

# WETTEN, DECRETEN, ORDONNANTIES EN VERORDENINGEN LOIS, DECRETS, ORDONNANCES ET REGLEMENTS

## FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 3837

[C — 2012/22481]

**18 DECEMBER 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 en § 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;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tiende, elfde, vijftiende, achttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010;

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, artikelen 56 en 56*bis*, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 september 2012;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 20 november 2012;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 19 november 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 21 november 2012;

Gelet op advies nr 52.359/2 van de Raad van State, gegeven op 5 december 2012, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

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

## SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 3837

[C — 2012/22481]

**18 DECEMBRE 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, les articles 35*bis*, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005 et § 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;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010;

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, les articles 56 et 56*bis*, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 28 septembre 2012;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 20 novembre 2012;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 19 novembre 2012;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 21 novembre 2012;

Vu l'avis n° 52359/2 du Conseil d'Etat, donné le 5 décembre 2012, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>er</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° au chapitre I<sup>er</sup> : l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

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

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

- 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  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk  Base de remb.  <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
ASA MYLAN 80 mg			MYLAN				ATC: B01AC06	
B-293	2452-928	60 dispergeerbare tabletten, 80 mg	60 comprimés dispersibles, 80 mg		6,01	6,01	0,32	0,53
	<b>2452-928</b>				<b>1,2000</b>	<b>1,2000</b>		
B-293 *	0787-697	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0258	0,0258		
B-293 **	0787-697	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0212	0,0212		
ASAFLOW 80 mg			NYCOMED BELGIUM				ATC: B01AC06	
B-293	1365-543	56 maagsapresistente tabletten, 80 mg	56 comprimés gastro-résistants, 80 mg		5,96	5,96	0,30	0,51
	<b>1365-543</b>				<b>1,1500</b>	<b>1,1500</b>		
B-293	2542-462	112 maagsapresistente tabletten, 80 mg	112 comprimés gastro-résistants, 80 mg		6,73	6,73	0,49	0,81
	<b>2542-462</b>				<b>1,8400</b>	<b>1,8400</b>		
B-293	2542-488	168 maagsapresistente tabletten, 80 mg	168 comprimés gastro-résistants, 80 mg		7,83	7,83	0,73	1,22
	<b>2542-488</b>				<b>2,7600</b>	<b>2,7600</b>		
B-293 *	0789-537	1 maagsapresistente tablet, 80 mg	1 comprimé gastro-résistant, 80 mg		0,0212	0,0212		
B-293 **	0789-537	1 maagsapresistente tablet, 80 mg	1 comprimé gastro-résistant, 80 mg		0,0174	0,0174		
CARDIPHAR 80 mg			TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: B01AC06	
B-293	1328-095	30 dispergeerbare tabletten, 80 mg	30 comprimés dispersibles, 80 mg		5,35	5,35	0,16	0,27
	<b>1328-095</b>				<b>0,6100</b>	<b>0,6100</b>		
B-293	1395-987	120 dispergeerbare tabletten, 80 mg	120 comprimés dispersibles, 80 mg		6,88	6,88	0,52	0,87
	<b>1395-987</b>				<b>1,9700</b>	<b>1,9700</b>		
B-293 *	0793-471	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0212	0,0212		
B-293 **	0793-471	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0174	0,0174		
CYSTAGON 150 mg			ORPHAN EUROPE				ATC: A16AA04	
A-31	1550-847	100 capsules, hard, 150 mg	100 gélules, 150 mg		212,83	212,83	0,00	0,00
	<b>1550-847</b>				<b>186,7300</b>	<b>186,7300</b>		
A-31 *	0787-457	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg		2,0504	2,0504		
A-31 **	0787-457	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg		1,9793	1,9793		
CYSTAGON			ORPHAN EUROPE				ATC: A16AA04	
A-31	1550-839	100 capsules, hard, 50 mg	100 gélules, 50 mg		88,37	88,37	0,00	0,00
	<b>1550-839</b>				<b>72,6200</b>	<b>72,6200</b>		
A-31 *	0763-250	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg		0,8409	0,8409		
A-31 **	0763-250	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg		0,7698	0,7698		

DUROGESIC 100 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03				
B-56	1278-316	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	64,52	64,52	7,70	11,60
	<b>1278-316</b>				<b>51,1100</b>	<b>51,1100</b>		
B-56	2218-261	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	110,60	110,60	7,70	11,60
	<b>2218-261</b>				<b>93,0100</b>	<b>93,0100</b>		
B-56 *	0746-529	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	10,5700	10,5700	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-529	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	9,8590	9,8590		
DUROGESIC 12 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03				
B-56	2265-627	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	18,03	18,03	2,84	4,73
	<b>2265-627</b>				<b>10,7000</b>	<b>10,7000</b>		
B-56	2265-619	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	30,50	30,50	4,88	8,20
	<b>2265-619</b>				<b>21,1000</b>	<b>21,1000</b>		
B-56 *	0782-136	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	2,7230	2,7230	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0782-136	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	2,2370	2,2370		
DUROGESIC 25 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03				
B-56	1278-332	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	22,99	22,99	3,83	6,43
	<b>1278-332</b>				<b>14,5700</b>	<b>14,5700</b>		
B-56	2218-279	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	39,12	39,12	6,09	10,25
	<b>2218-279</b>				<b>28,7100</b>	<b>28,7100</b>		
B-56 *	0746-495	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	3,7050	3,7050	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-495	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	3,0430	3,0430		
DUROGESIC 50 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03				
B-56	1278-308	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	38,44	38,44	6,00	10,09
	<b>1278-308</b>				<b>28,1000</b>	<b>28,1000</b>		
B-56	2218-253	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	68,53	68,53	7,70	11,60
	<b>2218-253</b>				<b>54,6500</b>	<b>54,6500</b>		
B-56 *	0746-503	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	6,5040	6,5040	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-503	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	5,7930	5,7930		
DUROGESIC 75 µg/h		JANSSEN-CILAG		ATC: N02AB03				
B-56	1278-324	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	52,21	52,21	7,70	11,60
	<b>1278-324</b>				<b>40,2500</b>	<b>40,2500</b>		
B-56	2218-246	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	91,80	91,80	7,70	11,60
	<b>2218-246</b>				<b>75,7700</b>	<b>75,7700</b>		
B-56 *	0746-511	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	8,7430	8,7430	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0746-511	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm <sup>2</sup>	R	8,0320	8,0320		
EFEXOR -EXEL 150 mg		PFIZER		ATC: N06AX16				
B-73	2066-942	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	R	32,90	32,90	5,22	8,77
	<b>2066-942</b>				<b>23,2200</b>	<b>23,2200</b>		

