

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2012 — 1141

[C — 2012/22147]

**19 APRIL 2012.** — 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, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en artikel 72bis, § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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 37bis, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 23 maart 2012;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 26 maart 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 27 maart 2012;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

F. 2012 — 1141

[C — 2012/22147]

**19 AVRIL 2012.** — 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, l'article 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et l'article 72bis, § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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 37bis, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 23 mars 2012;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances, donnés le 26 mars 2012;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 27 mars 2012;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager van 28 maart 2012;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, gezien de noodzaak om de uitgaven te beheersen, een opname in de vergoedbaarheid van de specialiteit ESCITALOPRAM EG ten laatste op 1 mei 2012 noodzakelijk is om het referentierugbetalingssysteem toe te kunnen passen op 1 juli 2012 voor het werkzaam bestanddeel escitalopram, wat zal resulteren in een gunstige budgettaire impact en door het feit dat de schrapping uit de vergoedbaarheid, met ingang op 1 mei 2012, van sommige farmaceutische specialiteiten die niet meer gecommercialiseerd worden, noodzakelijk is in het kader van de praktische uitvoering van de reglementering die de apotheker verplicht om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 51.239/2 van de Raad van State, gegeven op 18 april 2012 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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 :

Vu les notifications au demandeur du 28 mars 2012;

Vu l'urgence, motivée par le fait que, vu la nécessité de maîtriser les dépenses, une admission au remboursement de la spécialité ESCITALOPRAM EG au plus tard au 1<sup>er</sup> mai 2012 est nécessaire afin de pouvoir appliquer le système de remboursement de référence au 1<sup>er</sup> juillet 2012 pour le principe actif escitalopram, ce qui résultera en un impact budgétaire favorable et par le fait que la suppression du remboursement au 1<sup>er</sup> mai 2012 de certaines spécialités pharmaceutiques qui ne sont plus commercialisées, est nécessaire dans le cadre de l'exécution pratique de la réglementation qui impose au pharmacien de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments dans le cas d'une prescription sous DCI;

Vu l'avis n° 51.239/2 du Conseil d'Etat, donné le 18 avril 2012, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>re</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 :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

a) les spécialités suivantes sont insérées:

- 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.
- 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.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<b>ESCITALOPRAM EG 10 mg</b> <b>EUROGENERICs</b> <b>ATC: N06AB10</b>								
B-73	2840-015	28 filmomhulde tabletten, 10 mg  <b>2840-015</b>	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	20,78  <b>12,8400</b>	20,78  <b>12,8400</b>	3,41	5,68
B-73	2840-023	56 filmomhulde tabletten, 10 mg  <b>2840-023</b>	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	29,86  <b>20,5300</b>	29,86  <b>20,5300</b>	4,78	8,04
B-73 *	0756-296	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4730	0,4730		
B-73 **	0756-296	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3886	0,3886		

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
<b>ADVAGRAF 0,5 mg</b> <b>ASTELLAS PHARMA</b> <b>ATC: L04AD02</b>					
A-29	2495-794	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 0,5 mg  <b>2495-794</b>	50 gélules à libération prolongée, 0,5 mg	R	
<b>ADVAGRAF 5 mg</b> <b>ASTELLAS PHARMA</b> <b>ATC: L04AD02</b>					
A-29	2495-802	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 5 mg  <b>2495-802</b>	50 gélules à libération prolongée, 5 mg	R	

ALDOMET			IROKO PRODUCTS	ATC: C02AB01	
B-17	0100-925	100 tabletten, 250 mg <b>0100-925</b>	100 comprimés, 250 mg		
B-17 *	0700-385	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg		
B-17 **	0700-385	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg		
ALENDRONATE-RATIOPHARM 70 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: M05BA04	
B-230	2311-199	12 tabletten, 70 mg <b>2311-199</b>	12 comprimés, 70 mg	G	
B-230 *	0785-907	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
B-230 **	0785-907	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	
AMOCLANEEG 125 mg/31,25 mg			EUROGENERICCS	ATC: J01CR02	
B-107	2622-280	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml <b>2622-280</b>	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	
AMOCLANEEG 250 mg/62,5 mg			EUROGENERICCS	ATC: J01CR02	
B-107	2622-306	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml <b>2622-306</b>	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	
AMOXICILLINE EG 1000 mg			EUROGENERICCS	ATC: J01CA04	
B-107	2257-103	20 bruistabletten, 1000 mg <b>2257-103</b>	20 comprimés effervescents, 1000 mg	G	
AMOXICILLINE EG 1000 mg			EUROGENERICCS	ATC: J01CA04	
B-107	2207-512	20 filmomhulde tabletten, 1000 mg <b>2207-512</b>	20 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	
ATENOLOL TEVA 25 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: C07AB03	
B-15	1373-323	30 tabletten, 25 mg <b>1373-323</b>	30 comprimés, 25 mg	G	
ATENOLOL TEVA 50 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: C07AB03	
B-15	1373-349	30 tabletten, 50 mg <b>1373-349</b>	30 comprimés, 50 mg	G	
ATORSTATINEG 10 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-858	84 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>2878-858</b>	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
ATORSTATINEG 20 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-882	84 filmomhulde tabletten, 20 mg <b>2878-882</b>	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
ATORSTATINEG 40 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-908	84 filmomhulde tabletten, 40 mg <b>2878-908</b>	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
ATORSTATINEG 80 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-924	98 filmomhulde tabletten, 80 mg <b>2878-924</b>	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
AUREOMYCINE			MEDA PHARMA	ATC: S01AA02	
B-162	0102-640	4 g oogzalf, 5 mg/g <b>0102-640</b>	4 g pommade ophtalmique, 5 mg/g		
B-162 *	0701-243	1 tube, 5 mg/g	1 tube, 5 mg/g		
B-162 **	0701-243	1 tube, 5 mg/g	1 tube, 5 mg/g		
AVELOX 400 mg/ 250 ml			BAYER	ATC: J01MA14	
	0774-455	5 zakken 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	5 poches 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml		

