

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en artikel 72*bis*, § 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 37*bis*, 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 35*bis*, § 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, § 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 72*bis*, § 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 37*bis*, 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 gecommmercialiseerd 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^o, 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^{er} mai 2012 est nécessaire afin de pouvoir appliquer le système de remboursement de référence au 1^{er} 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^{er} 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^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{er} 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 tegemoeftk Base de remb.	I	II
ESCITALOPRAM EG 10 mg			EUROGENERICIS		ATC: N06AB10			
B-73	2840-015	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	20,78	20,78	3,41	5,68
	2840-015				12,8400	12,8400		
B-73	2840-023	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	29,86	29,86	4,78	8,04
	2840-023				20,5300	20,5300		
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	
ADVAGRAF 0,5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L04AD02	
A-29	2495-794	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 0,5 mg	50 gélules à libération prolongée, 0,5 mg	R	
	2495-794				
ADVAGRAF 5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L04AD02	
A-29	2495-802	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 5 mg	50 gélules à libération prolongée, 5 mg	R	
	2495-802				

ALDOMET		IROKO PRODUCTS		ATC: C02AB01	
B-17	0100-925 0100-925	100 tabletten, 250 mg	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 2311-199	12 tabletten, 70 mg	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		EUROGENERICS		ATC: J01CR02	
B-107	2622-280 2622-280	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	
AMOCLANEEG 250 mg/62,5 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02	
B-107	2622-306 2622-306	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	
AMOXICILLINE EG 1000 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CA04	
B-107	2257-103 2257-103	20 bruistabletten, 1000 mg	20 comprimés effervescents, 1000 mg	G	
AMOXICILLINE EG 1000 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CA04	
B-107	2207-512 2207-512	20 filmomhulde tabletten, 1000 mg	20 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	
ATENOLOL TEVA 25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB03	
B-15	1373-323 1373-323	30 tabletten, 25 mg	30 comprimés, 25 mg	G	
ATENOLOL TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB03	
B-15	1373-349 1373-349	30 tabletten, 50 mg	30 comprimés, 50 mg	G	
ATORSTATINEG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05	
B-41	2878-858 2878-858	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)
ATORSTATINEG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05	
B-41	2878-882 2878-882	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)
ATORSTATINEG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05	
B-41	2878-908 2878-908	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)
ATORSTATINEG 80 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05	
B-41	2878-924 2878-924	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)
AUREOMYCINE		MEDA PHARMA		ATC: S01AA02	
B-162	0102-640 0102-640	4 g oogzalf, 5 mg/g	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		
BISOPROLOL TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB07	
B-15	1671-791 1671-791	30 omhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés enrobés, 5 mg	G	
CANESTENE GYN CLOTRIMAZOLE 100 mg		BAYER		ATC: G01AF02	
B-174	0897-959 0897-959	6 tabletten voor vaginaal gebruik, 100 mg	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		
CARVEDILOL EG 12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C07AG02	
B-16	2166-668 2166-668	56 tabletten, 12,5 mg	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	
CEFUROXIME EG 250 mg		EUROGENERICS		ATC: J01DC02	
B-111	2813-459 2813-459	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	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	
CITALOPRAM GENERIX 20 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AB04	
B-73	2768-182 2768-182	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
B-73	2768-216 2768-216	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
B-73	2768-224 2768-224	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	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	
CLARITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09	
B-119	2211-225 2211-225	60 filmomhulde tabletten, 500 mg	60 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
CLAVERSAL		TRAMEDICO		ATC: A07EC02	
B-55	0664-110 0664-110	100 tabletten, 250 mg	100 comprimés, 250 mg	R	
B-55	0664-102 0664-102	300 tabletten, 250 mg	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	
CO-LISINOPRIL-RATIOPHARM 20/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09BA03	
B-21	2106-946 2106-946	56 tabletten, 20 mg / 12,5 mg	56 comprimés, 20 mg / 12,5 mg	G	
B-21	2435-097 2435-097	100 tabletten, 12,5 mg / 20 mg	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	
CO-LOSARTAN TEVA 50 mg/12,5 mg		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	