B-73	2525-491	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	R	48,69	48,69	7,44	11,60
	<b>2525-491</b>				<b>37,1400</b>	<b>37,1400</b>		
B-73	2525-467	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	R	80,05	80,05	9,60	14,50
	<b>2525-467</b>				<b>65,0000</b>	<b>65,0000</b>		
B-73 *	0774-786	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	R	0,7756	0,7756	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0774-786	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	R	0,7031	0,7031		
EFEXOR -EXEL 75 mg		PFIZER		ATC: N06AX16				
B-73	1451-830	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	R	20,95	20,95	3,44	5,74
	<b>1451-830</b>				<b>12,9800</b>	<b>12,9800</b>		
B-73	2525-442	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	R	30,13	30,13	4,82	8,11
	<b>2525-442</b>				<b>20,7700</b>	<b>20,7700</b>		
B-73	2525-384	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	R	47,77	47,77	7,31	12,31
	<b>2525-384</b>				<b>36,3400</b>	<b>36,3400</b>		
B-73 *	0763-235	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	R	0,4656	0,4656	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0763-235	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	R	0,3931	0,3931		
FENTANYL MATRIX EG 100 µg/h		EUROGENERICS		ATC: N02AB03				
B-56	2658-482	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	64,17	64,17	7,70	11,60
	<b>2658-482</b>				<b>50,8000</b>	<b>50,8000</b>		
B-56	2658-490	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	109,99	109,99	7,70	11,60
	<b>2658-490</b>				<b>92,4500</b>	<b>92,4500</b>		
B-56 *	0796-144	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,5110	10,5110		
B-56 **	0796-144	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,8000	9,8000		
FENTANYL MATRIX EG 12 µg/h		EUROGENERICS		ATC: N02AB03				
B-56	2658-342	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	17,92	17,92	2,82	4,70
	<b>2658-342</b>				<b>10,6300</b>	<b>10,6300</b>		
B-56	2658-359	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	29,19	29,19	4,69	7,89
	<b>2658-359</b>				<b>19,9500</b>	<b>19,9500</b>		
B-56 *	0796-102	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,5750	2,5750		
B-56 **	0796-102	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,1150	2,1150		
FENTANYL MATRIX EG 25 µg/h		EUROGENERICS		ATC: N02AB03				
B-56	2658-375	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	22,86	22,86	3,82	6,41
	<b>2658-375</b>				<b>14,4800</b>	<b>14,4800</b>		
B-56	2658-383	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	32,79	32,79	5,20	8,74
	<b>2658-383</b>				<b>23,1100</b>	<b>23,1100</b>		
B-56 *	0796-110	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,9820	2,9820		
B-56 **	0796-110	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,4500	2,4500		
FENTANYL MATRIX EG 50 µg/h		EUROGENERICS		ATC: N02AB03				
B-56	2658-409	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	38,23	38,23	5,97	10,04
	<b>2658-409</b>				<b>27,9200</b>	<b>27,9200</b>		

B-56	2658-417	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	68,16	68,16	7,70	11,60
	<b>2658-417</b>				<b>54,3200</b>	<b>54,3200</b>		
B-56 *	0796-128	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,4690	6,4690		
B-56 **	0796-128	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	5,7580	5,7580		
FENTANYL MATRIX EG 75 µg/h		EUROGENERICS		ATC: N02AB03				
B-56	2658-441	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	51,93	51,93	7,70	11,60
	<b>2658-441</b>				<b>40,0000</b>	<b>40,0000</b>		
B-56	2658-458	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	91,30	91,30	7,70	11,60
	<b>2658-458</b>				<b>75,3100</b>	<b>75,3100</b>		
B-56 *	0796-136	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,6940	8,6940		
B-56 **	0796-136	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,9830	7,9830		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 100 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03				
B-56	2445-427	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	64,52	64,52	7,70	11,60
	<b>2445-427</b>				<b>51,1100</b>	<b>51,1100</b>		
B-56	2445-435	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	110,60	110,60	7,70	11,60
	<b>2445-435</b>				<b>93,0100</b>	<b>93,0100</b>		
B-56 *	0786-947	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,5700	10,5700		
B-56 **	0786-947	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,8590	9,8590		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03				
B-56	2445-351	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	13,64	13,64	1,93	3,22
	<b>2445-351</b>				<b>7,2900</b>	<b>7,2900</b>		
B-56 *	0786-905	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	1,8820	1,8820		
B-56 **	0786-905	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	1,5460	1,5460		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 25 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03				
B-56	2445-369	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	22,42	22,42	3,75	6,25
	<b>2445-369</b>				<b>14,1300</b>	<b>14,1300</b>		
B-56	2445-377	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	37,86	37,86	5,91	9,95
	<b>2445-377</b>				<b>27,5900</b>	<b>27,5900</b>		
B-56 *	0786-913	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,5600	3,5600		
B-56 **	0786-913	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,9250	2,9250		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 50 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03				
B-56	2445-385	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	38,00	38,00	5,94	9,98
	<b>2445-385</b>				<b>27,7200</b>	<b>27,7200</b>		
B-56	2445-393	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	68,53	68,53	7,70	11,60
	<b>2445-393</b>				<b>54,6500</b>	<b>54,6500</b>		
B-56 *	0786-921	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,5040	6,5040		
B-56 **	0786-921	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	5,7930	5,7930		