B-125 *	0774-455	1 zak 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml			
B-125 **	0774-455	1 zak 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml			
<b>BISOPROLOL TEVA 5 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C07AB07						
B-15	1671-791	30 omhulde tabletten, 5 mg <b>1671-791</b>	30 comprimés enrobés, 5 mg	G		
<b>CANESTENE GYN CLOTRIMAZOLE 100 mg</b> BAYER ATC: G01AF02						
B-174	0897-959	6 tabletten voor vaginaal gebruik, 100 mg <b>0897-959</b>	6 comprimés vaginaux, 100 mg			
B-174 *	0702-407	1 tablet voor vaginaal gebruik, 100 mg	1 comprimé vaginal, 100 mg			
B-174 **	0702-407	1 tablet voor vaginaal gebruik, 100 mg	1 comprimé vaginal, 100 mg			
<b>CARVEDILOL EG 12,5 mg</b> EUROGENERICCS ATC: C07AG02						
B-16	2166-668	56 tabletten, 12,5 mg <b>2166-668</b>	56 comprimés, 12,5 mg	G		
B-16 *	0778-043	1 tablet, 12,5 mg	1 comprimé, 12,5 mg	G		
B-16 **	0778-043	1 tablet, 12,5 mg	1 comprimé, 12,5 mg	G		
<b>CEFUROXIME EG 250 mg</b> EUROGENERICCS ATC: J01DC02						
B-111	2813-459	10 filmomhulde tabletten, 250 mg <b>2813-459</b>	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G		
B-111 *	0756-288	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G		
B-111 **	0756-288	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G		
<b>CITALOPRAM GENERIX 20 mg</b> EUROGENERICCS ATC: N06AB04						
B-73	2768-182	28 filmomhulde tabletten, 20 mg <b>2768-182</b>	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
B-73	2768-216	56 filmomhulde tabletten, 20 mg <b>2768-216</b>	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
B-73	2768-224	98 filmomhulde tabletten, 20 mg <b>2768-224</b>	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
B-73 *	0759-084	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
B-73 **	0759-084	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
<b>CLARITHROMYCINE EG 500 mg</b> EUROGENERICCS ATC: J01FA09						
B-119	2211-225	60 filmomhulde tabletten, 500 mg <b>2211-225</b>	60 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
<b>CLAVERSAL</b> TRAMEDICO ATC: A07EC02						
B-55	0664-110	100 tabletten, 250 mg <b>0664-110</b>	100 comprimés, 250 mg	R		
B-55	0664-102	300 tabletten, 250 mg <b>0664-102</b>	300 comprimés, 250 mg	R		
B-55 *	0732-230	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	R		
B-55 **	0732-230	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	R		
<b>CO-LISINOPRIL-RATIOPHARM 20/12,5 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C09BA03						
B-21	2106-946	56 tabletten, 20 mg / 12,5 mg <b>2106-946</b>	56 comprimés, 20 mg / 12,5 mg	G		
B-21	2435-097	100 tabletten, 12,5 mg / 20 mg <b>2435-097</b>	100 comprimés, 12,5 mg / 20 mg	G		
B-21 *	0777-557	1 tablet, 20 mg / 12,5 mg	1 comprimé, 20 mg / 12,5 mg	G		
B-21 **	0777-557	1 tablet, 20 mg / 12,5 mg	1 comprimé, 20 mg / 12,5 mg	G		
<b>CO-LOSARTAN TEVA 50 mg/12,5 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C09DA01						
B-224	2656-304	28 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	G		

	<b>2656-304</b>				
<b>CO-TRIMOXAZOLE EG</b>		<b>EUROGENERIC</b>			
B-131	<b>0468-710</b>	10 tabletten, 800 mg / 160 mg  <b>0468-710</b>	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	G	
B-131	<b>0468-728</b>	30 tabletten, 800 mg / 160 mg  <b>0468-728</b>	30 comprimés, 800 mg / 160 mg	G	
B-131 *	0735-225	1 tablet, 800 mg / 160 mg	1 comprimé, 800 mg / 160 mg	G	
B-131 **	0735-225	1 tablet, 800 mg / 160 mg	1 comprimé, 800 mg / 160 mg	G	
<b>COPERINDO 2 mg/0,625 mg</b>		<b>TEVA PHARMA BELGIUM</b>			
B-21	<b>2612-851</b>	30 tabletten, 2 mg / 0,625 mg  <b>2612-851</b>	30 comprimés, 2 mg / 0,625 mg	G	
<b>COPERINDO 4 mg/1,25 mg</b>		<b>TEVA PHARMA BELGIUM</b>			
B-21	<b>2612-869</b>	30 tabletten, 4 mg / 1,25 mg  <b>2612-869</b>	30 comprimés, 4 mg / 1,25 mg	G	
<b>CYTARABINE MAYNE 100 mg/1 ml Onco-Tain</b>		<b>HOSPIRA</b>			
A-24	<b>1389-527</b>	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  <b>1389-527</b>	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 100 mg/ml	C	
A-24 *	0760-637	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 100 mg/ml	C	
A-24 **	0760-637	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 100 mg/ml	C	
<b>DE ICOL</b>		<b>MEDA PHARMA</b>			
B-166	<b>0813-196</b>	4 g oogzalf, 0,5 mg/g / 10 mg/g  <b>0813-196</b>	4 g pommade ophtalmique, 0,5 mg/g / 10 mg/g		
B-166 *	0704-379	1 tube, 0,5 mg/g / 10 mg/g	1 tube, 0,5 mg/g / 10 mg/g		
B-166 **	0704-379	1 tube, 0,5 mg/g / 10 mg/g	1 tube, 0,5 mg/g / 10 mg/g		
<b>DITROPAN</b>		<b>SANOFI-AVENTIS BELGIUM</b>			
		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)			
Cx-9	<b>0134-213</b>	1 fles 473 ml stroop, 1 mg/ml  <b>0134-213</b>	1 flacon 473 ml sirop, 1 mg/ml	R	
Cx-9 *	0735-365	5 ml stroop, 1 mg/ml	5 ml sirop, 1 mg/ml	R	
Cx-9 **	0735-365	5 ml stroop, 1 mg/ml	5 ml sirop, 1 mg/ml	R	
<b>DOC LEVOFLOXACINE 250 mg</b>		<b>DOCPHARMA</b>			
B-125	<b>2833-085</b>	10 filmomhulde tabletten, 250 mg  <b>2833-085</b>	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
B-125 *	0756-502	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
B-125 **	0756-502	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
<b>DOC LEVOFLOXACINE 500 mg</b>		<b>DOCPHARMA</b>			
B-125	<b>2866-515</b>	10 filmomhulde tabletten, 500 mg  <b>2866-515</b>	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
B-125 *	0755-561	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
B-125 **	0755-561	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
<b>DOCCEFACLO 250</b>		<b>DOCPHARMA</b>			
B-111	<b>1533-892</b>	1 fles 100 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml  <b>1533-892</b>	1 flacon 100 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	G	
B-111 *	0764-795	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	G	
B-111 **	0764-795	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	G	
<b>DOMINAL 40 mg</b>		<b>MEDA PHARMA</b>			
B-70	0109-942	20 tabletten, 40 mg	20 comprimés, 40 mg		

