

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22008]

17 JANVIER 2013. — 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^{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, § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, et l'article 72bis, § 1^{er}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 et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 11, 18 et 25 septembre 2012, les 9, 12, 15, 17, 18, 22, 23 et 29 octobre 2012 et les 3 et 6 novembre 2012;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 16, 22, 23 et 29 octobre 2012 et les 12 et 19 novembre 2012;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances donnés les 25 et 27 septembre 2012, les 4, 18, 19, 26 et 29 octobre 2012 et les 6, 7, 12, 21 et 26 novembre 2012;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget des 24 et 31 octobre 2012 et des 8, 13 et 29 novembre 2012;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités ALENDRONATE ACCORD HEALTHCARE 70 mg, AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg, ARICEPT 5 mg (PI-PHARMA), ARICEPT 10 mg (PI-PHARMA), FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 12 Fg/h, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 25 Fg/h, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 50 Fg/h, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 75 Fg/h, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 100 Fg/h, FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 Fg/h, GALANTAMINE EG 8 mg, GALANTAMINE EG 16 mg, GALANTAMINE EG 24 mg, IDARUBIN 1 mg/ml, LEVETIRACETAM TEVA 250 mg, LEVETIRACETAM TEVA 500 mg, LEVETIRACETAM TEVA 750 mg, LEVETIRACETAM TEVA 1000 mg, LISIJENSON 5 mg, LISIJENSON 20 mg, MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 1 mg/ml, MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 5 mg/ml, PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE 6 mg/ml, PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml, PARACETAMOL SANDOZ, RISEDRONAAT + CALCIUM/VITAMINE D SANDOZ, RISPERIDONE SANDOZ 6 mg, ROPINIROL SANDOZ 2 mg, ROPINIROL SANDOZ 4 mg, ROPINIROL SANDOZ 8 mg, ROPINIROLE TEVA RETARD 4 mg, ROPINIROLE TEVA RETARD 8 mg, SETOFILM 8 mg, TOPOTECAN TEVA 1 mg/ml, ZOLEDRONINEZUUR TEVA 0,8 mg/ml et ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg, Notre Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

A défaut de proposition définitive motivée de la Commission de Remboursement des Médicaments dans un délai de 150 jours en ce qui concerne la spécialité BINOCRIT, la Ministre a pris et notifié une décision motivée le 20 novembre 2012, en application de l'article 70 de l'arrêté royal du 21 décembre 2001;

Vu les notifications aux demandeurs des 5, 19, 20 et 30 novembre 2012;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 décembre 2012;

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22008]

17 JANUARI 2013. — 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, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, 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 en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 11, 18 en 25 september 2012, 9, 12, 15, 17, 18, 22, 23 en 29 oktober 2012 en 3 en 6 november 2012;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 16, 22, 23 en 29 oktober 2012 en 12 en 19 november 2012;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 25 en 27 september 2012, 4, 18, 19, 26 en 29 oktober 2012 en 6, 7, 12, 21 en 26 november 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 en 31 oktober 2012 en 8, 13 en 29 november 2012;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten ALENDRONATE ACCORD HEALTHCARE 70 mg, AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg, ARICEPT 5 mg (PI-PHARMA), ARICEPT 10 mg (PI-PHARMA), FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 12 Fg/u, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 25 Fg/u, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 50 Fg/u, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 75 Fg/u, FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS SERVICES 100 Fg/u, FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 Fg/u, GALANTAMINE EG 8 mg, GALANTAMINE EG 16 mg, GALANTAMINE EG 24 mg, IDARUBIN 1 mg/ml, LEVETIRACETAM TEVA 250 mg, LEVETIRACETAM TEVA 500 mg, LEVETIRACETAM TEVA 750 mg, LEVETIRACETAM TEVA 1000 mg, LISIJENSON 5 mg, LISIJENSON 20 mg, MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 1 mg/ml, MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 5 mg/ml, PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE 6 mg/ml, PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml, PARACETAMOL SANDOZ, RISEDRONAAT + CALCIUM/VITAMINE D SANDOZ, RISPERIDONE SANDOZ 6 mg, ROPINIROL SANDOZ 2 mg, ROPINIROL SANDOZ 4 mg, ROPINIROL SANDOZ 8 mg, ROPINIROLE TEVA RETARD 4 mg, ROPINIROLE TEVA RETARD 8 mg, SETOFILM 8 mg, TOPOTECAN TEVA 1 mg/ml, ZOLEDRONINEZUUR TEVA 0,8 mg/ml en ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg, door Onze Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Bij ontstentenis van een gemotiveerd definitief voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, binnen een termijn van 150 dagen wat betreft de specialiteit BINOCRIT, heeft de Minister, met toepassing van artikel 70 van het koninklijk besluit van 21 december 2001, een gemotiveerde beslissing genomen en genotificeerd op 20 november 2012;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 5, 19, 20 en 30 november 2012;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 december 2012;

Vu l'avis n° 52.575/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 janvier 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^e de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° au chapitre I :

- I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
 I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
 II = Intervention des autres bénéficiaires.
 II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

a) les spécialités suivantes sont insérées:

Gelet op het advies nr. 52.575/2 van de Raad van State, gegeven op 9 januari 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° in hoofdstuk I :

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II	
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>			
AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01CA04									
B-107	2358-810	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,78	6,78	0,50	0,84	
	2358-810				1,8900	1,8900			
B-107 *	7701-527	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1525	0,1525			
B-107 **	7701-527	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1250	0,1250			
FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS MYLAN ATC: N02AB03									
B-56	3004-298	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	113,11	113,11	7,70	11,60	
	3004-298				95,3100	95,3100			
B-56 *	7701-444	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	10,8140	10,8140			
B-56 **	7701-444	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	10,1030	10,1030			
FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS MYLAN ATC: N02AB03									
B-56	3004-256	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	31,10	31,10	4,96	8,34	
	3004-256				21,6200	21,6200			
B-56 *	7701-402	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	2,7900	2,7900			
B-56 **	7701-402	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	2,2920	2,2920			
FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS MYLAN ATC: N02AB03									
B-56	3004-264	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	39,94	39,94	6,21	10,44	
	3004-264				29,4200	29,4200			
B-56 *	7701-410	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	3,7970	3,7970			
B-56 **	7701-410	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	3,1190	3,1190			
FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS MYLAN ATC: N02AB03									
B-56	3004-272	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	70,07	70,07	7,70	11,60	
	3004-272				56,0000	56,0000			
B-56 *	7701-428	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	6,6470	6,6470			