FENTANYL MATRIX SANDOZ 75 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03					
B-56	2445-401	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	52,21	52,21	7,70	11,60	
	<b>2445-401</b>				<b>40,2500</b>	<b>40,2500</b>			
B-56	2445-419	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	91,80	91,80	7,70	11,60	
	<b>2445-419</b>				<b>75,7700</b>	<b>75,7700</b>			
B-56 *	0786-939	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,7430	8,7430			
B-56 **	0786-939	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,0320	8,0320			
LUTENYL 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: G03DB04					
B-90	1559-665	30 tabletten, 5 mg	30 comprimés, 5 mg	R	13,43	13,43	1,89	3,15	
	<b>1559-665</b>				<b>7,1200</b>	<b>7,1200</b>			
B-90	2678-498	90 tabletten, 5 mg	90 comprimés, 5 mg	R	25,60	25,60	4,18	7,03	
	<b>2678-498</b>				<b>16,7800</b>	<b>16,7800</b>			
B-90 *	0763-946	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,2406	0,2406	+0,0000	+0,0000	
B-90 **	0763-946	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	R	0,1977	0,1977			
MATRIFEN 100 µg/h		NYCOMED BELGIUM		ATC: N02AB03					
B-56	2385-565	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	63,40	63,40	7,70	11,60	
	<b>2385-565</b>				<b>50,1200</b>	<b>50,1200</b>			
B-56	2385-573	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	108,66	108,66	7,70	11,60	
	<b>2385-573</b>				<b>91,2300</b>	<b>91,2300</b>			
B-56 *	0786-277	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	10,3810	10,3810			
B-56 **	0786-277	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,6700	9,6700			
MATRIFEN 12 µg/h		NYCOMED BELGIUM		ATC: N02AB03					
B-56	2524-163	2 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	2 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	9,68	9,68	1,11	1,86	
	<b>2524-163</b>				<b>4,2000</b>	<b>4,2000</b>			
B-56	2385-441	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	17,74	17,74	2,78	4,64	
	<b>2385-441</b>				<b>10,4900</b>	<b>10,4900</b>			
B-56	2385-458	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	30,04	30,04	4,81	8,09	
	<b>2385-458</b>				<b>20,6900</b>	<b>20,6900</b>			
B-56 *	0786-228	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,6700	2,6700			
B-56 **	0786-228	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,1930	2,1930			
MATRIFEN 25 µg/h		NYCOMED BELGIUM		ATC: N02AB03					
B-56	2524-189	2 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	2 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	11,64	11,64	1,52	2,53	
	<b>2524-189</b>				<b>5,7200</b>	<b>5,7200</b>			
B-56	2385-474	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	22,62	22,62	3,79	6,32	
	<b>2385-474</b>				<b>14,2900</b>	<b>14,2900</b>			
B-56	2385-482	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	38,51	38,51	6,01	10,10	
	<b>2385-482</b>				<b>28,1600</b>	<b>28,1600</b>			
B-56 *	0786-236	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	3,6340	3,6340			
B-56 **	0786-236	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	2,9850	2,9850			
MATRIFEN 50 µg/h		NYCOMED BELGIUM		ATC: N02AB03					
B-56	2385-508	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	37,82	37,82	5,91	9,94	
	<b>2385-508</b>				<b>27,5600</b>	<b>27,5600</b>			
B-56	2385-516	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	67,34	67,34	7,70	11,60	

		mg/cm <sup>2</sup>							
	<b>2385-516</b>					<b>53,6000</b>	<b>53,6000</b>		
B-56 *	0786-244	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	6,3930	6,3930			
B-56 **	0786-244	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	5,6820	5,6820			
MATRIFEN 75 µg/h		NYCOMED BELGIUM			ATC: N02AB03				
B-56	2385-532	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	5 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	51,34	51,34	7,70	11,60	
	<b>2385-532</b>				<b>39,4800</b>	<b>39,4800</b>			
B-56	2385-540	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	10 dispositifs transdermiques, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	90,21	90,21	7,70	11,60	
	<b>2385-540</b>				<b>74,3100</b>	<b>74,3100</b>			
B-56 *	0786-251	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	8,5880	8,5880			
B-56 **	0786-251	1 sachet, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	1 sachet-dose, 0,33 mg/cm <sup>2</sup>	G	7,8770	7,8770			
NOGEST 5 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS			ATC: G03DB04				
B-90	2550-556	30 tabletten, 5 mg	30 comprimés, 5 mg	G	12,53	12,53	1,70	2,84	
	<b>2550-556</b>				<b>6,4200</b>	<b>6,4200</b>			
B-90	2565-463	60 tabletten, 5 mg	60 comprimés, 5 mg	G	17,72	17,72	2,78	4,63	
	<b>2565-463</b>				<b>10,4700</b>	<b>10,4700</b>			
B-90	2565-471	90 tabletten, 5 mg	90 comprimés, 5 mg	G	21,45	21,45	3,55	5,91	
	<b>2565-471</b>				<b>13,3700</b>	<b>13,3700</b>			
B-90 *	0792-226	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,1917	0,1917			
B-90 **	0792-226	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,1574	0,1574			
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 150 mg		SANDOZ			ATC: N06AX16				
B-73	2541-670	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	19,49	19,49	3,14	5,23	
	<b>2541-670</b>				<b>11,8400</b>	<b>11,8400</b>			
B-73	2541-696	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	35,67	35,67	5,61	9,43	
	<b>2541-696</b>				<b>25,6600</b>	<b>25,6600</b>			
B-73	2541-704	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	54,87	54,87	8,31	14,00	
	<b>2541-704</b>				<b>42,5900</b>	<b>42,5900</b>			
B-73 *	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,5333	0,5333			
B-73 **	0790-253	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,4607	0,4607			
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 37,5 mg		SANDOZ			ATC: N06AX16				
B-73	2555-373	7 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	7 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	6,35	6,35	0,40	0,66	
	<b>2555-373</b>				<b>1,5000</b>	<b>1,5000</b>			
B-73	2585-529	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	12,01	12,01	1,60	2,66	
	<b>2585-529</b>				<b>6,0200</b>	<b>6,0200</b>			
B-73	2585-511	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	18,97	18,97	3,03	5,06	
	<b>2585-511</b>				<b>11,4400</b>	<b>11,4400</b>			
B-73 *	0793-406	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2636	0,2636			
B-73 **	0793-406	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2166	0,2166			
VENLAFAXIN RETARD SANDOZ 75 mg		SANDOZ			ATC: N06AX16				
B-73	2541-639	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	10,79	10,79	1,34	2,24	
	<b>2541-639</b>				<b>5,0600</b>	<b>5,0600</b>			
B-73	2541-647	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	27,48	27,48	4,45	7,48	