B-70 *	0109-942 0705-673	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		
B-70 **	0705-673	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		
<b>FRAKIDEX</b> BAUSCH & LOMB			ATC: S01CA01		
B-166	0399-204  0399-204	5 g oogzalf, 1 mg/g / 4,7 mg/g	5 g pommade ophtalmique, 1 mg/g / 4,7 mg/g		
B-166 *	0739-482	1 tube, 1 mg/g / 4,7 mg/g	1 tube, 1 mg/g / 4,7 mg/g		
B-166 **	0739-482	1 tube, 1 mg/g / 4,7 mg/g	1 tube, 1 mg/g / 4,7 mg/g		
<b>FRAKIDEX</b> BAUSCH & LOMB			ATC: S01CA01		
B-166	0468-736  0468-736	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml		
B-166 *	0735-308	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml		
B-166 **	0735-308	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 1 mg/ml / 9,4 mg/ml		
<b>GASTROGRAFINE</b> BAYER			ATC: V08AA01		
	0707-885	5 flessen 100 ml suspensie voor oraal en rectaal gebruik, 100 mg/ml / 660 mg/ml	5 flacons 100 ml suspension orale et rectale, 100 mg/ml / 660 mg/ml		
B-176 *	0707-885	1 ml suspensie voor oraal en rectaal gebruik, 100 mg/ml / 660 mg/ml  (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 100 ml)	1 ml suspension orale et rectale, 100 mg/ml / 660 mg/ml  (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 100 ml)		
B-176 **	0707-885	1 ml suspensie voor oraal en rectaal gebruik, 100 mg/ml / 660 mg/ml  (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 100 ml)	1 ml suspension orale et rectale, 100 mg/ml / 660 mg/ml  (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 100 ml)		
<b>HYPERPOLL 10 mg</b> EUROGENERIC			ATC: R06AE07		
Cs-7	2824-423  2824-423	100 zuigtabletten, 10 mg	100 comprimés à sucer, 10 mg	G	
<b>LERIVON 30</b> MSD BELGIUM			ATC: N06AX03		
B-73	1114-388  1114-388	50 tabletten, 30 mg	50 comprimés, 30 mg		
<b>LEVOCECTIRIZINE EG 5 mg</b> EUROGENERIC			ATC: R06AE09		
Cs-7	2660-991  2660-991	60 filmomhulde tabletten, 5 mg	60 comprimés pelliculés, 5 mg	G	
<b>LOORTAN PLUS</b> MSD BELGIUM			ATC: C09DA01		
B-224	1423-623  1423-623	56 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	56 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	R	
<b>LOORTAN</b> MSD BELGIUM			ATC: C09CA01		
B-224	1415-942  1415-942	56 filmomhulde tabletten, 50 mg	56 comprimés pelliculés, 50 mg	R	
<b>LOSARTAN TEVA 50 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C09CA01		
B-224	2601-631  2601-631	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
<b>NAPROXENE EG</b> EUROGENERIC			ATC: M01AE02		
B-60	0468-777  0468-777	12 zetpillen, 500 mg	12 suppositoires, 500 mg	G	
B-60 *	0735-266	1 zetpil, 500 mg	1 suppositoire, 500 mg	G	
B-60 **	0735-266	1 zetpil, 500 mg	1 suppositoire, 500 mg	G	
<b>NIFEDIPINE TEVA 30 mg retard</b> TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C08CA05		

B-6	2601-714 <b>2601-714</b>	28 tabletten met verlengde afgifte, 30 mg	28 comprimés à libération prolongée, 30 mg	G	
B-6 *	0793-257	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	G	
B-6 **	0793-257	1 tablet met verlengde afgifte, 30 mg	1 comprimé à libération prolongée, 30 mg	G	
<b>NIFEDIPINE TEVA 60 mg Retard</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C08CA05					
B-6	2601-680 <b>2601-680</b>	60 tabletten met verlengde afgifte, 60 mg	60 comprimés à libération prolongée, 60 mg	G	
B-6 *	0795-252	1 tablet met verlengde afgifte, 60 mg	1 comprimé à libération prolongée, 60 mg	G	
B-6 **	0795-252	1 tablet met verlengde afgifte, 60 mg	1 comprimé à libération prolongée, 60 mg	G	
<b>NIFEDIPINE-RATIOFARM 10 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C08CA05					
B-6	1463-967 <b>1463-967</b>	100 capsules, zacht, 10 mg	100 capsules molles, 10 mg	G	
B-6 *	0762-435	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule molle, 10 mg	G	
B-6 **	0762-435	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule molle, 10 mg	G	
<b>NORFLOXACINE TEVA 400 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: J01MA06					
B-126	1552-140 <b>1552-140</b>	6 omhulde tabletten, 400 mg	6 comprimés enrobés, 400 mg	G	
<b>NOVANTRONE 20 mg/ml</b> MEDA PHARMA ATC: L01DB07					
A-28	0802-926 <b>0802-926</b>	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	R	
A-28 *	0728-378	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	R	
A-28 **	0728-378	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	R	
<b>OLANZAPINE MYLAN 10 mg</b> MYLAN ATC: N05AH03					
B-72	2838-977 <b>2838-977</b>	100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
<b>OLANZAPINE MYLAN 5 mg</b> MYLAN ATC: N05AH03					
B-72	2838-928 <b>2838-928</b>	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	100 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	
<b>PENSTAPHY 250 mg</b> BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01CF04					
B-106	0124-503 <b>0124-503</b>	1 injectieflacon 250 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 250 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml	M	
B-106 *	0714-287	1 injectieflacon 250 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 250 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		
B-106 **	0714-287	1 injectieflacon 250 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 250 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		
<b>PIROXICAM-RATIOFARM 10 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M01AC01					
B-63	1457-571 <b>1457-571</b>	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	G	
B-63 *	0749-770	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
B-63 **	0749-770	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
<b>PIROXICAM-RATIOFARM 20 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M01AC01					
B-63	1457-589 <b>1457-589</b>	30 tabletten, 20 mg	30 comprimés, 20 mg	G	
B-63 *	0749-788	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	