2656-304							
CO-TRIMOXAZOLE EG		EUROGENERICS				ATC: J01EE01	
B-131	0468-710	10 tabletten, 800 mg / 160 mg	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	G			
	0468-710						
B-131	0468-728	30 tabletten, 800 mg / 160 mg	30 comprimés, 800 mg / 160 mg	G			
	0468-728						
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			
COPERINDO 2 mg/0,625 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C09BA04	
B-21	2612-851	30 tabletten, 2 mg / 0,625 mg	30 comprimés, 2 mg / 0,625 mg	G			
	2612-851						
COPERINDO 4 mg/1,25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C09BA04	
B-21	2612-869	30 tabletten, 4 mg / 1,25 mg	30 comprimés, 4 mg / 1,25 mg	G			
	2612-869						
CYTARABINE MAYNE 100 mg/1 ml Onco-Tain		HOSPIRA				ATC: L01BC01	
A-24	1389-527	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 100 mg/ml	C			
	1389-527						
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			
DE ICOL		MEDA PHARMA				ATC: S01CA01	
B-166	0813-196	4 g oogzalf, 0,5 mg/g / 10 mg/g	4 g pommade ophtalmique, 0,5 mg/g / 10 mg/g				
	0813-196						
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				
DITROPAN		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: G04BD04	
Cx-9	0134-213	1 fles 473 ml stroop, 1 mg/ml	1 flacon 473 ml sirop, 1 mg/ml	R			
	0134-213						
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			
DOC LEVOFLOXACINE 250 mg		DOCPHARMA				ATC: J01MA12	
B-125	2833-085	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G			
	2833-085						
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			
DOC LEVOFLOXACINE 500 mg		DOCPHARMA				ATC: J01MA12	
B-125	2866-515	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G			
	2866-515						
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			
DOCCEFACLO 250		DOCPHARMA				ATC: J01DC04	
B-111	1533-892	1 fles 100 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	1 flacon 100 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	G			
	1533-892						
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			
DOMINAL 40 mg		MEDA PHARMA				ATC: N05AX07	
B-70	0109-942	20 tabletten, 40 mg	20 comprimés, 40 mg				

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

B-6	2601-714 2601-714	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	
NIFEDIPINE TEVA 60 mg Retard		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA05	
B-6	2601-680 2601-680	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	
NIFEDIPINE-RATIOPHARM 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA05	
B-6	1463-967 1463-967	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	
NORFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA06	
B-126	1552-140 1552-140	6 omhulde tabletten, 400 mg	6 comprimés enrobés, 400 mg	G	
NOVANTRONE 20 mg/ml		MEDA PHARMA		ATC: L01DB07	
A-28	0802-926 0802-926	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	
OLANZAPINE MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: N05AH03	
B-72	2838-977 2838-977	100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
OLANZAPINE MYLAN 5 mg		MYLAN		ATC: N05AH03	
B-72	2838-928 2838-928	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	100 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	
PENSTAPHO 250 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01CF04	
B-106	0124-503 0124-503	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		
PIROXICAM-RATIOPHARM 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AC01	
B-63	1457-571 1457-571	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	
PIROXICAM-RATIOPHARM 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AC01	
B-63	1457-589 1457-589	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	
PLATOSIN		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XA01	
	0748-509	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 1 mg/ml		
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	
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	
PROGRAFT 0,5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L04AD02	
A-29	2065-415	50 capsules, hard, 0,5 mg	50 gélules, 0,5 mg	R	
	2065-415				
PROGRAFT 1 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L04AD02	
A-29	1402-312	50 capsules, hard, 1 mg	50 gélules, 1 mg	R	
	1402-312				
PROGRAFT 5 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: L04AD02	
A-29	1402-320	50 capsules, hard, 5 mg	50 gélules, 5 mg	R	
	1402-320				
RAMIPRIL EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05	
B-21	2180-875	28 tabletten, 10 mg	28 comprimés, 10 mg	G	
	2180-875				
B-21	2180-883	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg	G	
	2180-883				
B-21	2180-891	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	
	2180-891				
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	
RAMIPRIL EG 2,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05	
B-21	2180-818	28 tabletten, 2,5 mg	28 comprimés, 2,5 mg	G	
	2180-818				
B-21	2180-826	56 tabletten, 2,5 mg	56 comprimés, 2,5 mg	G	
	2180-826				
B-21	2180-834	98 tabletten, 2,5 mg	98 comprimés, 2,5 mg	G	
	2180-834				
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	
RAMIPRIL EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05	
B-21	2180-842	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg	G	
	2180-842				
B-21	2180-859	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg	G	
	2180-859				
B-21	2180-867	98 tabletten, 5 mg	98 comprimés, 5 mg	G	
	2180-867				
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	
RISPERIDONE TEVA 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2567-402	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	100 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2567-402				
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	
RISPERIDONE TEVA 2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	