B-56 **	7701-428	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	5,9360	5,9360		
FENTANYL JENSON PHARMACEUTICALS		MYLAN		ATC: N02AB03				
B-56	3004-280	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	93,84	93,84	7,70	11,60
	3004-280				77,6400	77,6400		
B-56 *	7701-436	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	8,9410	8,9410		
B-56 **	7701-436	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	8,2300	8,2300		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AB03				
B-56	2994-374	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ²	G	29,73	29,73	4,77	8,01
	2994-374				20,4200	20,4200		
B-56 *	0786-905	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ²	G	2,6350	2,6350		
B-56 **	0786-905	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ²	G	2,1650	2,1650		
LISIJENSON 20 mg		MYLAN		ATC: C09AA03				
B-21	2938-363	50 comprimés, 20 mg	50 tabletten, 20 mg	G	17,77	17,77	2,78	4,64
	2938-363				10,5000	10,5000		
B-21	2938-371	100 comprimés, 20 mg	100 tabletten, 20 mg	G	25,62	25,62	4,19	7,04
	2938-371				16,8000	16,8000		
B-21 *	0751-131	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,2168	0,2168		
B-21 **	0751-131	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1781	0,1781		
LISIJENSON 5 mg		MYLAN		ATC: C09AA03				
B-21	2938-348	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	G	6,87	6,87	0,52	0,87
	2938-348				1,9600	1,9600		
B-21 *	0751-149	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0843	0,0843		
B-21 **	0751-149	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0693	0,0693		
MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 1 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: N05CD08				
	7701-345	10 ampoules 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	10 ampullen 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml		3,2000	3,2000		
A-30 *	7701-345	1 ampoule, 1 mg/ml	1 ampul, 1 mg/ml	G	0,4130	0,4130		
A-30 **	7701-345	1 ampoule, 1 mg/ml	1 ampul, 1 mg/ml	G	0,3390	0,3390		
MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 5 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: N05CD08				
	7701-352	10 ampoules 3 ml solution injectable, 5 mg/ml	10 ampullen 3 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml		7,5500	7,5500		
A-30 *	7701-352	1 ampoule, 5 mg/ml	1 ampul, 5 mg/ml	G	0,9740	0,9740		
A-30 **	7701-352	1 ampoule, 5 mg/ml	1 ampul, 5 mg/ml	G	0,8000	0,8000		
MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE 5 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: N05CD08				
	7701-360	10 ampoules 10 ml solution injectable, 5 mg/ml	10 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml		23,6600	23,6600		
A-30 *	7701-360	1 ampoule, 5 mg/ml	1 ampul, 5 mg/ml	G	3,0530	3,0530		
A-30 **	7701-360	1 ampoule, 5 mg/ml	1 ampul, 5 mg/ml	G	2,5080	2,5080		
PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE 6 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CD01				
A-28	2983-674	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	46,12	46,12	0,00	0,00
	2983-674	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		34,8700	34,8700		
A-28 *	7701-212	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	44,0700	44,0700		
A-28 **	7701-212	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	36,9600	36,9600		

PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE 6 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CD01				
A-28	2983-682	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	136,55	136,55	0,00	0,00
	2983-682	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		116,8000	116,8000		
A-28 *	7701-220	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	130,9200	130,9200		
A-28 **	7701-220	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	123,8100	123,8100		
PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE 6 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01CD01				
A-28	2983-690	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	391,36	391,36	0,00	0,00
	2983-690	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		350,4100	350,4100		
A-28 *	7701-238	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	378,5400	378,5400		
A-28 **	7701-238	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	371,4300	371,4300		
PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml		SANDOZ		ATC: L01CD01				
	7701-295	1 flacon 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 fles 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		116,8000	116,8000		
A-28 *	7701-295	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	130,9200	130,9200		
A-28 **	7701-295	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	123,8100	123,8100		
PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml		SANDOZ		ATC: L01CD01				
	7701-303	1 flacon 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 fles 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		350,4100	350,4100		
A-28 *	7701-303	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	378,5400	378,5400		
A-28 **	7701-303	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	371,4300	371,4300		
PARACETAMOL SANDOZ 10 mg/ml		SANDOZ		ATC: N02BE01				
B-313	2994-267	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 10 mg/ml	G	26,65	26,65	4,33	7,28
	2994-267				17,7000	17,7000		
B-313 *	7701-501	1 flacon injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon, 10 mg/ml	G	2,2840	2,2840		
B-313 **	7701-501	1 flacon injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon, 10 mg/ml	G	1,8760	1,8760		
RISEDRONAAT / CALCIUM / VITAMINE D SANDOZ 35mg / 1g / 880UI		SANDOZ		ATC: M05BB04				
B-230	2968-378	4 comprimés pelliculés + 24 comprimés effervescents	4 filmomhulde tabletten + 24 bruistabletten	G	13,72	13,72	1,95	3,25
	2968-378				7,3500	7,3500		
B-230	2968-337	12 comprimés pelliculés + 72 comprimés effervescents	12 bruistabletten + 72 bruistabletten	G	31,59	31,59	5,03	8,46
	2968-337				22,0600	22,0600		
B-230 *	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten	G	2,3725	2,3725		
B-230 **	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten	G	1,9483	1,9483		
RISPERIDONE SANDOZ 6 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2970-903	100 comprimés pelliculés, 6 mg	100 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	174,67	174,67	9,60	14,50
	2970-903				151,7400	151,7400		
B-220 *	7701-329	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,6795	1,6795		
B-220 **	7701-329	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,6084	1,6084		
YELLOX 0,9 mg/ml		CROMA PHARMA		ATC: S01BC11				
B-198	2880-565	1 collyre en solution, 0,9 mg/ml	1 oogdruppels, oplossing, 0,9 mg/ml		8,42	8,42	0,85	1,42
	2880-565				3,2200	3,2200		
B-198 *	7701-519	1 flacon compte-gouttes, 0,9 mg/ml	1 flacon oogdruppels, 0,9 mg/ml		4,1600	4,1600		
B-198 **	7701-519	1 flacon compte-gouttes, 0,9 mg/ml	1 flacon oogdruppels, 0,9 mg/ml		3,4100	3,4100		

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
AMLODIPINE MYLAN 5 mg		MYLAN			ATC: C08CA01
B-20	2169-332 2169-332	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg	G	
B-20	2169-357 2169-357	100 comprimés, 5 mg	100 tabletten, 5 mg	G	
B-20 *	0778-837	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-20 **	0778-837	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
CAPTOPRIL MYLAN 100 mg		MYLAN			ATC: C09AA01
B-21	2063-915 2063-915	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	G	
B-21 *	0774-349	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
B-21 **	0774-349	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	
CARBOPLATIN ACCORD HEALTHCARE 10 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE			ATC: L01XA02
A-23	2903-805 2903-805	1 flacon injectable 15 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	
A-23	2903-813 2903-813	1 flacon injectable 45 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 45 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	
DORZOLAMIDE MYLAN 2 %		MYLAN			ATC: S01EC03
B-168 *	0757-153	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml	G	
B-168 **	0757-153	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml	G	
MERCED		MENARINI BENELUX			ATC: J01FA11
B-119	1275-502 1275-502	14 comprimés enrobés, 600 mg	14 omhulde tabletten, 600 mg		
B-119 *	0745-786	1 comprimé enrobé, 600 mg	1 omhulde tablet, 600 mg		
B-119 **	0745-786	1 comprimé enrobé, 600 mg	1 omhulde tablet, 600 mg		
NEBIVOLOL DOC 5 mg		DOCPHARMA			ATC: C07AB12
B-15	2707-453 2707-453	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	
B-15 *	0796-979	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
B-15 **	0796-979	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
OLANZAPINE MYLAN 7,5 mg		MYLAN			ATC: N05AH03
B-72 *	0755-173	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	
B-72 **	0755-173	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	
OLANZAPINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ			ATC: N05AH03
B-72 *	0753-814	1 orodispergeerbare film, 20 mg	1 film orodispersible, 20 mg	G	
B-72 **	0753-814	1 orodispergeerbare film, 20 mg	1 film orodispersible, 20 mg	G	
PAROXETINE MYLAN 20 mg		MYLAN			ATC: N06AB05
B-73	1687-714 1687-714	100 filmomhulde tabletten, 20 mg (tablettencorpuscule)	100 comprimés pelliculés, 20 mg (pilulier)	G	