B-63 **	0749-788	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	
<b>PLATOSIN</b> TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: L01XA01		
A-23 *	0748-509	<b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 1 mg/ml</b>	C	
A-23 **	0748-509	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 1 mg/ml	C	
<b>PROGRAFT 0,5 mg</b> ASTELLAS PHARMA			ATC: L04AD02		
A-29	2065-415	50 capsules, hard, 0,5 mg <b>2065-415</b>	50 gélules, 0,5 mg	R	
<b>PROGRAFT 1 mg</b> ASTELLAS PHARMA			ATC: L04AD02		
A-29	1402-312	50 capsules, hard, 1 mg <b>1402-312</b>	50 gélules, 1 mg	R	
<b>PROGRAFT 5 mg</b> ASTELLAS PHARMA			ATC: L04AD02		
A-29	1402-320	50 capsules, hard, 5 mg <b>1402-320</b>	50 gélules, 5 mg	R	
<b>RAMIPRIL EG 10 mg</b> EUROGENERICCS			ATC: C09AA05		
B-21	2180-875	28 tabletten, 10 mg <b>2180-875</b>	28 comprimés, 10 mg	G	
B-21	2180-883	56 tabletten, 10 mg <b>2180-883</b>	56 comprimés, 10 mg	G	
B-21	2180-891	98 tabletten, 10 mg <b>2180-891</b>	98 comprimés, 10 mg	G	
B-21 *	0778-746	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
B-21 **	0778-746	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	
<b>RAMIPRIL EG 2,5 mg</b> EUROGENERICCS			ATC: C09AA05		
B-21	2180-818	28 tabletten, 2,5 mg <b>2180-818</b>	28 comprimés, 2,5 mg	G	
B-21	2180-826	56 tabletten, 2,5 mg <b>2180-826</b>	56 comprimés, 2,5 mg	G	
B-21	2180-834	98 tabletten, 2,5 mg <b>2180-834</b>	98 comprimés, 2,5 mg	G	
B-21 *	0778-720	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	G	
B-21 **	0778-720	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	G	
<b>RAMIPRIL EG 5 mg</b> EUROGENERICCS			ATC: C09AA05		
B-21	2180-842	28 tabletten, 5 mg <b>2180-842</b>	28 comprimés, 5 mg	G	
B-21	2180-859	56 tabletten, 5 mg <b>2180-859</b>	56 comprimés, 5 mg	G	
B-21	2180-867	98 tabletten, 5 mg <b>2180-867</b>	98 comprimés, 5 mg	G	
B-21 *	0778-738	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
B-21 **	0778-738	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
<b>RISPERIDONE TEVA 1 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N05AX08		
B-220	2567-402	100 filmomhulde tabletten, 1 mg <b>2567-402</b>	100 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
B-220 *	0787-911	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
B-220 **	0787-911	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
<b>RISPERIDONE TEVA 2 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N05AX08		

B-220	2567-394 2567-394	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	100 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
B-220 *	0787-929	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	
B-220 **	0787-929	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	
<b>RISPERIDONE-RATIOPHARM 1 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-429 2430-429	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	60 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
<b>RISPERIPHAR 1 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2824-589 2824-589	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	60 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
B-220	2824-597 2824-597	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	100 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
B-220 *	0757-427	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
B-220 **	0757-427	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
<b>RISPERIPHAR 2 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2824-605 2824-605	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	60 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
B-220	2824-613 2824-613	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	100 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
B-220 *	0757-419	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	
B-220 **	0757-419	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	
<b>RISPERIPHAR 3 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2824-621 2824-621	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	60 comprimés pelliculés, 3 mg	G	
B-220	2824-639 2824-639	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	100 comprimés pelliculés, 3 mg	G	
B-220 *	0757-401	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	
B-220 **	0757-401	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	
<b>RISPERIPHAR 4 mg</b> TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2824-647 2824-647	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	60 comprimés pelliculés, 4 mg	G	
B-220	2824-654 2824-654	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	100 comprimés pelliculés, 4 mg	G	
B-220 *	0757-393	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	
B-220 **	0757-393	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	
<b>SERTRALINE DOC 50 mg</b> DOCPHARMA				ATC: N06AB06	
B-73	2179-190 2179-190	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
<b>SIMVASTATINE EG 20 mg</b> EUROGENERICCS				(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2526-192 2526-192	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
<b>SIMVASTATINE EG 40 mg</b> EUROGENERICCS				(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2526-218 2526-218	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
<b>SINEMET CONTROL</b> MSD BELGIUM				ATC: N04BA02	
B-76	1181-023 1181-023	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg / 50 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg / 50 mg		
B-76 *	0743-039	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg / 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg / 50 mg		

B-76 **	0743-039	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg / 50 mg 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg / 50 mg			
<b>SINEMET</b> MSD BELGIUM				ATC: N04BA02		
B-76	0080-531 <b>0080-531</b>	100 tabletten, 250 mg / 25 mg	100 comprimés, 250 mg / 25 mg			
B-76 *	0717-090	1 tablet, 250 mg / 25 mg	1 comprimé, 250 mg / 25 mg			
B-76 **	0717-090	1 tablet, 250 mg / 25 mg	1 comprimé, 250 mg / 25 mg			
<b>TRAMADOL TEVA</b> 100 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N02AX02		
B-56	2365-922 <b>2365-922</b>	1 container met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	G		
B-56	2396-174 <b>2396-174</b>	5 containers met druppelpipet 10 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	5 flacons compte-gouttes 10 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	G		
<b>UROGRAFINE</b> BAYER				ATC: V08AA01		
B-176	0198-069 <b>0198-069</b>	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 660 mg/ml / 100 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 660 mg/ml / 100 mg/ml			
B-176 *	0720-490	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 660 mg/ml / 100 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 660 mg/ml / 100 mg/ml			
B-176 **	0720-490	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 660 mg/ml / 100 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 660 mg/ml / 100 mg/ml			
<b>VENLAFAXINE EG</b> 37,5 mg EUROGENERICCS				ATC: N06AX16		
B-73	2617-306 <b>2617-306</b>	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	98 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G		
<b>VERMOX</b> 500 JOHNSON & JOHNSON CONSUMER				ATC: P02CA01		
C-19	0852-103 <b>0852-103</b>	50 tabletten, 500 mg	50 comprimés, 500 mg			
C-19 *	0729-376	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg			
C-19 **	0729-376	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg			