B-220	2567-394	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	100 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
	2567-394				
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	
RISPERIDONE-RATIOPHARM 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2430-429	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	60 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2430-429				
RISPERIPHAR 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2824-589	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	60 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2824-589				
B-220	2824-597	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	100 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2824-597				
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	
RISPERIPHAR 2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2824-605	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	60 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
	2824-605				
B-220	2824-613	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	100 comprimés pelliculés, 2 mg	G	
	2824-613				
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	
RISPERIPHAR 3 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2824-621	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	60 comprimés pelliculés, 3 mg	G	
	2824-621				
B-220	2824-639	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	100 comprimés pelliculés, 3 mg	G	
	2824-639				
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	
RISPERIPHAR 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N05AX08	
B-220	2824-647	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	60 comprimés pelliculés, 4 mg	G	
	2824-647				
B-220	2824-654	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	100 comprimés pelliculés, 4 mg	G	
	2824-654				
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	
SERTRALINE DOC 50 mg		DOCPHARMA		ATC: N06AB06	
B-73	2179-190	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
	2179-190				
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA01	
(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)					
B-41	2526-192	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	2526-192				
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA01	
(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)					
B-41	2526-218	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
	2526-218				
SINEMET CONTROL		MSD BELGIUM		ATC: N04BA02	
B-76	1181-023	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg / 50 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg / 50 mg		
	1181-023				
B-76 *	0743-039	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg / 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 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					
SINEMET		MSD BELGIUM		ATC: N04BA02				
B-76	0080-531	100 tabletten, 250 mg / 25 mg	100 comprimés, 250 mg / 25 mg					
	0080-531							
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					
TRAMADOL TEVA		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AX02				
B-56	2365-922	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				
	2365-922							
B-56	2396-174	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				
	2396-174							
UROGRAFINE		BAYER		ATC: V08AA01				
B-176	0198-069	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					
	0198-069							
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					
VENLAFAXINE EG		EUROGENERICS		ATC: N06AX16				
B-73	2617-306	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	98 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G				
	2617-306							
VERMOX 500		JOHNSON & JOHNSON CONSUMER		ATC: P02CA01				
C-19	0852-103	50 tabletten, 500 mg	50 comprimés, 500 mg					
	0852-103							
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	II
CLARITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		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		
HYPERPOLL 10 mg		EUROGENERICS		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		
LERIVON 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		
OLANZAPINE MYLAN 10 mg		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		
OLANZAPINE MYLAN 5 mg		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		
SERTRALINE DOC 50 mg		DOCPHARMA		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		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV voir 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		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV voir 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		
TRAMADOL TEVA 100 mg/ml		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		
VENLAFAXINE EG 37,5 mg		EUROGENERICS		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		
ZINACEF 750 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		(zie ook hoofdstuk: IV voir 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				
DOC PANTOPRAZOL 20 mg		DOCPHARMA		ATC: A02BC02				
B-48	2647-758	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G				
	2647-758							
B-48	2647-790	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G				
	2647-790							
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				
DOC PANTOPRAZOL 40 mg		DOCPHARMA		ATC: A02BC02				
B-48	2647-774	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G				
	2647-774							
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 2804-821	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G		
B-48	2804-839 2804-839	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	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 2804-847	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G		
B-48	2804-854 2804-854	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	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 2409-563	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G		
OMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS			ATC: A02BC01	
(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)						
B-48	1768-878 1768-878	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	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 2556-645	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	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			ATC: A02BC02	
C-31	2647-782 2647-782	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G		
C-31 *	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G		
C-31 **	0795-237	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G		
LANSOPHAR 15 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC03	
C-31	2804-433 2804-433	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G		
C-31 *	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G		
C-31 **	0757-831	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G		
LANSOPHAR 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC03	
C-31	2804-441 2804-441	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G		
C-31 *	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G		
C-31 **	0757-823	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G		
OMEPRAZOL TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC01	
(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)						
C-31	2409-506 2409-506	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G		

OMEPRAZOLE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC01	
C-31	2312-742 2312-742	14 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	14 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	
OMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC01	
(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)					
C-31	2261-154 2261-154	14 maagsapresistente tabletten, 20 mg	14 comprimés gastro-résistants, 20 mg	C	
C-31	1725-530 1725-530	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	C	
C-31 *	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistente, 20 mg	C	
C-31 **	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistente, 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		ATC: R03BB01	
B-98	2547-834 2547-834	20 ampullen 2 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	20 ampoules 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	
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		ATC: R03DA04	
B-97	0040-451 0040-451	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 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		
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		ATC: R03DC03	
B-241	2643-229 2643-229	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
B-241	2643-237 2643-237	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	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		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03BB01	
B-98	2547-834	20 ampullen 2 ml vernevelopping, 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 vernevelopping, 250 µg/ml	1 ampoule 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	
B-98 **	0790-709	1 ampul 2 ml vernevelopping, 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		NYCOMED BELGIUM		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 %		FRESENIUS KABI		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)		FRESENIUS KABI		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)		FRESENIUS KABI		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	

