60 gélules, 25 mg	60 capsules, hard, 25 mg	R	23,68	23,68	3,55	5,92
B-277 *	0765-057	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,2882	0,2882	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0765-057	1 gélule, 25 mg	1 capsule, hard, 25 mg	R	0,2367	0,2367		
TOPAMAX		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
B-277	1356-625	60 comprimés, 25 mg	60 tabletten, 25 mg	R	23,68	23,68	3,55	5,92
B-277 *	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2557	0,2557	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0761-676	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	R	0,2100	0,2100		
TOPAMAX		JANSSEN-CILAG		ATC: N03AX11				
B-277	1356-633	60 comprimés, 50 mg	60 tabletten, 50 mg	R	33,63	33,63	5,04	8,41
B-277 *	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,4176	0,4176	+0,0000	+0,0000
B-277 **	0761-684	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,3465	0,3465		
TOPIRAMATE EG 25 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX11				
B-277	2572-691	100 comprimés pelliculés, 25 mg	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	24,14	24,14	3,62	6,03
B-277 *	0792-606	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1697	0,1697		
B-277 **	0792-606	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1394	0,1394		
TOPIRAMATE EG 50 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX11				
B-277	2572-659	100 comprimés pelliculés, 50 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	35,18	35,18	5,28	8,79
B-277 *	0792-614	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2954	0,2954		
B-277 **	0792-614	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2426	0,2426		
TOPIRAMATE SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
B-277	2588-937	20 comprimés pelliculés, 25 mg	20 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	7,89	7,89	1,18	1,97
B-277	2588-945	60 comprimés pelliculés, 25 mg	60 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	20,63	20,63	3,09	5,16
B-277 *	0793-802	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1824	0,1824		
B-277 **	0793-802	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1498	0,1498		
TOPIRAMATE SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N03AX11				
B-277	2588-960	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	30,40	30,40	4,56	7,60
B-277	2588-978	100 comprimés pelliculés, 50 mg	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	37,49	37,49	5,62	9,37
B-277 *	0793-810	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,3223	0,3223		
B-277 **	0793-810	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,2647	0,2647		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
DESMOPRESSINE FERRING 0,2 mg		FERRING		ATC: H01BA02				
B-236	2186-773	100 comprimés, 0,2 mg	100 tabletten, 0,2 mg	R	91,45	91,45	8,90	13,50
B-236 *	0783-621	1 comprimé, 0,2 mg	1 tablet, 0,2 mg	R	0,8620	0,8620	+0,0000	+0,0000
B-236 **	0783-621	1 comprimé, 0,2 mg	1 tablet, 0,2 mg	R	0,7909	0,7909		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
DESMOPRESSINE FERRING 0,2 mg		FERRING		ATC: H01BA02				
A-9	2186-773	100 comprimés, 0,2 mg	100 tabletten, 0,2 mg	R	91,45	91,45	0,00	0,00
A-9 *	0783-621	1 comprimé, 0,2 mg	1 tablet, 0,2 mg	R	0,8620	0,8620	+0,0000	+0,0000
A-9 **	0783-621	1 comprimé, 0,2 mg	1 tablet, 0,2 mg	R	0,7909	0,7909		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
FLUDARABINE TEVA 25 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01BB05				
A-24 *	0789-065	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion et injection, 25 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/ml	R	100,6500	72,5900	+28,0600	+28,0600
A-24 **	0789-065	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion et injection, 25 mg/ml	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie en injectie, 25 mg/ml	R	93,5400	65,4800		

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
VINORELBINE "EBEWE PHARMA" 10 mg/ml		EBEWE PHARMA		ATC: L01CA04				
A-26 *	0793-901	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	18,3480	18,3480		
A-26 **	0793-901	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	16,9260	16,9260		
VINORELBINE "EBEWE PHARMA" 10 mg/ml		EBEWE PHARMA		ATC: L01CA04				
A-26 *	0793-919	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	81,8140	81,8140		
A-26 **	0793-919	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	80,3920	80,3920		
VINORELBINE TEVA 10 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01CA04				
A-26 *	0795-245	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	17,6360	17,6360		
A-26 **	0795-245	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	16,9250	16,9250		

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