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
<b>CLARITHROMYCINE EG</b> 500 mg EUROGENERICCS ATC: J01FA09								
B-119 *	0779-850	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,0938	1,0938		
B-119 **	0779-850	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8986	0,8986		
<b>HYPERPOLL</b> 10 mg EUROGENERICCS ATC: R06AE07								
Cs-7 *	0796-748	1 zuigtablet, 10 mg	1 comprimé à sucer, 10 mg	G	0,2140	0,2140		
Cs-7 **	0796-748	1 zuigtablet, 10 mg	1 comprimé à sucer, 10 mg	G	0,1758	0,1758		
<b>LERIVON</b> 30 MSD BELGIUM ATC: N06AX03								
B-73 *	0710-657	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg		0,1367	0,1367		

B-73 **	0710-657	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg		0,1123	0,1123		
<b>OLANZAPINE MYLAN 10 mg</b> MYLAN ATC: N05AH03								
B-72 *	0755-165	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	1,8562	1,8562		
B-72 **	0755-165	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	1,7837	1,7837		
<b>OLANZAPINE MYLAN 5 mg</b> MYLAN ATC: N05AH03								
B-72 *	0755-181	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,9642	0,9642		
B-72 **	0755-181	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,8916	0,8916		
<b>SERTRALINE DOC 50 mg</b> DOCOPHARMA ATC: N06AB06								
B-73 *	0779-223	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,3352	0,3352		
B-73 **	0779-223	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2752	0,2752		
<b>SIMVASTATINE EG 20 mg</b> EUROGENERIC (zie ook hoofdstuk: IV voor aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01								
B-41 *	0772-988	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1179	0,1179		
B-41 **	0772-988	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0968	0,0968		
<b>SIMVASTATINE EG 40 mg</b> EUROGENERIC (zie ook hoofdstuk: IV voor aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01								
B-41 *	0772-996	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1663	0,1663		
B-41 **	0772-996	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1366	0,1366		
<b>TRAMADOL TEVA 100 mg/ml</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02AX02								
B-56 *	0784-256	1 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	G	0,1953	0,1953		
B-56 **	0784-256	1 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 100 mg/ml	1 ml solution buvable en gouttes, 100 mg/ml	G	0,1603	0,1603		
<b>VENLAFAXINE EG 37,5 mg</b> EUROGENERIC ATC: N06AX16								
B-73 *	0794-107	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2743	0,2743		
B-73 **	0794-107	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2252	0,2252		
<b>ZINACEF 750 mg</b> GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS (zie ook hoofdstuk: IV voor aussi chapitre: IV) ATC: J01DC02								
B-111 **	0743-302	1 injectieflacon 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	1 flacon injectable 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	R	1,6500	1,6500		

2° in hoofdstuk II-B, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

2° au chapitre II-B, les spécialités suivantes sont supprimées:

Iragraaf 20000

Paragraphe 20000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
<b>DOC PANTOPRAZOL 20 mg</b> DOCOPHARMA ATC: A02BC02					
B-48	2647-758	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg <b>2647-758</b>	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
B-48	2647-790	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg <b>2647-790</b>	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
B-48 *	0795-229	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
B-48 **	0795-229	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
<b>DOC PANTOPRAZOL 40 mg</b> DOCOPHARMA ATC: A02BC02					
B-48	2647-774	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg <b>2647-774</b>	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	
B-48 *	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	
B-48 **	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	

LANSOPHAR 15 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03
B-48	2804-821	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg <b>2804-821</b>		56 gélules gastro-résistantes, 15 mg		G
B-48	2804-839	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg <b>2804-839</b>		98 gélules gastro-résistantes, 15 mg		G
B-48 *	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg		1 gélule gastro-résistante, 15 mg		G
B-48 **	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg		1 gélule gastro-résistante, 15 mg		G
LANSOPHAR 30 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03
B-48	2804-847	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg <b>2804-847</b>		56 gélules gastro-résistantes, 30 mg		G
B-48	2804-854	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg <b>2804-854</b>		98 gélules gastro-résistantes, 30 mg		G
B-48 *	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg		1 gélule gastro-résistante, 30 mg		G
B-48 **	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg		1 gélule gastro-résistante, 30 mg		G
OMEPRAZOL TEVA 10 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC01
B-48	2409-563	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg <b>2409-563</b>		56 gélules gastro-résistantes, 10 mg		G
OMEPRAZOLE EG 20 mg				EUROGENERICCS (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01
B-48	1768-878	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg <b>1768-878</b>		56 comprimés gastro-résistants, 20 mg		C
B-48 *	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg		1 comprimé gastro-résistente, 20 mg		C
B-48 **	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg		1 comprimé gastro-résistente, 20 mg		C
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC02
B-48	2556-645	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg <b>2556-645</b>		56 comprimés gastro-résistants, 40 mg		G

Paragraaf 30000

Paragraphe 30000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOC PANTOPRAZOL 40 mg				DOCPHARMA	
C-31	2647-782	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg <b>2647-782</b>		28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	
C-31 *	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg		1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	
C-31 **	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg		1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	
LANSOPHAR 15 mg				TEVA PHARMA BELGIUM	
C-31	2804-433	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg <b>2804-433</b>		28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	
C-31 *	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg		1 gélule gastro-résistante, 15 mg	
C-31 **	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg		1 gélule gastro-résistante, 15 mg	
LANSOPHAR 30 mg				TEVA PHARMA BELGIUM	
C-31	2804-441	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg <b>2804-441</b>		28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	
C-31 *	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg		1 gélule gastro-résistante, 30 mg	
C-31 **	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg		1 gélule gastro-résistante, 30 mg	
OMEPRAZOL TEVA 20 mg				TEVA PHARMA BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	
C-31	2409-506	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg <b>2409-506</b>		14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	