VALSARTAN APOTEX 320 mg		APOTEX		ATC: C09CA03	
B-224	2879-302 2879-302	28 comprimés pelliculés, 320 mg	28 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	
VENLAFAXINE PFIZER 37,5 mg		PFIZER		ATC: N06AX16	
B-73 *	0754-671	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	
B-73 **	0754-671	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	1 gélule à libération prolongée, 37,5 mg	G	

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ASAFLOW 80 mg		NYCOMED BELGIUM		ATC: B01AC06				
B-293	1365-543 1365-543	56 comprimés gastro-résistants, 80 mg	56 maagsapresistente tabletten, 80 mg		6,54 1,6700	6,54 1,6700	0,44	0,74
B-293	2542-462 2542-462	112 comprimés gastro-résistants, 80 mg	112 maagsapresistente tabletten, 80 mg		7,72 2,6700	7,72 2,6700	0,71	1,18
B-293	2542-488 2542-488	168 comprimés gastro-résistants, 80 mg	168 maagsapresistente tabletten, 80 mg		9,43 4,0100	9,43 4,0100	1,06	1,77
B-293 *	0789-537	1 comprimé gastro-résistant, 80 mg	1 maagsapresistente tablet, 80 mg		0,0308	0,0308		
B-293 **	0789-537	1 comprimé gastro-résistant, 80 mg	1 maagsapresistente tablet, 80 mg		0,0253	0,0253		
BRUFEN FORTE 600 mg		ABBOTT		ATC: M01AE01				
B-60	0867-556 0867-556	30 comprimés pelliculés, 600 mg	30 filmomhulde tabletten, 600 mg	R	7,25 2,3000	7,25 2,3000	0,61	1,02
B-60	2639-763 2639-763	60 comprimés pelliculés, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg	R	9,00 3,6700	9,00 3,6700	0,97	1,62
B-60 *	0702-167	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg	R	0,0790	0,0790	+0,0000	+0,0000
B-60 **	0702-167	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg	R	0,0648	0,0648		
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01FA09				
B-119	2968-253 2968-253	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	11,42 5,5500	11,42 5,5500	1,47	2,45
B-119	2335-446 2335-446	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg	R	18,09 10,7600	18,09 10,7600	2,85	4,76
B-118	2915-353 2915-353	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg	G	24,56 15,8600	24,56 15,8600	4,04	6,78
B-119 *	7701-535	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,9748	0,9748		
B-119 **	7701-535	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,8005	0,8005		

d) les codes ATC des spécialités suivantes sont remplacés comme suit:

d) worden de ATC codes van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

TRAFLOXAL OPHTIOLE	BAUSCH & LOMB	ATC: S01AE01
--------------------	---------------	--------------

CILOXAN	ALCON-COUVREUR	ATC: S01AE03
---------	----------------	--------------

2° au chapitre III-A: les spécialités suivantes sont insérées:

2° in hoofdstuk III-A: worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemeetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10					
B-184	3007-499	5 poches à trois compartiments 1250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1250 ml	5 driekamerzakken 1250 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 1250 ml	M	240,01	240,01	7,70	11,60	
	3007-499				211,6400	211,6400			
B-184 *	7701-246	1 poche à trois compartiments, 1250 ml	1 driekamerzak, 1250 ml		46,2900	46,2900			
B-184 **	7701-246	1 poche à trois compartiments, 1250 ml	1 driekamerzak, 1250 ml		44,8680	44,8680			
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10					
B-184	3007-507	5 poches à trois compartiments 1875 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1875 ml	5 driekamerzakken 1875 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 1875 ml	M	274,32	274,32	7,70	11,60	
	3007-507				243,1000	243,1000			
B-184 *	7701-253	1 poche à trois compartiments, 1875 ml	1 driekamerzak, 1875 ml		52,9600	52,9600			
B-184 **	7701-253	1 poche à trois compartiments, 1875 ml	1 driekamerzak, 1875 ml		51,5380	51,5380			
NUTRIFLEX LIPID PERI		B BRAUN MEDICAL		ATC: B05BA10					
B-184	3007-515	5 poches à trois compartiments 2500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2500 ml	5 driekamerzakken 2500 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 2500 ml	M	306,37	306,37	7,70	11,60	
	3007-515				272,5000	272,5000			
B-184 *	7701-261	1 poche à trois compartiments, 2500 ml	1 driekamerzak, 2500 ml		59,1920	59,1920			
B-184 **	7701-261	1 poche à trois compartiments, 2500 ml	1 driekamerzak, 2500 ml		57,7700	57,7700			
GLUCOSE 5% MACOFLEX poche souple polyoléfine		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05BB02					
	7701-279	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 %	1 zak 500 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 5 %		1,7400	1,7400			
B-182 *	7701-279	1 poche, 5 %	1 zak, 5 %		2,2500	2,2500			
B-182 **	7701-279	1 poche, 5 %	1 zak, 5 %		1,8400	1,8400			
GLUCOSE 5% MACOFLEX poche souples polyoléfine		MACO PHARMA BENELUX		ATC: B05BB02					
	7701-287	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 %	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 5 %		2,1800	2,1800			
B-182 *	7701-287	1 poche, 5 %	1 zak, 5 %		2,8100	2,8100			
B-182 **	7701-287	1 poche, 5 %	1 zak, 5 %		2,3100	2,3100			