	1588-839				
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		
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-RATIOPHARM 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC05	
A-1	1534-858 1534-858	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 1695-139	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-RATIOPHARM 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC05	
A-1	1534-858 1534-858	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 1695-139	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 1695-139	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 1534-858	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 1695-139	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 0124-503	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 1170-158	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 1170-158	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	
MAGNEVIST		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	
MAGNEVIST		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 seringue 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 seringue prérempli 10 ml solution injectable, 469 mg/ml	R	
MAGNEVIST		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	
IDARUBIN 1 mg/ml		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	
IDARUBIN 1 mg/ml		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	
SURVANTA		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	90 gélules, 200 mg		
	1482-090				
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	90 gélules, 200 mg		
	1482-090				
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	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
	2867-497				

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	30 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
	2867-497				

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	28 comprimés, 20 mg	R	
	0383-257				

Paragraaf 1650000

Paragraphe 1650000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
TOPIRAMATE TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N03AX11	
A-5	2595-171 2595-171	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
TOPIRAMATE TEVA 25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N03AX11	
A-5	2595-197 2595-197	60 filmomhulde tabletten, 25 mg	60 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
A-5	2595-189 2595-189	120 filmomhulde tabletten, 25 mg	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		ATC: N03AX11	
A-5	2595-155 2595-155	120 filmomhulde tabletten, 50 mg	120 comprimés pelliculés, 50 mg	G	

Paragraaf 1950000

Paragraphe 1950000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DITROPAN		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: G04BD04	
(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)					
B-249	0134-213 0134-213	1 fles 473 ml stroop, 1 mg/ml	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		ATC: A10BG02	
A-64	1573-740 1573-740	28 filmomhulde tabletten, 4 mg	28 comprimés pelliculés, 4 mg		
A-64	1758-945 1758-945	112 filmomhulde tabletten, 4 mg	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		ATC: A10BG02	
A-64	1651-926 1651-926	112 filmomhulde tabletten, 8 mg	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		EUROGENERICS		ATC: N06DA02	
B-254	2876-423 2876-423	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
DONEPEZIL EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: N06DA02	
B-254	2876-399 2876-399	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	
DONEPEZIL ODIS MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: N06DA02	
B-254	2889-798 2889-798	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-254	2889-806 2889-806	56 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	56 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-254	2889-814 2889-814	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	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		ATC: N06DA02	
B-254	2889-830 2889-830	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	

Paragraaf 2290100

Paragraphe 2290100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOC RISEDRONAAT 35 mg		DOCPHARMA		ATC: M05BA07	
B-230	2762-433 2762-433	4 filmomhulde tabletten, 35 mg	4 comprimés pelliculés, 35 mg	G	
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		EUROGENERICS		ATC: C10AA05 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	
A-45	2878-858 2878-858	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
ATORSTATINEG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	
A-45	2878-882 2878-882	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
ATORSTATINEG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	
A-45	2878-908 2878-908	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
ATORSTATINEG 80 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA05 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	

aussi chapitre: I)

A-45	2878-924 2878-924	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	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 2595-197	60 filmomhulde tabletten, 25 mg	60 comprimés pelliculés, 25 mg	G	
B-277	2595-189 2595-189	120 filmomhulde tabletten, 25 mg	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 2595-155	120 filmomhulde tabletten, 50 mg	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 2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	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		ATC: L02BG04	
A-28	2804-078 2804-078	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	

Paragraaf 3750400

Paragraphe 3750400

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

Paragraaf 3790000

Paragraphe 3790000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs
		XOLAIR 150 mg NOVARTIS PHARMA		ATC: R03DX05	
B-280	2269-215 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	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		
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		ATC: J05AE10	
A-20	2371-599 2371-599	120 filmomhulde tabletten, 300 mg	120 comprimés pelliculés, 300 mg		
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 2459-048	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	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 concentraat 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 concentraat 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 concentraat 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		EUROGENERICS		ATC: C10AA01 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	
A-45	2526-192 2526-192	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA01 (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	
A-45	2526-218 2526-218	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	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 2489-136	112 filmomhulde tabletten, 2 mg / 1000 mg	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 2489-128	112 filmomhulde tabletten, 4 mg / 1000 mg	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	28 comprimés pelliculés, 4 mg		
	1573-740				
A-97	1758-945	112 filmomhulde tabletten, 4 mg	112 comprimés pelliculés, 4 mg		
	1758-945				
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		
AVANDIA 8 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: A10BG02	
A-97	1651-926	112 filmomhulde tabletten, 8 mg	112 comprimés pelliculés, 8 mg		
	1651-926				
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;

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

c) § 3160000 wordt geschrapt (AVANDAMET);

c) le § 3160000 est supprimé (AVANDAMET);

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

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

Paragraaf 440201

Paragraphe 440201

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
		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 tegemeetk Base de remb.	I	II
		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 tegemeotk Base de remb.	I	II
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 tegemeotk Base de remb.	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
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 EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01								
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^{er} mai 2012.
Bruxelles, le 19 avril 2012.

Mme L. ONKELINX