OMEPRAZOLE EG 10 mg					EUROGENERICs	ATC: A02BC01
C-31	2312-742	14 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg <b>2312-742</b>	14 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G		
OMEPRAZOLE EG 20 mg					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: A02BC01
C-31	2261-154	14 maagsapresistente tabletten, 20 mg <b>2261-154</b>	14 comprimés gastro-résistants, 20 mg	C		
C-31	1725-530	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg <b>1725-530</b>	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	C		
C-31 *	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistante, 20 mg	C		
C-31 **	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistante, 20 mg	C		

Paragraaf 50200

Paragraphe 50200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
NEBU-TROP 500 µg/2 ml					TEVA PHARMA BELGIUM	
B-98	2547-834	20 ampullen 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml <b>2547-834</b>	20 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G		ATC: R03BB01
B-98 *	0790-709	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G		
B-98 **	0790-709	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G		

Paragraaf 50700

Paragraphe 50700

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
EUPHYLLIN					NYCOMED BELGIUM	
B-97	0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml <b>0040-451</b>	5 ampoules 10 ml solution injectable, 20 mg/ml			ATC: R03DA04
B-97 *	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml			
B-97 **	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml			

Paragraaf 51000

Paragraphe 51000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
MONTELUKAST-RATIO 10 mg					TEVA PHARMA BELGIUM	
B-241	2643-229	28 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>2643-229</b>	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G		ATC: R03DC03
B-241	2643-237	98 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>2643-237</b>	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
B-241 *	0794-263	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
B-241 **	0794-263	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		

## Paragraaf 60200

## Paragraphe 60200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
NEBU-TROP 500 µg/2 ml				ATC: R03BB01	
B-98	2547-834	20 ampullen 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	20 ampoules 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
	2547-834				
B-98 *	0790-709	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
B-98 **	0790-709	1 ampul 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	

## Paragraaf 60800

## Paragraphe 60800

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EUPHYLLIN				ATC: R03DA04	
B-97	0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		
	0040-451				
B-97 *	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		
B-97 **	0706-754	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution injectable, 20 mg/ml		

3° in hoofdstuk III-A, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

3° au chapitre III-A, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
VOLUVEN 6 %				ATC: B05AA07	
B-189	1767-052	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 9 g/l / 60 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 9 g/l / 60 g/l	M	
	1767-052				
B-189 *	0772-368	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 9 g/l / 60 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 9 g/l / 60 g/l		
B-189 **	0772-368	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 9 g/l / 60 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 9 g/l / 60 g/l		
VOLUVEN 6 % (Freeflex)				ATC: B05AA07	
B-189	1588-847	1 zak 250 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l	M	
	1588-847				
B-189 *	0769-349	1 zak 250 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l		
B-189 **	0769-349	1 zak 250 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 250 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l		
VOLUVEN 6 % (Freeflex)				ATC: B05AA07	
B-189	1588-839	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l	M	

B-189 *	1588-839 0769-364	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l		
B-189 **	0769-364	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 60 g/l / 9 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 60 g/l / 9 g/l		

4° in hoofdstuk IV-B:

4° au chapitre IV-B:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Paragraaf 160101

Paragraphe 160101

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TICLOPIDIN-RATIOFARM 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC05	
A-1	1534-858 <b>1534-858</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
A-1 *	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
A-1 **	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
TICLOPIDINE TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC05	
A-1	1695-139 <b>1695-139</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	

Paragraaf 160102

Paragraphe 160102

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TICLOPIDIN-RATIOFARM 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC05	
A-1	1534-858 <b>1534-858</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
A-1 *	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
A-1 **	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
TICLOPIDINE TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC05	
A-1	1695-139 <b>1695-139</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	

Paragraaf 160200

Paragraphe 160200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TICLOPIDINE TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC05	
C-25	1695-139 <b>1695-139</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	

Paragraaf 160300

Paragraphe 160300

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TICLOPIDIN-RATIOPHARM 250 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC05
B-217	1534-858 <b>1534-858</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
B-217 *	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
B-217 **	0767-046	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
TICLOPIDINE TEVA 250 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC05
B-217	1695-139 <b>1695-139</b>	60 filmomhulde tabletten, 250 mg	60 comprimés pelliculés, 250 mg	G	

Paragraaf 440100

Paragraphe 440100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PENSTAPHO 250 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01CF04
A-16	0124-503 <b>0124-503</b>	1 injectieflacon 250 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 250 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml	M	
A-16 *	0714-287	1 injectieflacon 250 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 250 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		

Paragraaf 440201

Paragraphe 440201

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZINACEF 750 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DC02
B-111	1170-158 <b>1170-158</b>	3 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	3 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	R	

Paragraaf 440400

Paragraphe 440400

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZINACEF 750 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DC02
B-111	1170-158 <b>1170-158</b>	3 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	3 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	R	

Paragraaf 710000

Paragraphe 710000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
---	--	--	--	--	--

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
<b>MAGNEVIST</b> BAYER ATC: V08CA01					
	0737-684	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml		
B-179 *	0737-684	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
B-179 **	0737-684	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
<b>MAGNEVIST</b> BAYER ATC: V08CA01					
	0749-051	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 469 mg/ml		
B-179 *	0749-051	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
B-179 **	0749-051	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 séringue prérempli 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
<b>MAGNEVIST</b> BAYER ATC: V08CA01					
	0749-556	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml		
B-179 *	0749-556	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
B-179 **	0749-556	1 injectieflacon 30 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	

Paragraaf 920000

Paragraphe 920000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
<b>IDARUBIN 1 mg/ml</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01DB06					
	0753-046	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml		
A-25 *	0753-046	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	G	
A-25 **	0753-046	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	G	
<b>IDARUBIN 1 mg/ml</b> TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01DB06					
	0753-038	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml		
A-25 *	0753-038	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml	G	
A-25 **	0753-038	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml	G	

Paragraaf 970000

Paragraphe 970000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
<b>SURVANTA</b> ABBOTT ATC: R07AA30					
	0741-876	1 fles 8 ml suspensie voor endotracheopulmonaire instillatie, 25 mg/ml	1 flacon 8 ml suspension pour instillation endotrachéobronchique, 25 mg/ml		
A-44 **	0741-876	1 fles 8 ml suspensie voor endotracheopulmonaire instillatie, 25 mg/ml	1 flacon 8 ml suspension pour instillation endotrachéobronchique, 25 mg/ml		