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) aux §§ 70100 et 70200, la spécialité suivante est insérée:

a) in §§ 70100 en 70200, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
CREON 40.000 U LIP 400 mg			ABBOTT PRODUCTS			ATC: A09AA02		
A-4	2967-123	100 gélules gastro-résistantes	100 maagsapresistente capsules, hard		67,20	67,20	0,00	0,00
	2967-123				53,4800	53,4800		
A-4 *	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,6380	0,6380		
A-4 **	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,5669	0,5669		

b) au § 70300, la spécialité suivante est insérée:

b) in § 70300, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
CREON 40.000 U LIP 400 mg			ABBOTT PRODUCTS			ATC: A09AA02		
B-51	2967-123	100 gélules gastro-résistantes	100 maagsapresistente capsules, hard		67,20	67,20	9,60	14,50
	2967-123				53,4800	53,4800		
B-51 *	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,6380	0,6380		
B-51 **	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,5669	0,5669		

c) au § 70400, la spécialité suivante est insérée:

c) in § 70400, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
CREON 40.000 U LIP 400 mg			ABBOTT PRODUCTS			ATC: A09AA02		
A-4	2967-123	100 gélules gastro-résistantes	100 maagsapresistente capsules, hard		67,20	67,20	0,00	0,00
	2967-123				53,4800	53,4800		
A-4 *	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,6380	0,6380		
A-4 **	7701-196	1 gélule gastro-résistante	1 capsule maagsapresistent		0,5669	0,5669		

d) aux §§ 870100 et 870200, la spécialité suivante est insérée:

d) in §§ 870100 en 870200, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
SETOFILM 8 mg BIOALLIANCE PHARMA ATC: A04AA01								
B-200	2972-081	10 films orodispersibles, 8 mg	10 orodispergeerbare films, 8 mg	G	58,26	58,26	7,70	11,60
	2972-081				45,5900	45,5900		
B-200 *	7701-204	1 film orodispersible, 8 mg	1 orodispergeerbare film, 8 mg	G	5,5440	5,5440		
B-200 **	7701-204	1 film orodispersible, 8 mg	1 orodispergeerbare film, 8 mg	G	4,8330	4,8330		

e) au § 920000, les spécialités suivantes sont insérées:

e) in § 920000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
IDARUBIN 1 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01DB06								
	0753-046	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml		41,8400	41,8400		
A-25 *	0753-046	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	51,4600	51,4600		
A-25 **	0753-046	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	44,3500	44,3500		
IDARUBIN 1 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L01DB06								
	0753-038	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml		83,6700	83,6700		
A-25 *	0753-038	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	95,8000	95,8000		
A-25 **	0753-038	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	88,6900	88,6900		

f) aux §§ 1150100, 1150200 et 1150400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

f) in §§ 1150100, 1150200 en 1150400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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

BINOCRIT 1000 IE/0,5 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-545	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 2000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml		41,6600 48,8000
Fa-1 *	0789-545	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 2000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml	8,5450	9,8067
Fa-1 **	0789-545	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 2000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml	7,3600	8,6217
BINOCRIT 10000 IE/1 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-610	6 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		398,0800 488,0500
Fa-1 *	0789-610	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	71,5117	87,4067
Fa-1 **	0789-610	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	70,3267	86,2217
BINOCRIT 2000 IE/1 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-552	6 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 2000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml		83,3900 97,6100
Fa-1 *	0789-552	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 2000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml	15,9167	18,4300
Fa-1 **	0789-552	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 2000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 2000 IU/ml	14,7317	17,2450
BINOCRIT 20000 IE/0,5 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		132,7000 162,6800
Fa-1 *	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	147,7700	179,5500
Fa-1 **	0753-988	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	140,6600	172,4400
BINOCRIT 3000 IE/0,3 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-560	6 seringues préremplies 0,3 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,3 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		119,4200 146,4200
Fa-1 *	0789-560	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	22,2833	27,0533
Fa-1 **	0789-560	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	21,0983	25,8683
BINOCRIT 30000 IE/0,75 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0753-970	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		199,1000 235,0000
Fa-1 *	0753-970	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	218,1600	256,2100
Fa-1 **	0753-970	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	211,0500	249,1000
BINOCRIT 4000 IE/0,4 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-578	6 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		159,2300 195,2200
Fa-1 *	0789-578	1 seringue préremplie 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	29,3150	35,6733
Fa-1 **	0789-578	1 seringue préremplie 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	28,1300	34,4883
BINOCRIT 40000 IE/1 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0753-962	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		237,4700 307,3200
Fa-1 *	0753-962	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	258,8300	332,8700
Fa-1 **	0753-962	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	251,7200	325,7600
BINOCRIT 5000 IE/0,5 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01	
	0789-586	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		199,0400 244,0300
Fa-1 *	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	36,3483	44,2967

Fa-1 **	0789-586	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		35,1633	43,1117		
BINOCRIT 6000 IE/0,6 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01				
	0789-594	6 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		238,8500	292,8300		
Fa-1 *	0789-594	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		43,3817	52,9183		
Fa-1 **	0789-594	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		42,1967	51,7333		
BINOCRIT 8000 IE/0,8 ml		SANDOZ		ATC: B03XA01				
	0789-602	6 seringues préremplies 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		318,4700	390,4400		
Fa-1 *	0789-602	1 seringue préremplie 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		57,4483	70,1633		
Fa-1 **	0789-602	1 seringue préremplie 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		56,2633	68,9783		
RETACRIT 1.000 IE/0,3 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-727	6 seringues préremplies 0,3 ml solution injectable, 3333 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,3 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		41,6600	48,8000		
Fa-1 *	0794-727	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		8,5450	9,8067		
Fa-1 **	0794-727	1 seringue préremplie 0,3 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,3 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		7,3600	8,6217		
RETACRIT 10.000 IE/1 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-792	6 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		398,0800	488,0500		
Fa-1 *	0794-792	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		71,5117	87,4067		
Fa-1 **	0794-792	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		70,3267	86,2217		
RETACRIT 2.000 IU/0,6 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-735	6 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 3333 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,6 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		83,3900	97,6100		
Fa-1 *	0794-735	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		15,9167	18,4300		
Fa-1 **	0794-735	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		14,7317	17,2450		
RETACRIT 20.000 IE/0,5 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-800	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		132,7000	162,6800		
Fa-1 *	0794-800	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		147,7700	179,5500		
Fa-1 **	0794-800	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		140,6600	172,4400		
RETACRIT 3.000 IE/0,9 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-743	6 seringues préremplies 0,9 ml solution injectable, 3333 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,9 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		119,4200	146,4200		
Fa-1 *	0794-743	1 seringue préremplie 0,9 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,9 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		22,2833	27,0533		
Fa-1 **	0794-743	1 seringue préremplie 0,9 ml solution injectable, 3333 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,9 ml oplossing voor injectie, 3333 IU/ml		21,0983	25,8683		
RETACRIT 30.000 IE/0,75 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-818	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		199,1000	235,0000		
Fa-1 *	0794-818	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		218,1600	256,2100		
Fa-1 **	0794-818	1 seringue préremplie 0,75 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml		211,0500	249,1000		
RETACRIT 4.000 IE/0,4 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01				
	0794-750	6 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		159,2300	195,2200		

Fa-1 *	0794-750	1 seringue préremplie 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	29,3150	35,6733		
Fa-1 **	0794-750	1 seringue préremplie 0,4 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	28,1300	34,4883		
RETACRIT 40.000 IE/1 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01			
	0794-826	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	237,4700	307,3200		
Fa-1 *	0794-826	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	258,8300	332,8700		
Fa-1 **	0794-826	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 40000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 40000 IU/ml	251,7200	325,7600		
RETACRIT 5.000 IE/0,5 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01			
	0794-768	6 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	199,0400	244,0300		
Fa-1 *	0794-768	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	36,3483	44,2967		
Fa-1 **	0794-768	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	35,1633	43,1117		
RETACRIT 6.000 IE/0,6 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01			
	0794-776	6 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	238,8500	292,8300		
Fa-1 *	0794-776	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	43,3817	52,9183		
Fa-1 **	0794-776	1 seringue préremplie 0,6 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	42,1967	51,7333		
RETACRIT 8.000 IE/0,8 ml		HOSPIRA		ATC: B03XA01			
	0794-784	6 seringues préremplies 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	6 voorgevulde spuiten 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	318,4700	390,4400		
Fa-1 *	0794-784	1 seringue préremplie 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	57,4483	70,1633		
Fa-1 **	0794-784	1 seringue préremplie 0,8 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,8 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	56,2633	68,9783		

g) aux §§ 1320101 et 1320102, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

g) in §§ 1320101 en 1320102, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