	<b>2541-647</b>					<b>18,4300</b>	<b>18,4300</b>		
B-73	2541-662	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	35,08	35,08	5,52	9,29	
	<b>2541-662</b>				<b>25,1300</b>	<b>25,1300</b>			
B-73 *	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,3309	0,3309			
B-73 **	0790-246	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,2718	0,2718			
VENLAFAXINE APOTEX 150 mg		APOTEX		ATC: N06AX16					
B-73	2550-358	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	32,90	32,90	5,22	8,77	
	<b>2550-358</b>				<b>23,2200</b>	<b>23,2200</b>			
B-73	2581-742	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	48,69	48,69	7,44	11,60	
	<b>2581-742</b>				<b>37,1400</b>	<b>37,1400</b>			
B-73	2581-759	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	80,05	80,05	9,60	14,50	
	<b>2581-759</b>				<b>65,0000</b>	<b>65,0000</b>			
B-73 *	0790-097	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,7756	0,7756			
B-73 **	0790-097	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,7031	0,7031			
VENLAFAXINE APOTEX 75 mg		APOTEX		ATC: N06AX16					
B-73	2550-341	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	20,95	20,95	3,44	5,74	
	<b>2550-341</b>				<b>12,9800</b>	<b>12,9800</b>			
B-73	2581-767	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	30,13	30,13	4,82	8,11	
	<b>2581-767</b>				<b>20,7700</b>	<b>20,7700</b>			
B-73	2581-775	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	47,77	47,77	7,31	12,31	
	<b>2581-775</b>				<b>36,3400</b>	<b>36,3400</b>			
B-73 *	0790-089	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,4656	0,4656			
B-73 **	0790-089	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,3931	0,3931			
VENLAFAXINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX16					
B-73	2549-319	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	19,49	19,49	3,14	5,23	
	<b>2549-319</b>				<b>11,8400</b>	<b>11,8400</b>			
B-73	2549-327	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	35,69	35,69	5,61	9,43	
	<b>2549-327</b>				<b>25,6800</b>	<b>25,6800</b>			
B-73	2549-277	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	54,87	54,87	8,31	14,00	
	<b>2549-277</b>				<b>42,5900</b>	<b>42,5900</b>			
B-73 *	0790-592	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,5333	0,5333			
B-73 **	0790-592	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,4607	0,4607			
VENLAFAXINE EG 37,5 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX16					
B-73	2582-021	14 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	14 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	8,47	8,47	0,86	1,44	
	<b>2582-021</b>				<b>3,2500</b>	<b>3,2500</b>			
B-73	2617-314	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	12,61	12,61	1,72	2,87	
	<b>2617-314</b>				<b>6,4900</b>	<b>6,4900</b>			
B-73	2617-322	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	19,19	19,19	3,08	5,13	
	<b>2617-322</b>				<b>11,6100</b>	<b>11,6100</b>			
B-73 *	0794-107	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2675	0,2675			
B-73 **	0794-107	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2198	0,2198			

VENLAFAXINE EG 75 mg		EUROGENERIC		ATC: N06AX16				
B-73	2549-285	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	10,79	10,79	1,34	2,24
	<b>2549-285</b>				<b>5,0600</b>	<b>5,0600</b>		
B-73	2549-293	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	27,48	27,48	4,45	7,48
	<b>2549-293</b>				<b>18,4300</b>	<b>18,4300</b>		
B-73	2549-301	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	35,08	35,08	5,52	9,29
	<b>2549-301</b>				<b>25,1300</b>	<b>25,1300</b>		
B-73 *	0790-584	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,3309	0,3309		
B-73 **	0790-584	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,2718	0,2718		
VENLAFAXINE PFIZER 150 mg		PFIZER		ATC: N06AX16				
B-73	2725-190	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	31,59	31,59	5,03	8,46
	<b>2725-190</b>				<b>22,0600</b>	<b>22,0600</b>		
B-73	2725-208	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	46,59	46,59	7,15	11,60
	<b>2725-208</b>				<b>35,2900</b>	<b>35,2900</b>		
B-73	2748-002	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	80,05	80,05	9,60	14,50
	<b>2748-002</b>				<b>65,0000</b>	<b>65,0000</b>		
B-73 *	0758-029	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,7756	0,7756		
B-73 **	0758-029	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,7031	0,7031		
VENLAFAXINE PFIZER 75 mg		PFIZER		ATC: N06AX16				
B-73	2725-158	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	20,13	20,13	3,27	5,45
	<b>2725-158</b>				<b>12,3400</b>	<b>12,3400</b>		
B-73	2725-182	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	28,95	28,95	4,66	7,83
	<b>2725-182</b>				<b>19,7300</b>	<b>19,7300</b>		
B-73	2748-036	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	47,77	47,77	7,31	12,31
	<b>2748-036</b>				<b>36,3400</b>	<b>36,3400</b>		
B-73 *	0758-037	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,4656	0,4656		
B-73 **	0758-037	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,3931	0,3931		
VENLAFAXINE RETARD MYLAN 150 mg		MYLAN		ATC: N06AX16				
B-73	2546-240	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	28 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	19,49	19,49	3,14	5,23
	<b>2546-240</b>				<b>11,8400</b>	<b>11,8400</b>		
B-73	2546-257	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	33,91	33,91	5,36	9,01
	<b>2546-257</b>				<b>24,1000</b>	<b>24,1000</b>		
B-73	2551-240	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	100 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	56,16	56,16	8,50	14,31
	<b>2551-240</b>				<b>43,7300</b>	<b>43,7300</b>		
B-73 *	0790-147	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,5346	0,5346		
B-73 **	0790-147	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,4635	0,4635		
VENLAFAXINE RETARD MYLAN 37,5 mg		MYLAN		ATC: N06AX16				
B-73	2615-672	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	28 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	12,61	12,61	1,72	2,87
	<b>2615-672</b>				<b>6,4900</b>	<b>6,4900</b>		
B-73	2615-680	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	18,06	18,06	2,85	4,74