Paragraaf 1320101

Paragraphe 1320101

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
STOCRIN MSD BELGIUM				ATC: J05AG03	
A-20	1482-090	90 capsules, hard, 200 mg  <b>1482-090</b>	90 gélules, 200 mg		
A-20 *	0767-285	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		
A-20 **	0767-285	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		

Paragraaf 1320102

Paragraphe 1320102

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
STOCRIN MSD BELGIUM				ATC: J05AG03	
A-20	1482-090	90 capsules, hard, 200 mg  <b>1482-090</b>	90 gélules, 200 mg		
A-20 *	0767-285	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		
A-20 **	0767-285	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		

Paragraaf 1530100

Paragraphe 1530100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EXEMESTANE MYLAN 25 mg MYLAN				ATC: L02BG06	
A-28	2867-497	30 filmomhulde tabletten, 25 mg  <b>2867-497</b>	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	

Paragraaf 1530200

Paragraphe 1530200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EXEMESTANE MYLAN 25 mg MYLAN				ATC: L02BG06	
A-28	2867-497	30 filmomhulde tabletten, 25 mg  <b>2867-497</b>	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	

Paragraaf 1610000

Paragraphe 1610000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TAMOPLEX TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: L02BA01	
A-27	0383-257	28 tabletten, 20 mg  <b>0383-257</b>	28 comprimés, 20 mg	R	

Paragraaf 1650000

Paragraphe 1650000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TOPIRAMATE TEVA 100 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		
A-5	2595-171	120 filmomhulde tabletten, 100 mg <b>2595-171</b>	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
TOPIRAMATE TEVA 25 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		
A-5	2595-197	60 filmomhulde tabletten, 25 mg <b>2595-197</b>	60 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
A-5	2595-189	120 filmomhulde tabletten, 25 mg <b>2595-189</b>	120 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
A-5 *	0792-804	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
A-5 **	0792-804	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	
TOPIRAMATE TEVA 50 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		
A-5	2595-155	120 filmomhulde tabletten, 50 mg <b>2595-155</b>	120 comprimés pelliculés, 50 mg	G	

Paragraaf 1950000

Paragraphe 1950000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DITROPAN			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: G04BD04
B-249	0134-213	1 fles 473 ml stroop, 1 mg/ml <b>0134-213</b>	1 flacon 473 ml sirop, 1 mg/ml	R	
B-249 *	0735-365	5 ml stroop, 1 mg/ml	5 ml sirop, 1 mg/ml	R	
B-249 **	0735-365	5 ml stroop, 1 mg/ml	5 ml sirop, 1 mg/ml	R	

Paragraaf 2160000

Paragraphe 2160000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AVANDIA 4 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		
A-64	1573-740	28 filmomhulde tabletten, 4 mg <b>1573-740</b>	28 comprimés pelliculés, 4 mg		
A-64	1758-945	112 filmomhulde tabletten, 4 mg <b>1758-945</b>	112 comprimés pelliculés, 4 mg		
A-64 *	0769-158	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg		
A-64 **	0769-158	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg		
AVANDIA 8 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		
A-64	1651-926	112 filmomhulde tabletten, 8 mg <b>1651-926</b>	112 comprimés pelliculés, 8 mg		
A-64 *	0771-709	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg		
A-64 **	0771-709	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg		

Paragraaf 2230000

Paragraphe 2230000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		DONEPEZIL EG 10 mg EUROGENERICCS			
B-254	2876-423	56 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>2876-423</b>	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	ATC: N06DA02
		DONEPEZIL EG 5 mg EUROGENERICCS			
B-254	2876-399	56 filmomhulde tabletten, 5 mg <b>2876-399</b>	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	ATC: N06DA02
		DONEPEZIL ODIS MYLAN 10 mg MYLAN			
B-254	2889-798	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg <b>2889-798</b>	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	ATC: N06DA02
B-254	2889-806	56 orodispergeerbare tabletten, 10 mg <b>2889-806</b>	56 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-254	2889-814	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg <b>2889-814</b>	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-254 *	0753-863	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	
B-254 **	0753-863	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	
		DONEPEZIL TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM			
B-254	2889-830	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg <b>2889-830</b>	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	ATC: N06DA02

Paragraaf 2290100

Paragraphe 2290100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		DOC RISEDRONAAT 35 mg DOCOPHARMA			
B-230	2762-433	4 filmomhulde tabletten, 35 mg <b>2762-433</b>	4 comprimés pelliculés, 35 mg	G	ATC: M05BA07
B-230 *	0799-908	1 filmomhulde tablet, 35 mg	1 comprimé pelliculé, 35 mg	G	
B-230 **	0799-908	1 filmomhulde tablet, 35 mg	1 comprimé pelliculé, 35 mg	G	

Paragraaf 2720000

Paragraphe 2720000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		ATORSTATINEG 10 mg EUROGENERICCS			
A-45	2878-858	84 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>2878-858</b>	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05
		ATORSTATINEG 20 mg EUROGENERICCS			
A-45	2878-882	84 filmomhulde tabletten, 20 mg <b>2878-882</b>	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05
		ATORSTATINEG 40 mg EUROGENERICCS			
A-45	2878-908	84 filmomhulde tabletten, 40 mg <b>2878-908</b>	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05
		ATORSTATINEG 80 mg EUROGENERICCS			

aussi chapitre: I)						
A-45	2878-924	98 filmomhulde tabletten, 80 mg 2878-924	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G		

Paragraaf 3350000

Paragraphe 3350000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
		OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg	MYLAN			ATC: A02BC01
	0794-677	5 injectieflacons 40 mg poeder voor oplossing voor infusie, 40 mg	5 flacons injectables 40 mg poudre pour solution pour perfusion, 40 mg			
B-273 *	0794-677	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor infusie, 40 mg	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution pour perfusion, 40 mg	G		
B-273 **	0794-677	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor infusie, 40 mg	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution pour perfusion, 40 mg	G		