KALETRA	ABBOTT	ATC: J05AR10
---------	--------	--------------

h) aux §§ 1450100, 1450200, 1450300, 1450400 et 1450500, la spécialité suivante est supprimée:

h) in §§ 1450100, 1450200, 1450300, 1450400 en 1450500, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs		
				Opm		
GEMCITABINE MYLAN 38 mg/ml		MYLAN		ATC: L01BC05		
	0796-201	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg			
A-24 *	0796-201	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg	G		
A-24 **	0796-201	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg	G		

i) au § 1630100, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) in § 1630100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs					
				Opm					
GONAL-F 300 IU/0,5 ml		MERCK							ATC: G03GA05
B-92	2242-634	1 stylo prérempli 0,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
	2242-634								
B-92 *	0782-714	1 stylo prérempli 0,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
B-92 **	0782-714	1 stylo prérempli 0,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
GONAL-F 450 IU/0,75 ml		MERCK							ATC: G03GA05
B-92	2242-642	1 stylo prérempli 0,75 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,75 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
	2242-642								
B-92 *	0782-722	1 stylo prérempli 0,75 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,75 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
B-92 **	0782-722	1 stylo prérempli 0,75 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 0,75 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
GONAL-F 900 IU/1,5 ml		MERCK							ATC: G03GA05
B-92	2242-659	1 stylo prérempli 1,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 1,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
	2242-659								
B-92 *	0782-730	1 stylo prérempli 1,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 1,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						
B-92 **	0782-730	1 stylo prérempli 1,5 ml solution injectable, 600 IU/ml	1 voorgevulde pen 1,5 ml oplossing voor injectie, 600 IU/ml						

j) au § 1960000, la spécialité suivante est insérée:

j) in § 1960000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Prix	Base de remb.	I	II	
				Opm	Prijs	Basis van tegemoetk			
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>			
SETOFILM 8 mg		BIOALLIANCE PHARMA							ATC: A04AA01
B-200	2972-081	10 films orodispersibles, 8 mg	10 orodispergeerbare films, 8 mg	G	58,26	58,26	7,70	11,60	
	2972-081				45,5900	45,5900			
B-200 *	7701-204	1 film orodispersible, 8 mg	1 orodispergeerbare film, 8 mg	G	5,5440	5,5440			
B-200 **	7701-204	1 film orodispersible, 8 mg	1 orodispergeerbare film, 8 mg	G	4,8330	4,8330			

k) le § 2040000 (OSTEODIDRONEL), est supprimé:

k) § 2040000 (OSTEODIDRONEL), wordt geschrapt:

l) au § 2230000, les spécialités suivantes sont insérées:

l) in § 2230000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ARICEPT (PI-PHARMA) 10 mg		PI-PHARMA		ATC: N06DA02				
B-254	3007-671	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	R	131,12	131,12	9,60	14,50
	3007-671				111,8200	111,8200		
B-254 *	7700-826	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	1,6893	1,6893	+0,0000	+0,0000
B-254 **	7700-826	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	R	1,5623	1,5623		
ARICEPT (PI-PHARMA) 5 mg		PI-PHARMA		ATC: N06DA02				
B-254	3007-663	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	114,05	114,05	9,60	14,50
	3007-663				96,1600	96,1600		
B-254 *	7700-818	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	1,1127	1,1127	+0,0000	+0,0000
B-254 **	7700-818	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	1,0401	1,0401		
GALANTAMINE EG 16 mg		EUROGENERIC		ATC: N06DA04				
B-254	3007-630	28 gélules à libération modifiée, 16 mg	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 16 mg	G	48,07	48,07	7,36	11,60
	3007-630				36,6000	36,6000		
B-254	3007-622	84 gélules à libération modifiée, 16 mg	84 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 16 mg	G	125,48	125,48	9,60	14,50
	3007-622				106,6500	106,6500		
B-254 *	7701-386	1 gélule à libération modifiée, 16 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 16 mg	G	1,4305	1,4305		
B-254 **	7701-386	1 gélule à libération modifiée, 16 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 16 mg	G	1,3458	1,3458		
GALANTAMINE EG 24 mg		EUROGENERIC		ATC: N06DA04				
B-254	3007-648	28 gélules à libération modifiée, 24 mg	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 24 mg	G	52,71	52,71	7,70	11,60
	3007-648				40,6900	40,6900		
B-254	3007-655	84 gélules à libération modifiée, 24 mg	84 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 24 mg	G	135,02	135,02	9,60	14,50
	3007-655				115,4000	115,4000		
B-254 *	7701-394	1 gélule à libération modifiée, 24 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 24 mg	G	1,5408	1,5408		
B-254 **	7701-394	1 gélule à libération modifiée, 24 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 24 mg	G	1,4562	1,4562		
GALANTAMINE EG 8 mg		EUROGENERIC		ATC: N06DA04				
B-254	3007-614	28 gélules à libération modifiée, 8 mg	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 8 mg	G	35,41	35,41	5,57	9,37
	3007-614				25,4300	25,4300		
B-254 *	7701-378	1 gélule à libération modifiée, 8 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 8 mg	G	1,1721	1,1721		
B-254 **	7701-378	1 gélule à libération modifiée, 8 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 8 mg	G	0,9629	0,9629		

m) au § 2250000, les spécialités suivantes sont insérées:

m) in § 2250000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
LEVETIRACETAM TEVA 1000 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-403	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	110,97	110,97	0,00	0,00
	2996-403				93,3500	93,3500		
A-5 *	7701-485	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	1,0606	1,0606		
A-5 **	7701-485	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,9895	0,9895		
LEVETIRACETAM TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-379	100 comprimés pelliculés, 250 mg	100 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	33,04	33,04	0,00	0,00
	2996-379				23,3400	23,3400		
A-5 *	7701-451	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3012	0,3012		
A-5 **	7701-451	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,2474	0,2474		
LEVETIRACETAM TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-387	100 comprimés pelliculés, 500 mg	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	59,50	59,50	0,00	0,00
	2996-387				46,6800	46,6800		
A-5 *	7701-469	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5659	0,5659		
A-5 **	7701-469	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4948	0,4948		
LEVETIRACETAM TEVA 750 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-395	100 comprimés pelliculés, 750 mg	100 filmomhulde tabletten, 750 mg	G	85,50	85,50	0,00	0,00
	2996-395				70,0000	70,0000		
A-5 *	7701-477	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,8131	0,8131		
A-5 **	7701-477	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,7420	0,7420		