	<b>2615-680</b>					<b>10,7300</b>	<b>10,7300</b>		
B-73 *	0794-099	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G		0,2473	0,2473		
B-73 **	0794-099	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G		0,2030	0,2030		
<b>VENLAFAXINE RETARD MYLAN 75 mg MYLAN ATC: N06AX16</b>									
B-73	2546-224	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	28 gélules à libération prolongée, 75 mg	G		10,79	10,79	1,34	2,24
	<b>2546-224</b>					<b>5,0600</b>	<b>5,0600</b>		
B-73	2546-208	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G		20,98	20,98	3,45	5,75
	<b>2546-208</b>					<b>13,0000</b>	<b>13,0000</b>		
B-73	2551-232	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	100 gélules à libération prolongée, 75 mg	G		35,98	35,98	5,65	9,50
	<b>2551-232</b>					<b>25,9200</b>	<b>25,9200</b>		
B-73 *	0790-238	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G		0,3345	0,3345		
B-73 **	0790-238	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G		0,2748	0,2748		
<b>VENLAFAXINE RETARD SANDOZ 150 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: N06AX16</b>									
B-73	2886-562	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	98 gélules à libération prolongée, 150 mg	G		54,87	54,87	8,31	14,00
	<b>2886-562</b>					<b>42,5900</b>	<b>42,5900</b>		
B-73 *	0753-699	1 capsule met geregleerde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération modifiée, 150 mg	G		0,5333	0,5333		
B-73 **	0753-699	1 capsule met geregleerde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération modifiée, 150 mg	G		0,4607	0,4607		
<b>VENLAFAXINE RETARD SANDOZ 75 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: N06AX16</b>									
B-73	2886-554	98 capsules met geregleerde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération modifiée, 75 mg	G		35,08	35,08	5,52	9,29
	<b>2886-554</b>					<b>25,1300</b>	<b>25,1300</b>		
B-73 *	0753-707	1 capsule met geregleerde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération modifiée, 75 mg	G		0,3309	0,3309		
B-73 **	0753-707	1 capsule met geregleerde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération modifiée, 75 mg	G		0,2718	0,2718		
<b>VENLAFAXINE TEVA 150 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AX16</b>									
B-73	2675-825	60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	60 comprimés à libération prolongée, 150 mg	G		51,70	51,70	7,70	11,60
	<b>2675-825</b>					<b>39,8000</b>	<b>39,8000</b>		
B-73	2675-817	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg	G		81,50	81,50	9,60	14,50
	<b>2675-817</b>					<b>66,3300</b>	<b>66,3300</b>		
B-73 *	0796-938	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	G		0,7742	0,7742		
B-73 **	0796-938	1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	G		0,7031	0,7031		
<b>VENLAFAXINE TEVA 225 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AX16</b>									
B-73	2675-791	30 tabletten met verlengde afgifte, 225 mg	30 comprimés à libération prolongée, 225 mg	G		46,22	46,22	7,09	11,60
	<b>2675-791</b>					<b>34,9600</b>	<b>34,9600</b>		
B-73 *	0796-946	1 tablet met verlengde afgifte, 225 mg	1 comprimé à libération prolongée, 225 mg	G		1,4723	1,4723		
B-73 **	0796-946	1 tablet met verlengde afgifte, 225 mg	1 comprimé à libération prolongée, 225 mg	G		1,2353	1,2353		
<b>VENLAFAXINE TEVA 75 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AX16</b>									
B-73	2675-841	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg	G		29,90	29,90	4,79	8,05
	<b>2675-841</b>					<b>20,5700</b>	<b>20,5700</b>		
B-73	2675-833	100 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	100 comprimés à libération prolongée, 75 mg	G		48,62	48,62	7,43	12,51
	<b>2675-833</b>					<b>37,0800</b>	<b>37,0800</b>		
B-73 *	0796-920	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	G		0,4641	0,4641		
B-73 **	0796-920	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	G		0,3930	0,3930		

VENLASAND 150 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16				
B-73	2915-932	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	35,67	35,67	5,61	9,43
	<b>2915-932</b>				<b>25,6600</b>	<b>25,6600</b>		
B-73 *	0753-293	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,5333	0,5333		
B-73 **	0753-293	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 150 mg	1 gélule à libération prolongée, 150 mg	G	0,4607	0,4607		
VENLASAND 37,5 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16				
B-73	2915-908	7 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	7 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	6,35	6,35	0,40	0,66
	<b>2915-908</b>				<b>1,5000</b>	<b>1,5000</b>		
B-73	2915-916	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	56 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G	18,97	18,97	3,03	5,06
	<b>2915-916</b>				<b>11,4400</b>	<b>11,4400</b>		
B-73 *	0753-319	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2636	0,2636		
B-73 **	0753-319	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	0,2166	0,2166		
VENLASAND 75 mg		SANDOZ		ATC: N06AX16				
B-73	2915-924	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	27,48	27,48	4,45	7,48
	<b>2915-924</b>				<b>18,4300</b>	<b>18,4300</b>		
B-73	2892-784	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	35,08	35,08	5,52	9,29
	<b>2892-784</b>				<b>25,1300</b>	<b>25,1300</b>		
B-73 *	0753-301	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,3309	0,3309		
B-73 **	0753-301	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	0,2718	0,2718		

2° in hoofdstuk IV-B:

2° au chapitre IV-B :

a) in § 1380000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) au § 1380000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk Base de remb.  <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
IOMERON 250		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	1233-055	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		62,71	62,71	7,70	11,60
	<b>1233-055</b>				<b>49,5100</b>	<b>49,5100</b>		
B-178 *	0746-297	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		59,5900	59,5900		
B-178 **	0746-297	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		52,4800	52,4800		
IOMERON 250		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	1177-229	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		34,56	34,56	5,45	9,16
	<b>1177-229</b>				<b>24,6800</b>	<b>24,6800</b>		
B-178 *	0746-289	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		31,8500	31,8500		

B-178 **	0746-289	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 510,3 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 510,3 mg/ml		26,1600	26,1600		
IOMERON 300			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
B-178	1177-252	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		40,47	40,47	6,28	10,57
	<b>1177-252</b>				<b>29,8900</b>	<b>29,8900</b>		
B-178 *	0746-412	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		38,5700	38,5700		
B-178 **	0746-412	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		31,6800	31,6800		
IOMERON 300			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
	<b>0792-002</b>	<b>1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 612,4 mg/ml</b>		<b>58,3000</b>	<b>58,3000</b>		
B-178 *	0792-002	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		3,4455	3,4455		
B-178 **	0792-002	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		3,0900	3,0900		
IOMERON 300			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
B-178	1177-237	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		22,99	22,99	3,83	6,43
	<b>1177-237</b>				<b>14,5700</b>	<b>14,5700</b>		
B-178 *	0746-404	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		18,8000	18,8000		
B-178 **	0746-404	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 612,4 mg/ml		15,4400	15,4400		
IOMERON 300			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
	<b>0796-342</b>	<b>1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 500 ml solution injectable, 612,4 mg/ml</b>		<b>166,0200</b>	<b>166,0200</b>		
B-178 *	0796-342	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,6618	3,6618		
B-178 **	0796-342	10 ml oplossing voor injectie, 612,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 612,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,5196	3,5196		
IOMERON 350			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
	<b>0792-010</b>	<b>1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 714,4 mg/ml</b>		<b>65,0700</b>	<b>65,0700</b>		
B-178 *	0792-010	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		3,8040	3,8040		
B-178 **	0792-010	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		3,4485	3,4485		
IOMERON 350			BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10			
B-178	1177-278	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		44,75	44,75	6,89	11,59
	<b>1177-278</b>				<b>33,6700</b>	<b>33,6700</b>		
B-178 *	0746-446	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		42,8000	42,8000		
B-178 **	0746-446	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		35,6900	35,6900		

IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	1177-260	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		25,66	25,66	4,19	7,04
	<b>1177-260</b>				<b>16,8300</b>	<b>16,8300</b>		
B-178 *	0746-438	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		21,7200	21,7200		
B-178 **	0746-438	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		17,8400	17,8400		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	2177-624	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		62,56	62,56	7,70	11,60
	<b>2177-624</b>				<b>49,3800</b>	<b>49,3800</b>		
B-178 *	0781-286	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		59,4500	59,4500		
B-178 **	0781-286	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 714,4 mg/ml		52,3400	52,3400		
IOMERON 350		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178 *	0796-359	<b>1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 500 ml solution injectable, 714,4 mg/ml</b>		<b>186,9800</b>	<b>186,9800</b>		
B-178 *	0796-359	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		4,1062	4,1062		
B-178 **	0796-359	10 ml oplossing voor injectie, 714,4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 714,4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,9640	3,9640		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	1177-328	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		50,20	50,20	7,66	11,60
	<b>1177-328</b>				<b>38,4800</b>	<b>38,4800</b>		
B-178 *	0746-479	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		47,9000	47,9000		
B-178 **	0746-479	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		40,7900	40,7900		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178 *	0792-028	<b>1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 816,5 mg/ml</b>		<b>74,3600</b>	<b>74,3600</b>		
B-178 *	0792-028	10 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 816,5 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		4,2965	4,2965		
B-178 **	0792-028	10 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200 ml)	10 ml solution injectable, 816,5 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200 ml)		3,9410	3,9410		
IOMERON 400		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08AB10				
B-178	1177-336	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		28,39	28,39	4,58	7,69
	<b>1177-336</b>				<b>19,2300</b>	<b>19,2300</b>		
B-178 *	0746-461	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		24,8200	24,8200		
B-178 **	0746-461	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 816,5 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 816,5 mg/ml		20,3800	20,3800		

b) in § 1760000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

b) au § 1760000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
AGGRENEX			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: B01AC30			
B-217	1389-303	60 capsules, hard, 200 mg / 25 mg	60 gélules, 200 mg / 25 mg		14,97	14,97	2,21	3,68
	<b>1389-303</b>				<b>8,3200</b>	<b>8,3200</b>		
B-217 *	0762-641	1 capsule, hard, 200 mg / 25 mg	1 gélule, 200 mg / 25 mg		0,1790	0,1790		
B-217 **	0762-641	1 capsule, hard, 200 mg / 25 mg	1 gélule, 200 mg / 25 mg		0,1470	0,1470		

c) in § 1780000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

c) au § 1780000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
COMTAN			NOVARTIS PHARMA		ATC: N04BX02			
B-244	1437-953	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg		82,08	82,08	9,60	14,50
	<b>1437-953</b>				<b>66,8600</b>	<b>66,8600</b>		
B-244 *	0763-516	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg		0,7798	0,7798		
B-244 **	0763-516	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg		0,7087	0,7087		

d) in § 1810000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

d) au § 1810000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
PROLEUKIN			NOVARTIS PHARMA		ATC: L03AC01			
	<b>0764-357</b>	<b>1 injectieflacon 18000000 IU poeder voor suspensie voor injectie, 18000000 IU</b>	<b>1 flacon injectable 18000000 IU poudre pour suspension injectable, 18000000 IU</b>		<b>93,9000</b>	<b>93,9000</b>		
A-28 *	0764-357	1 injectieflacon 18000000 IU poeder voor suspensie voor injectie, 18000000 IU	1 flacon injectable 18000000 IU poudre pour suspension injectable, 18000000 IU		106,6400	106,6400		
A-28 **	0764-357	1 injectieflacon 18000000 IU poeder voor suspensie voor injectie, 18000000 IU	1 flacon injectable 18000000 IU poudre pour suspension injectable, 18000000 IU		99,5300	99,5300		

e) in § 1840000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) au § 1840000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix  <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk  Base de remb.  <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
VISIPAQUE 270 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB09			
B-178	1563-733	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 550 mg/ml		39,57	39,57	6,16	10,36
	<b>1563-733</b>				<b>29,1000</b>	<b>29,1000</b>		
B-178 *	0764-639	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 550 mg/ml		37,5500	37,5500		
B-178 **	0764-639	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 550 mg/ml		30,8500	30,8500		
VISIPAQUE 270 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB09			
B-178	1563-725	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 550 mg/ml		22,59	22,59	3,78	6,30
	<b>1563-725</b>				<b>14,2600</b>	<b>14,2600</b>		
B-178 *	0764-621	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 550 mg/ml		18,4000	18,4000		
B-178 **	0764-621	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 550 mg/ml		15,1200	15,1200		
VISIPAQUE 270 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB09			
B-178	2274-470	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 550 mg/ml		55,76	55,76	7,70	11,60
	<b>2274-470</b>				<b>43,3800</b>	<b>43,3800</b>		
B-178 *	0783-191	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 550 mg/ml		53,0900	53,0900		
B-178 **	0783-191	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 550 mg/ml		45,9800	45,9800		
VISIPAQUE 270 mg l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB09			
	<b>0787-127</b>	<b>1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 500 ml solution injectable, 550 mg/ml</b>		<b>130,1200</b>	<b>130,1200</b>		
B-178 *	0787-127	10 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 550 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		2,9008	2,9008		
B-178 **	0787-127	10 ml oplossing voor injectie, 550 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 550 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		2,7586	2,7586		
VISIPAQUE 320 l/ml		GE HEALTHCARE			ATC: V08AB09			
	<b>0787-135</b>	<b>1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 500 ml solution injectable 652 mg/ml</b>		<b>148,7900</b>	<b>148,7900</b>		
B-178 *	0787-135	10 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 652 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,2966	3,2966		
B-178 **	0787-135	10 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	10 ml solution injectable, 652 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)		3,1544	3,1544		

VISIPAQUE 320 mg l/ml				GE HEALTHCARE		ATC: V08AB09			
B-178	1563-766	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 652 mg/ml		81,29	81,29	7,70	11,60	
	<b>1563-766</b>				<b>66,1300</b>	<b>66,1300</b>			
B-178 *	0764-662	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 652 mg/ml		77,2100	77,2100			
B-178 **	0764-662	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 652 mg/ml		70,1000	70,1000			
VISIPAQUE 320 mg l/ml				GE HEALTHCARE		ATC: V08AB09			
B-178	1563-741	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 652 mg/ml		25,65	25,65	4,19	7,04	
	<b>1563-741</b>				<b>16,8200</b>	<b>16,8200</b>			
B-178 *	0764-647	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 652 mg/ml		21,7100	21,7100			
B-178 **	0764-647	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 652 mg/ml		17,8300	17,8300			
VISIPAQUE 320 mg l/ml				GE HEALTHCARE		ATC: V08AB09			
B-178	1563-758	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 652 mg/ml		45,20	45,20	6,95	11,60	
	<b>1563-758</b>				<b>34,0600</b>	<b>34,0600</b>			
B-178 *	0764-654	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 652 mg/ml		43,2100	43,2100			
B-178 **	0764-654	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 652 mg/ml		36,1000	36,1000			
VISIPAQUE 320 mg l/ml				GE HEALTHCARE		ATC: V08AB09			
B-178	2274-462	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 652 mg/ml		63,37	63,37	7,70	11,60	
	<b>2274-462</b>				<b>50,0900</b>	<b>50,0900</b>			
B-178 *	0783-209	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 652 mg/ml		60,2100	60,2100			
B-178 **	0783-209	1 injectieflacon 150 ml oplossing voor injectie, 652 mg/ml	1 flacon injectable 150 ml solution injectable, 652 mg/ml		53,1000	53,1000			

f) in § 2390000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) au § 2390000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II	
REBIF 22 microgram/0,5 ml				MERCK		ATC: L03AB07			
B-227	2686-418	12 doses oplossing voor injectie, 44 µg/ml	12 doses solution injectable, 44 µg/ml		718,53	718,53	7,70	11,60	
	<b>2686-418</b>				<b>650,3600</b>	<b>650,3600</b>			
B-227 *	0796-573	1 dosis, 44 µg/ml	1 dose, 44 µg/ml		58,0408	58,0408			
B-227 **	0796-573	1 dosis, 44 µg/ml	1 dose, 44 µg/ml		57,4483	57,4483			
REBIF 44				MERCK		ATC: L03AB07			
B-227	1724-582	12 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 88 µg/ml	12 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 88 µg/ml		959,04	959,04	7,70	11,60	
	<b>1724-582</b>				<b>870,8600</b>	<b>870,8600</b>			
B-227 *	0774-356	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 88 µg/ml	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 88 µg/ml		77,5183	77,5183			
B-227 **	0774-356	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 88 µg/ml	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 88 µg/ml		76,9258	76,9258			

REBIF 44 microgram/0,5 ml		MERCK		ATC: L03AB07				
B-227	2686-392 <b>2686-392</b>	12 doses oplossing voor injectie, 88 µg/ml	12 doses solution injectable, 88 µg/ml		959,04 <b>870,8600</b>	959,04 <b>870,8600</b>	7,70	11,60
B-227 *	0796-581	1 dosis, 88 µg/ml	1 dose, 88 µg/ml		77,5183	77,5183		
B-227 **	0796-581	1 dosis, 88 µg/ml	1 dose, 88 µg/ml		76,9258	76,9258		
REBIF		MERCK		ATC: L03AB07				
B-227	1485-986 <b>1485-986</b>	12 voorgevulde spuit 0,5 ml suspensie voor injectie, 44 µg/ml	12 seringues préremplies 0,5 ml suspension injectable, 44 µg/ml		718,53 <b>650,3600</b>	718,53 <b>650,3600</b>	7,70	11,60
B-227 *	0761-536	1 voorgevulde spuit 0,5 ml suspensie voor injectie, 44 µg/ml	1 seringue prérempli 0,5 ml suspension injectable, 44 µg/ml		58,0408	58,0408		
B-227 **	0761-536	1 voorgevulde spuit 0,5 ml suspensie voor injectie, 44 µg/ml	1 seringue prérempli 0,5 ml suspension injectable, 44 µg/ml		57,4483	57,4483		

g) in § 2530000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

g) au § 2530000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II	
AVONEX "Bio-set"		BIOGEN IDEC BELGIUM		ATC: L03AB07					
B-227	1380-021 <b>1380-021</b>	4 injectieflacons 30 µg poeder voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml + 4 voorgevulde spuiten 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml	4 flacons injectables 30 µg poudre pour solution injectable, 30 µg/ml + 4 seringues préremplies 1 ml solvant pour solution injectable, 30 µg/ml		678,03 <b>613,2300</b>	678,03 <b>613,2300</b>	7,70	11,60	
B-227 *	0772-962	1 injectieflacon 30 µg poeder voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml + 1 voorgevulde spuit 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml	1 flacon injectable 30 µg poudre pour solution injectable, 30 µg/ml + 1 seringue préremplie 1 ml solvant pour solution injectable, 30 µg/ml		164,2825	164,2825			
B-227 **	0772-962	1 injectieflacon 30 µg poeder voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml + 1 voorgevulde spuit 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 30 µg/ml	1 flacon injectable 30 µg poudre pour solution injectable, 30 µg/ml + 1 seringue préremplie 1 ml solvant pour solution injectable, 30 µg/ml		162,5050	162,5050			

h) in § 3140000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) au § 3140000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II	
STALEVO 100/25/200 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: N04BA03					
B-272	2118-594 <b>2118-594</b>	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés		92,79 <b>76,6800</b>	92,79 <b>76,6800</b>	9,60	14,50	
B-272 *	0777-623	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,8839	0,8839			
B-272 **	0777-623	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,8128	0,8128			

STALEVO 150/37,5/200 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: N04BA03			
B-272	2118-610	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés		98,55	98,55	9,60	14,50	
	<b>2118-610</b>				<b>81,9600</b>	<b>81,9600</b>			
B-272 *	0777-631	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,9399	0,9399			
B-272 **	0777-631	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,8688	0,8688			
STALEVO 200 mg / 50 mg / 200 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: N04BA03			
B-272	2535-623	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés		101,57	101,57	9,60	14,50	
	<b>2535-623</b>				<b>84,7300</b>	<b>84,7300</b>			
B-272 *	0790-717	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,9692	0,9692			
B-272 **	0790-717	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,8981	0,8981			
STALEVO 50/12,5/200 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: N04BA03			
B-272	2118-602	100 filmomhulde tabletten	100 comprimés pelliculés		87,02	87,02	9,60	14,50	
	<b>2118-602</b>				<b>71,3900</b>	<b>71,3900</b>			
B-272 *	0777-615	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,8278	0,8278			
B-272 **	0777-615	1 filmomhulde tablet	1 comprimé pelliculé		0,7567	0,7567			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2013.

Brussel, 18 december 2012.

Mevr. L. ONKELINX

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2013.

Bruxelles, le 18 décembre 2012.

Mme L. ONKELINX

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 3838

[C — 2012/22467]

18 DECEMBER 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, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006 en bij de wet van 17 februari 2012, en artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 25 april 2007, 22 december 2008, 10 december 2009, 23 december 2009, 29 december 2010 en 17 februari 2012, §2, vervangen bij de wet van 27 december 2005, en gewijzigd bij de wetten van 25 april 2007, 22 december 2008, 10 december 2009, 23 december 2009, 29 december 2010 en 17 februari 2012 en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 25 april 2007, 22 december 2008 en 23 december 2009 en artikel 72bis, § 1bis, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en § 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, artikelen 13, 37bis, 38, 57, 62, 96 en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 21, 28 en 30 augustus 2012, 4, 13, 14, 15, 18, 21 en 25 september 2012, 1, 2, 5 en 9 oktober 2012;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 3838

[C — 2012/22467]

18 DECEMBRE 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, § 4, alinéa 1<sup>er</sup> et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, inséré par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 et par la loi du 17 février 2012, l'article 35ter, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois des 25 avril 2007, 22 décembre 2008, 10 décembre 2009, 23 décembre 2009, 29 décembre 2010 et 17 février 2012, §2, remplacé par la loi du 27 décembre 2005, et modifié par les lois des 25 avril 2007, 22 décembre 2008, 10 décembre 2009, 23 décembre 2009, 29 décembre 2010 et 17 février 2012, et § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois des 25 avril 2007, 22 décembre 2008 et 23 décembre 2009 et l'article 72bis, § 1<sup>er</sup>bis, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et § 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, les articles 13, 37bis, 38, 57, 62, 96 et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 21, 28 et 30 août 2012, les 4, 13, 14, 15, 18, 21 et 25 septembre 2012, les 1<sup>er</sup>, 2, 5 et 9 octobre 2012;