Paragraaf 3500000

Paragraphe 3500000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
		TOPIRAMATE TEVA 25 mg	TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N03AX11
B-277	2595-197	60 filmomhulde tabletten, 25 mg 2595-197	60 comprimés pelliculés, 25 mg	G		
B-277	2595-189	120 filmomhulde tabletten, 25 mg 2595-189	120 comprimés pelliculés, 25 mg	G		
B-277 *	0792-804	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G		
B-277 **	0792-804	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G		
		TOPIRAMATE TEVA 50 mg	TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N03AX11
B-277	2595-155	120 filmomhulde tabletten, 50 mg 2595-155	120 comprimés pelliculés, 50 mg	G		
B-277 *	0792-812	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G		
B-277 **	0792-812	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G		

Paragraaf 3750100

Paragraphe 3750100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
		LETROZOLE MYLAN 2,5 mg	MYLAN			ATC: L02BG04
A-28	2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg 2804-078	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G		

Paragraaf 3750200

Paragraphe 3750200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs	
		LETROZOLE MYLAN 2,5 mg	MYLAN			ATC: L02BG04
A-28	2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G		

2804-078

Paragraaf 3750300

Paragraphe 3750300

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LETROZOLE MYLAN 2,5 mg				MYLAN	
A-28	2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg  2804-078	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	ATC: L02BG04

Paragraaf 3750400

Paragraphe 3750400

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LETROZOLE MYLAN 2,5 mg				MYLAN	
A-28	2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg  2804-078	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	ATC: L02BG04

Paragraaf 3790000

Paragraphe 3790000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
XOLAIR 150 mg				NOVARTIS PHARMA	
B-280	2269-215	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml  2269-215	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 1,2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		ATC: R03DX05
B-280 *	0783-217	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 1,2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		
B-280 **	0783-217	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml + 1 ampul 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 125 mg/ml	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 125 mg/ml + 1 ampoule 1,2 ml solvant pour solution injectable, 125 mg/ml		

Paragraaf 4240000

Paragraphe 4240000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PREZISTA 300 mg				JANSSEN-CILAG	
A-20	2371-599	120 filmomhulde tabletten, 300 mg  2371-599	120 comprimés pelliculés, 300 mg		ATC: J05AE10
A-20 *	0785-915	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg		
A-20 **	0785-915	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg		

Paragraaf 4530100

Paragraphe 4530100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BICALUTAMIDE TEVA 50 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L02BB03	
A-27	2459-048	28 filmomhulde tabletten, 50 mg  2459-048	28 comprimés pelliculés, 50 mg	G	

Paragraaf 4600000

Paragraphe 4600000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TOPOTECAN TEVA 1 mg/ml			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L01XX17	
	0756-395	1 injectieflacon 1 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml		
A-28 *	0756-395	1 injectieflacon 1 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	G	
A-28 **	0756-395	1 injectieflacon 1 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	G	

Paragraaf 4730000

Paragraphe 4730000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SIMVASTATINE EG 20 mg			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2526-192	100 filmomhulde tabletten, 20 mg  2526-192	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2526-218	100 filmomhulde tabletten, 40 mg  2526-218	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

Paragraaf 5480000

Paragraphe 5480000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AVANDAMET 2/1000 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BD03
A-97	2489-136	112 filmomhulde tabletten, 2 mg / 1000 mg  2489-136	112 comprimés pelliculés, 2 mg / 1000 mg		
A-97 *	0782-433	1 filmomhulde tablet, 2 mg / 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg / 1000 mg		
A-97 **	0782-433	1 filmomhulde tablet, 2 mg / 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg / 1000 mg		
AVANDAMET 4/1000 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BD03
A-97	2489-128	112 filmomhulde tabletten, 4 mg / 1000 mg  2489-128	112 comprimés pelliculés, 4 mg / 1000 mg		
A-97 *	0782-441	1 filmomhulde tablet, 4 mg / 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg / 1000 mg		
A-97 **	0782-441	1 filmomhulde tablet, 4 mg / 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg / 1000 mg		
AVANDIA 4 mg			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BG02

A-97	1573-740	28 filmomhulde tabletten, 4 mg <b>1573-740</b>	28 comprimés pelliculés, 4 mg			
A-97	1758-945	112 filmomhulde tabletten, 4 mg <b>1758-945</b>	112 comprimés pelliculés, 4 mg			
A-97 *	0769-158	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg			
A-97 **	0769-158	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg			
<b>AVANDIA 8 mg</b> GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: A10BG02		
A-97	1651-926	112 filmomhulde tabletten, 8 mg <b>1651-926</b>	112 comprimés pelliculés, 8 mg			
A-97 *	0771-709	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg			
A-97 **	0771-709	1 filmomhulde tablet, 8 mg	1 comprimé pelliculé, 8 mg			

b) in § 5480000, in de tabel onder het punt a), worden de woorden « 2160000 AVANDIA » en « 3160000 AVANDAMET » geschrapt;

c) § 3160000 wordt geschrapt (AVANDAMET);

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

Paragraaf 440201

b) au § 5480000, dans le tableau sous le point a), les mots « 2160000 AVANDIA » et « 3160000 AVANDAMET » sont supprimés;

c) le § 3160000 est supprimé (AVANDAMET);

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

Paragraphe 440201

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
ZINACEF 750 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DC02		
B-111 *	0743-302	1 injectieflacon 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	1 flacon injectable 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	R	2,0100	2,0100	+0,0000	+0,0000

Paragraaf 440400

Paragraphe 440400

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
ZINACEF 750 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: J01DC02		
B-111 *	0743-302	1 injectieflacon 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	1 flacon injectable 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	R	2,0100	2,0100	+0,0000	+0,0000

Paragraaf 1650000

Paragraphe 1650000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>								

TOPIRAMATE TEVA 100 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: N03AX11				
A-5 *	0792-820	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,5673	0,5673		
A-5 **	0792-820	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,4660	0,4660		
TOPIRAMATE TEVA 50 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: N03AX11				
A-5 *	0792-812	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,3568	0,3568		
A-5 **	0792-812	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2932	0,2932		

Paragraaf 4730000

Paragraphe 4730000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>								
SIMVASTATINE EG 20 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				
A-45 *	0772-988	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1179	0,1179		
A-45 **	0772-988	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0968	0,0968		
SIMVASTATINE EG 40 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				
A-45 *	0772-996	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1663	0,1663		
A-45 **	0772-996	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1366	0,1366		

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2012.

Brussel, 19 april 2012.

Mevr. L. ONKELINX

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> mai 2012.  
Bruxelles, le 19 avril 2012.

Mme L. ONKELINX