n) au § 2270100, la spécialité suivante est insérée:

n) in § 2270100, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ZOLEDRONINEZUUR TEVA 0,8 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: M05BA08		
	7701-493	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml		176,2100	176,2100		
A-81 *	7701-493	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	G	193,8900	193,8900		
A-81 **	7701-493	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	G	186,7800	186,7800		
B-279 *	7701-493	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	G	193,8900	193,8900		
B-279 **	7701-493	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	G	186,7800	186,7800		

o) au § 2270200, la spécialité suivante est insérée:

o) in § 2270200, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
		ZOLEDRONINEZUUR TEVA 0,8 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA08		
B-279	3007-689	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	G	201,36	201,36	7,70	11,60
	3007-689				176,2100	176,2100		

p) au § 2290100, les spécialités suivantes sont insérées:

p) in § 2290100, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
		ALENDRONATE ACCORD HEALTHCARE 70 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: M05BA04		
B-230	2983-740	4 comprimés, 70 mg	4 tabletten, 70 mg	G	17,70	17,70	2,77	4,62
	2983-740				10,4500	10,4500		
B-230	2983-757	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	42,11	42,11	6,52	10,96
	2983-757				31,3500	31,3500		
B-230 *	7701-337	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	3,3617	3,3617		
B-230 **	7701-337	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	2,7692	2,7692		

q) au § 2590000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

q) in § 2590000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraphe 2590000

a) La spécialité n'est remboursée que si elle est utilisée pour le traitement de patients adultes atteints d'une tumeur stromale gastro-intestinale (GIST) maligne Kit (CD 117) positive dans une des situations suivantes :

a1) Situation adjuvante et postopératoire, présentant en outre un risque élevé de rechute défini selon les critères modifiés du NIH publiés dans Human Pathology 2008, uniquement pour une période maximale de 3 ans à partir de l'année de l'intervention chirurgicale pour le GIST

a2) Situation non résecable et/ou métastatique

a3) Situation particulière de a1) et a2) : le patient présente une rechute de GIST sous la prise adjuvante de l'imatinib

Paragraaf 2590000

a) De specialiteit wordt slechts vergoed als ze wordt gebruikt bij de behandeling van volwassen patiënten met Kit (CD 117) positieve maligne gastro-intestinale stromale tumoren (GIST) in één van de volgende situaties:

a1) postoperatief-adjuvant met bovendien een hoog risico op herval berekend volgens de modified NIH-criteria uit Human Pathology 2008, gedurende maximaal 3 jaar vanaf het jaar van de resectie van GIST

a2) niet-reseceerbaar en/of gemetastaseerd

a3) bijzondere situatie van a1) en a2): de patiënt hervalt van GIST tijdens de adjuvante inname van imatinib.

b) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte de la posologie maximale remboursable de 400 mg par jour dans les situations a1) et a2) et de 800 mg par jour dans la situation a3).

c) Le remboursement n'est accordé qu'en cas de fourniture préalable au médecin-conseil d'un formulaire de demande, dont le modèle est repris à l'annexe A du présent paragraphe, complété par un médecin spécialiste en oncologie médicale ou en gastro-entérologie avec une compétence particulière en oncologie, responsable du traitement, qui, ainsi, simultanément lors de sa première demande:

1. atteste que toutes les conditions figurant au point a) ci-dessus sont remplies avant l'initiation du traitement ;

2. mentionne la posologie et le nombre de conditionnements souhaités ;

3. atteste que la tumeur GIST ne présente pas la mutation résistante PDGFRA D842V ;

4. s'engage à tenir à disposition du médecin-conseil les éléments de preuve établissant que le patient concerné se trouvait dans la situation attestée au moment de la demande.

Sur la base du formulaire de demande dont le modèle figure à l'annexe A du présent paragraphe, signé et dûment complété par le médecin spécialiste précité, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'attestation dont le modèle est fixé sous "e" de l'annexe III du présent arrêté, dont le nombre de conditionnements autorisés est limité à 12 pour les situations a1) et a2) et limité à 24 dans la situation a3), et dont la durée de validité est limitée à une période maximale de 12 mois.

d) Cette autorisation de remboursement peut être prolongée à terme par périodes de 12 mois maximum chaque fois, selon la situation suivante :

a1) au maximum 2 prolongations pour 12 conditionnements au maximum

a2) prolongations pour 12 conditionnements au maximum

a3) prolongations pour 24 conditionnements au maximum,

sur base chaque fois d'un formulaire de demande lors de la prolongation dont le modèle figure à l'annexe A du présent paragraphe. Cette demande de prolongation doit être signée et dûment complétée par le médecin spécialiste responsable du traitement précité, qui ainsi simultanément,

- confirme que la prolongation du traitement par imatinib est pertinente sur le plan clinique

b) Het aantal terugbetaalbare verpakkingen zal rekening houden met de maximaal vergoedbare dagdosis in de situaties a1) en a2) van 400 mg en in de situatie a3) van 800 mg.

c) De terugbetaling is gebaseerd op een aanvraagformulier waarvan het model als bijlage A bij deze paragraaf is opgenomen dat vooraf ingediend wordt bij de adviserend geneesheer. De arts-specialist in de medische oncologie of in de gastro-enterologie met bijzondere bekwaamheid in de oncologie en tevens verantwoordelijk voor de behandeling dient het aanvraagformulier in te vullen bij de eerste aanvraag en dient alzo gelijktijdig te

1. verklaren dat alle voorwaarden vermeld in punt a) van deze paragraaf vervuld zijn voor de aanvang van de behandeling;

2. vermelden de posologie en het aantal gewenste verpakkingen;

3. verklaren dat de GIST-tumor niet de resistente mutatie PDGFRA D842V bezit;

4. zich te engageren om het bewijsmateriaal, waaruit blijkt dat de betrokken patiënt zich in de verklaarde toestand bevindt op het moment van de aanvraag, ter beschikking te houden van de adviserend geneesheer.

Op basis van het aanvraagformulier waarvan het model als bijlage A van deze paragraaf is opgenomen en dat de hierboven vermelde arts-specialist volledig invult en ondertekent, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende het attest uit waarvan het model vastgesteld is onder "e" van bijlage III van dit besluit, waarvan het aantal toegelaten verpakkingen beperkt is tot 12 in de situaties a1) en a2) en tot 24 in de situatie a3), en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot een maximale periode van 12 maanden.

d) De machtiging voor vergoeding kan als volgt verlengd worden telkens voor nieuwe perioden van maximum 12 maanden per situatie:

a1) maximaal 2 verlengingen met maximaal 12 verpakkingen

a2) verlengingen met maximaal 12 verpakkingen

a3) verlengingen met maximaal 24 verpakkingen,

op basis telkens van het aanvraagformulier waarvan het model als bijlage A bij deze paragraaf voorkomt. De hierboven vermelde arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling, dient deze aanvraag tot verlenging volledig in te vullen en te ondertekenen en dient alzo gelijktijdig te

- bevestigen dat de verderzetting van imatinib klinisch pertinent is

r) au § 4600000, la spécialité suivante est insérée:

r) in § 4600000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
TOPOTECAN TEVA 1 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01XX17				
A-28 *	0756-395	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	G	31,5200	31,5200		
A-28 **	0756-395	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	G	40,5200	40,5200		
					33,4100	33,4100		

s) au § 4700000, les spécialités suivantes sont insérées:

s) in § 4700000 worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ROPINIROL SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-172	42 comprimés à libération prolongée, 2 mg	42 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	G	21,80	21,80	3,62	6,03
	2953-172				13,6500	13,6500		
B-76	2953-180	84 comprimés à libération prolongée, 2 mg	84 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	G	34,78	34,78	5,48	9,21
	2953-180				24,8700	24,8700		
B-76 *	7700-289	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	G	0,3820	0,3820		
B-76 **	7700-289	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	G	0,3138	0,3138		
ROPINIROL SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-206	28 comprimés à libération prolongée, 4 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	G	25,38	25,38	4,15	6,98
	2953-206				16,5800	16,5800		
B-76	2953-230	42 comprimés à libération prolongée, 4 mg	42 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	G	34,78	34,78	5,48	9,21
	2953-230				24,8700	24,8700		
ROPINIROL SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-271	28 comprimés à libération prolongée, 8 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	G	44,17	44,17	6,81	11,45
	2953-271				33,1600	33,1600		
B-76	2953-289	42 comprimés à libération prolongée, 8 mg	42 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	G	62,96	62,96	7,70	11,60
	2953-289				49,7400	49,7400		
ROPINIROLE TEVA RETARD 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BC04				
B-76	3007-572	28 comprimés à libération prolongée, 4 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	G	25,38	25,38	4,15	6,98
	3007-572				16,5800	16,5800		
ROPINIROLE TEVA RETARD 8 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BC04				
B-76	3007-580	28 comprimés à libération prolongée, 8 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	G	44,17	44,17	6,81	11,45
	3007-580				33,1600	33,1600		

t) au § 4700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

t) in § 4700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
ROPINIROL APOTEX 0,25 mg		APOTEX		ATC: N04BC04	
B-76	2839-124 2839-124	126 comprimés pelliculés, 0,25 mg	126 filmomhulde tabletten, 0,25 mg	G	
B-76 *	0756-833	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	G	
B-76 **	0756-833	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	G	
ROPINIROL APOTEX 1 mg		APOTEX		ATC: N04BC04	
B-76	2839-132 2839-132	84 comprimés pelliculés, 1 mg	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	
B-76 *	0756-825	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	
B-76 **	0756-825	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	
ROPINIROL APOTEX 2 mg		APOTEX		ATC: N04BC04	
B-76	2839-140 2839-140	84 comprimés pelliculés, 2 mg	84 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	
B-76 *	0756-817	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	
B-76 **	0756-817	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	
ROPINIROL APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: N04BC04	
B-76	2839-157 2839-157	84 comprimés pelliculés, 5 mg	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	
B-76 *	0756-809	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	
B-76 **	0756-809	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	

u) au § 470101, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

u) in § 470101, wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

VANTASSE 50 mg	ORION CORPORATION	ATC: L02AE05
----------------	-------------------	--------------

v) le § 4710000 est supprimé (FLUDARABINE SANDOZ 25 mg/ml);

v) § 4710000 wordt geschrapt (FLUDARABINE SANDOZ 25 mg/ml);

w) au § 4770000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

w) in § 4770000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraphe 4770000

a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est utilisée pour le traitement de patients atteints d'un carcinome hépatocellulaire avancé (CHC) présentant une fonction hépatique A à l'index de Child-Pugh.

S'il s'agit de lésion(s) dans un foie cirrhotique, ou en cas d'hépatite B, le diagnostic de carcinome hépatocellulaire peut être établi au moyen d'imagerie médicale (RMN ou CT-scan dynamique au contraste, analysée sur plusieurs phases) ou d'une biopsie.

Dans tout autre cas, ou en cas de doute, une biopsie reste nécessaire pour le diagnostic d'un CHC.

Paragraaf 4770000

a) De specialiteit komt in aanmerking voor vergoeding indien ze gebruikt wordt voor de behandeling van patiënten met een gevorderd hepatocellulair carcinoom (HCC) met een Child-Pugh A leverfunctie.

Indien het gaat om letsel(s) in een cirrotische lever of in geval van Hepatitis B kan de diagnose van hepatocellulair carcinoom gesteld te worden aan de hand van medische beeldvorming (dynamische NMR of CT-scan, met contrast en geanalyseerd over verschillende fazen) of een biopsie.

In alle andere gevallen of in geval van twijfel, blijft een biopsie noodzakelijk voor de diagnose van HCC.

- b) Tous les patients doivent être évalués après chaque période de 12 semaines de traitement ou plus tôt si la situation clinique l'exige. Le traitement doit être arrêté si le patient présente une progression radiologique, biochimique et/ou cliniquement symptomatique.
- b) Alle patiënten moeten na elke periode van 12 weken behandelen of vroeger indien de klinische toestand het vereist geëvalueerd worden. Indien patiënt een radiologische, biochemische en/of klinisch symptomatische progressie vertoont, moet de behandeling stopgezet worden.
- c) Le remboursement est subordonné à la remise au pharmacien hospitalier d'un formulaire de demande, dont le modèle est reproduit à l'annexe A du présent paragraphe, complété et signé par le médecin spécialiste responsable du traitement et qui soit est porteur du titre professionnel particulier en oncologie médicale, soit est un gastro-entérologue porteur de la qualification professionnelle particulière en oncologie (A.M. du 26.09.2007 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes porteurs du titre professionnel particulier en oncologie médicale et de la qualification professionnelle particulière en oncologie ainsi que des maîtres de stage et des services de stage pour cette spécialité et cette qualification professionnelle particulière).
- c) De vergoeding hangt af van de aflevering aan de betrokken ziekenhuisapotheker van het aanvraagformulier, waarvan het model in bijlage A van de huidige paragraaf is overgenomen, ingevuld en ondertekend door de geneesheer-specialist verantwoordelijk voor de behandeling die ofwel houder is van de bijzondere beroepstitel in de medische oncologie of die een gastroenteroloog is met een bijzondere beroepsbekwaamheid in de oncologie (M.B. van 26.09.2007 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van geneesherenspecialisten, houders van de bijzondere beroepstitel in de medische oncologie en van de bijzondere beroepsbekwaamheid in de oncologie evenals van stagemeesters en stagediensten voor deze discipline en deze bijzondere beroepsbekwaamheid).
- En complétant de la sorte les rubriques ad hoc de ce formulaire, le médecin spécialiste dont il est question ci-dessus mentionne également :
- Door aldus het formulier volledig in te vullen in de ad hoc rubrieken, vermeldt de geneesheer-specialist van wie hierboven sprake is, gelijktijdig:
- les éléments relatifs à l'état du patient, les éléments se rapportant à l'évolution du patient et plus particulièrement que l'imagerie médicale réalisée après 12 semaines montre de manière démonstrative, l'absence de progression par rapport à l'évaluation faite au départ du traitement, accompagnés des tests biochimiques démontrant une affection CHC stable et/ou non progressive ;
 - de elementen die betrekking hebben op de toestand van de patiënt, de elementen met betrekking tot de evolutie van de patiënt meer bepaald na week 12 met de bevestiging van overtuigende medische beeldvorming die het ontbreken van een progressie sinds het begin van de behandeling aantoonst en met de aanwezigheid van biochemische testen die wijzen op een stabiele en/of niet-progressieve HCC-aandoening;
 - qu'il atteste que le patient ne présente pas de signes d'une progression clinique, symptomatique;
 - dat hij bevestigt dat de patiënt geen tekenen van een klinische, symptomatische progressie vertoont;
 - qu'il atteste disposer du rapport de la consultation oncologique multidisciplinaire (COM) marquant l'accord du traitement pour le traitement administré;
 - dat hij bevestigt dat hij over het rapport van het multidisciplinair oncologisch consult (MOC) beschikt dat het akkoord voor behandeling geeft voor de behandeling die wordt toegepast;
 - qu'il s'engage à tenir à la disposition du médecin conseil les éléments de preuve qui attestent de la situation décrite;
 - dat hij zich engageert om ten behoeve van de geneesheer-adviseur de bewijsstukken ter beschikking te stellen die de geattesteerde gegevens bevestigen;
 - qu'il s'engage à arrêter le traitement lorsqu'il constate que la maladie progresse malgré le traitement.
 - dat hij zich ertoe verbindt om de behandeling te stoppen wanneer hij vaststelt dat er progressie is van de van de aandoening ondanks de lopende behandeling.
- d) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'une posologie maximale qui ne peut dépasser 800 mg par jour (4 comprimés par jour).
- d) Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met een maximale posologie die de 800mg per dag niet mag overschrijden (4 tabletten per dag).
- e) Le formulaire repris à l'annexe A devra être tenu à la disposition du médecin conseil.
- e) Het aanvraagformulier overgenomen van bijlage A zal moeten ter beschikking gehouden worden van de adviserend geneesheer.

_____ (nom)

_____ (prénom)

1 - _____ - _____ - _____ (n° INAMI)

____ / ____ / _____ (date)



(cachet)

.....

(signature du médecin)

BIJLAGE A: model van aanvraagformulier bestemd voor de ziekenhuisapotheker:

Aanvraagformulier bestemd voor de ziekenhuisapotheker als noodzakelijke voorwaarde voor facturatie van de specialiteit NEXAVAR (§ 4770000 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001)

I - Identificatie van de begunstigde (naam, voornaam, inschrijvingsnummer bij de verzekeringsinstelling):

II - Elementen te bevestigen door een geneesheer-specialist in de medische oncologie of geneesheer-gastroenteroloog met bijzondere beroepsbekwaamheid in de oncologie:

Ik ondergetekende, dokter in de geneeskunde, specialist

in de medische oncologie

(of)

in de gastroenterologie met een speciale bekwaamheid in de oncologie,

verklaar dat de voorwaarden gesteld in punt a) en punt b) van § 4770000 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001 voor de terugbetaling van de toediening van NEXAVAR bij deze patiënt allen voldaan zijn, gezien deze toediening werd uitgevoerd voor de situatie geattesteerd in het punt III hieronder:

III - Toestand van de patiënt die de toediening van NEXAVAR momenteel nodig maakt (vul de passende vakjes in):

Ik verklaar dat het om een patiënt gaat die lijdt aan een gevorderd hepatocellulair carcinoom met een Child-Pugh A leverfunctie en dat de diagnose van hepatocellulair carcinoom is vastgesteld door medische beeldvorming (dynamische NMR of CT- scan met contrast en geanalyseerd over verschillende fazen (beeldvorming uitgevoerd op ____/____/____) of een biopsie (biopsie uitgevoerd op ____/____/____).

In afwezigheid van cirrhose of hepatitis B, of in geval van twijfel, blijft een biopsie noodzakelijk voor de diagnose van HCC.

Ik beschik in mijn dossier over het rapport van het Medisch Oncologisch Consult (MOC), daterend van ____/____/____ (datum) bij de welke de behandeling met NEXAVAR beslist werd.

Ik weet dat de terugbetaling van deze specialiteit afhangt van het uitvoeren, om de 12 behandelingsweken of vroeger indien de klinische situatie dit vereist van een klinische evaluatie met onder andere een medische beeldvorming door middel van een CT-scan, NMR of echografie, biochemische testen die wijzen op een stabiele en/of niet-progressieve-HCC aandoening.

Ik verklaar dat het om een eerste periode van 12 weken behandeling gaat die op ____/____/____ gestart werd met een klinische evaluatie met een CT-scan of een MRI die dus een eerste keer op ____/____/____ werd/zal worden uitgevoerd.

Op basis van de hierboven vermelde elementen, verklaar ik dat deze patiënt de terugbetaling van de specialiteit NEXAVAR nodig heeft voor een reeds lopende behandeling met een posologie van 400 mg 2 maal per dag, met maximaal 4 tabletten per dag, wat voor 12 weken 3 verpakkingen van 112 x 200 mg betekent.

Ik verklaar dat deze patiënt al één of meerdere periode(s) van 12 weken behandeling heeft gekregen en dat de vorige klinische evaluatie, met name met een CT-scan, echografie of een MRI, die op ____/____/____ werd uitgevoerd, aantoont dat de behandeling dient

Art. 2. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC sont modifiés comme suit :

- H01CA03 est remplacé par « L02AE05 B Histréline »
- J05AE06 est remplacé par « J05AR10 B Lopinavir »
- N05AK01 est remplacé par « N07XX06 B tétrabenazine ».

Art. 3. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au Moniteur Belge à l'exception des dispositions de l'article 1^{er}, 1^o, b) en ce qui concerne les spécialités Dorzolamide Mylan 2 %, Olanzapine Mylan 7,5 mg, Olanzapine Sandoz 20 mg et Venlafaxine Pfizer 37,5 mg qui produisent leurs effets le 1^{er} décembre 2012.

Bruxelles, le 17 janvier 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de ATC code N05AK01 vervangen als volgt :

- H01CA03 wordt vervangen door « L02AE05 B Histreline »
- J05AE06 wordt vervangen door « J05AR10 B Lopinavir »
- N05AK01 wordt vervangen door « N07XX06 B tetrabenazine ».

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad* met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 1^o, b), voor de specialiteiten Dorzolamide Mylan 2 %, Olanzapine Mylan 7,5 mg, Olanzapine Sandoz 20 mg en Venlafaxine Pfizer 37,5 mg die uitwerking hebben met ingang van 1 december 2012.

Brussel, 17 januari 2013.

Mevr. L. ONKELINX

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2013/22010]

17 JANVIER 2013. — 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^{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 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

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

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 janvier 2013;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} février 2013, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n° 52.703/2 du Conseil d'Etat, donné le 9 janvier 2013, 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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2013/22010]

17 JANUARI 2013. — 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 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 januari 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 februari 2013, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 52.703/2 van de Raad van State, gegeven op 9 januari 2013 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :