

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22216]

16 AVRIL 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<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 et § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, 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 16 avril 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<sup>er</sup> mai 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° 53.172/2 du Conseil d'Etat, donné le 10 avril 2013, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>re</sup> de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2013/22216]

16 APRIL 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 16 april 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 mei 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. 53.172/2 van de Raad van State, gegeven op 10 april 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Besluit :

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

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

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

- 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.

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
		AMISULPRID SANDOZ 100 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-860 2744-860	60 comprimés, 100 mg	60 tabletten, 100 mg	G	36,67 26,4800	36,67 26,4800	5,74	9,65
		AMISULPRID SANDOZ 200 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-894 2744-894	150 comprimés, 200 mg	150 tabletten, 200 mg	G	128,03 108,9300	128,03 108,9300	9,60	14,50
		AMISULPRID SANDOZ 400 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-902 2744-902	60 comprimés, 400 mg	60 tabletten, 400 mg	G	110,90 93,2200	110,90 93,2200	7,70	11,60
		AMISULPRID SANDOZ 50 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-837 2744-837	30 comprimés, 50 mg	30 tabletten, 50 mg	G	12,62 6,4400	12,62 6,4400	1,71	2,85
B-72	2744-852 2744-852	60 comprimés, 50 mg	60 tabletten, 50 mg	G	17,52 10,2600	17,52 10,2600	2,72	4,53
B-72 *	0757-203	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,2207	0,2207		
B-72 **	0757-203	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G	0,1813	0,1813		
		AMOXICILLINE EG 1000 mg EUROGENERICS				ATC: J01CA04		
B-107	2257-095 2257-095	8 comprimés effervescents, 1000 mg	8 bruistabletten, 1000 mg	G	7,76 2,6500	7,76 2,6500	0,70	1,17
B-107	2738-276 2738-276	24 comprimés effervescents, 1000 mg	24 bruistabletten, 1000 mg	G	14,52 7,9200	14,52 7,9200	2,10	3,50
B-107 *	0780-981	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	G	0,4258	0,4258		
B-107 **	0780-981	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	G	0,3500	0,3500		
		AMOXICILLINE EG 1000 mg EUROGENERICS				ATC: J01CA04		
B-107	1373-158 1373-158	8 comprimés pelliculés, 1000 mg	8 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	7,76 2,6500	7,76 2,6500	0,70	1,17
B-107	2744-761 2744-761	24 comprimés pelliculés, 1000 mg	24 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	14,52 7,9200	14,52 7,9200	2,10	3,50
B-107 *	0747-105	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,4258	0,4258		
B-107 **	0747-105	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,3500	0,3500		
		AMOXICILLINE EG 500 mg EUROGENERICS				ATC: J01CA04		
B-107	0613-364 0613-364	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,81 1,8500	6,81 1,8500	0,49	0,82

AZITHROMYCINE EG 200 mg/5 ml		EUROGENERICS				ATC: J01FA10		
B-119	2720-720	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,99	6,99	0,53	0,89
	<b>2720-720</b>				<b>2,0100</b>	<b>2,0100</b>		
B-119	2720-738	1 flacon 22,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 22,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	8,24	8,24	0,80	1,34
	<b>2720-738</b>				<b>3,0300</b>	<b>3,0300</b>		
B-119	2720-712	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	10,82	10,82	1,34	2,23
	<b>2720-712</b>				<b>5,0400</b>	<b>5,0400</b>		
B-119 *	0799-833	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,9286	0,9286		
B-119 **	0799-833	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,7629	0,7629		
AZITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS				ATC: J01FA10		
B-119	2369-999	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,72	9,72	1,11	1,85
	<b>2369-999</b>				<b>4,1800</b>	<b>4,1800</b>		
B-119 *	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8983	0,8983		
B-119 **	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7383	0,7383		
AZITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS				ATC: J01FA10		
B-119	2369-981	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,72	9,72	1,11	1,85
	<b>2369-981</b>				<b>4,1800</b>	<b>4,1800</b>		
CANDESARTAN APOTEX 8 mg		APOTEX				ATC: C09CA06		
B-224	2926-665	28 comprimés, 8 mg	28 tabletten, 8 mg	G	14,56	14,56	2,11	3,52
	<b>2926-665</b>				<b>7,9600</b>	<b>7,9600</b>		
B-224	2926-673	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	29,31	29,31	4,70	7,90
	<b>2926-673</b>				<b>19,9900</b>	<b>19,9900</b>		
B-224 *	0751-867	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,2633	0,2633		
B-224 **	0751-867	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,2162	0,2162		
CANDESARTAN SANDOZ 16 mg		SANDOZ				ATC: C09CA06		
B-224	2828-325	98 comprimés, 16 mg	98 tabletten, 16 mg	G	28,57	28,57	4,59	7,72
	<b>2828-325</b>				<b>19,3300</b>	<b>19,3300</b>		
B-224 *	0752-311	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2546	0,2546		
B-224 **	0752-311	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2091	0,2091		
CANDESARTAN SANDOZ 32 mg		SANDOZ				ATC: C09CA06		
B-224	2828-333	98 comprimés, 32 mg	98 tabletten, 32 mg	G	35,02	35,02	5,50	9,26
	<b>2828-333</b>				<b>25,0300</b>	<b>25,0300</b>		
B-224 *	0752-493	1 comprimé, 32 mg	1 tablet, 32 mg	G	0,3296	0,3296		
B-224 **	0752-493	1 comprimé, 32 mg	1 tablet, 32 mg	G	0,2707	0,2707		
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg		SANDOZ				ATC: C09CA06		
B-224	2828-275	28 comprimés, 8 mg	28 tabletten, 8 mg	G	14,14	14,14	2,02	3,37
	<b>2828-275</b>				<b>7,6300</b>	<b>7,6300</b>		
B-224	2828-291	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	23,84	23,84	3,93	6,60
	<b>2828-291</b>				<b>15,1800</b>	<b>15,1800</b>		
B-224 *	0752-329	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,1999	0,1999		
B-224 **	0752-329	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,1642	0,1642		
CANDESARTAN TEVA 16 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C09CA06		
B-224	2880-821	98 comprimés, 16 mg	98 tabletten, 16 mg	G	28,52	28,52	4,59	7,71
	<b>2880-821</b>				<b>19,2900</b>	<b>19,2900</b>		
B-224 *	0753-434	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2540	0,2540		
B-224 **	0753-434	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2087	0,2087		

CANDESARTAN TEVA 32 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA06				
B-224	2880-797	98 comprimés, 32 mg	98 tabletten, 32 mg	G	34,98	34,98	5,50	9,25
	<b>2880-797</b>				<b>24,9900</b>	<b>24,9900</b>		
B-224 *	0753-426	1 comprimé, 32 mg	1 tablet, 32 mg	G	0,3291	0,3291		
B-224 **	0753-426	1 comprimé, 32 mg	1 tablet, 32 mg	G	0,2703	0,2703		
CANDESARTAN TEVA 8 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA06				
B-224	2880-805	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	23,78	23,78	3,92	6,59
	<b>2880-805</b>				<b>15,1400</b>	<b>15,1400</b>		
B-224 *	0753-442	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,1994	0,1994		
B-224 **	0753-442	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,1638	0,1638		
CARBOPLATINUM PHARMACIA 150 mg		PFIZER		ATC: L01XA02				
A-23	1287-697	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	R	64,83	64,83	0,00	0,00
	<b>1287-697</b>				<b>51,3300</b>	<b>51,3300</b>		
A-23 *	0746-040	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	R	61,5200	61,5200	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0746-040	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	R	54,4100	54,4100		
CARBOPLATINUM PHARMACIA 450 mg		PFIZER		ATC: L01XA02				
A-23	1287-705	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	R	160,36	160,36	0,00	0,00
	<b>1287-705</b>				<b>138,5600</b>	<b>138,5600</b>		
A-23 *	0746-057	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	R	153,9800	153,9800	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0746-057	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	R	146,8700	146,8700		
CARBOPLATINUM PHARMACIA 50 mg		PFIZER		ATC: L01XA02				
A-23	1287-671	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	R	28,47	28,47	0,00	0,00
	<b>1287-671</b>				<b>19,2500</b>	<b>19,2500</b>		
A-23 *	0746-065	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	R	24,8400	24,8400	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0746-065	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	R	20,4100	20,4100		
CEFUROXIME EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01DC02				
B-111	2813-442	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	11,17	11,17	1,41	2,35
	<b>2813-442</b>				<b>5,3100</b>	<b>5,3100</b>		
CIPROFLOXACINE EG 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01MA02				
B-125	2630-788	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	17,32	17,32	2,68	4,46
	<b>2630-788</b>				<b>10,1000</b>	<b>10,1000</b>		
B-125 *	0794-206	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,6515	0,6515		
B-125 **	0794-206	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5355	0,5355		
CITALOPRAM-RATIOPHARM 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB04				
B-73	2067-015	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,36	22,36	3,72	6,20
	<b>2067-015</b>				<b>14,0300</b>	<b>14,0300</b>		
CLARITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09				
B-119	2211-241	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,07	9,07	0,98	1,63
	<b>2211-241</b>				<b>3,6800</b>	<b>3,6800</b>		
B-119 *	0779-843	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4750	0,4750		
B-119 **	0779-843	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3900	0,3900		
CLINDAMYCINE EG 300 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FF01				
B-119	2826-790	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	G	11,63	11,63	1,50	2,51
	<b>2826-790</b>				<b>5,6700</b>	<b>5,6700</b>		

CO-CANDESARTAN SANDOZ 16 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA06				
B-224	2895-175	98 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	98 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	G	34,96	34,96	5,50	9,24
	<b>2895-175</b>				<b>24,9700</b>	<b>24,9700</b>		
B-224 *	0752-402	1 comprimé, 12,5 mg / 16 mg	1 tablet, 12,5 mg / 16 mg	G	0,3288	0,3288		
B-224 **	0752-402	1 comprimé, 12,5 mg / 16 mg	1 tablet, 12,5 mg / 16 mg	G	0,2701	0,2701		
CO-LOSARTAN MYLAN 50/12,5 mg		MYLAN		ATC: C09DA01				
B-224	2664-662	98 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	G	28,29	28,29	4,56	7,66
	<b>2664-662</b>				<b>19,1000</b>	<b>19,1000</b>		
B-224 *	0795-591	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	0,2515	0,2515		
B-224 **	0795-591	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	0,2066	0,2066		
CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA03				
B-224	2748-515	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	31,83	31,83	5,06	8,50
	<b>2748-515</b>				<b>22,2200</b>	<b>22,2200</b>		
B-224 *	0757-781	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	0,2926	0,2926		
B-224 **	0757-781	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	G	0,2403	0,2403		
CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/25 mg		SANDOZ		ATC: C09DA03				
B-224	2748-341	98 comprimés pelliculés, 160 mg / 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg / 25 mg	G	31,83	31,83	5,06	8,50
	<b>2748-341</b>				<b>22,2200</b>	<b>22,2200</b>		
B-224 *	0757-773	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 25 mg	G	0,2926	0,2926		
B-224 **	0757-773	1 comprimé pelliculé, 160 mg / 25 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg / 25 mg	G	0,2403	0,2403		
CO-VALSARTAN SANDOZ 80 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA03				
B-224	2748-457	98 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	27,92	27,92	4,50	7,57
	<b>2748-457</b>				<b>18,7700</b>	<b>18,7700</b>		
B-224 *	0757-799	1 comprimé pelliculé, 80 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg / 12,5 mg	G	0,2471	0,2471		
B-224 **	0757-799	1 comprimé pelliculé, 80 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg / 12,5 mg	G	0,2031	0,2031		
CO-VALSARTAN TEVA 160 mg/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA03				
B-224	2736-833	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg	G	15,54	15,54	2,31	3,85
	<b>2736-833</b>				<b>8,7100</b>	<b>8,7100</b>		
CO-VALSARTAN TEVA 160 mg/25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA03				
B-224	2736-858	28 comprimés pelliculés, 160 mg / 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 160 mg / 25 mg	G	15,54	15,54	2,31	3,85
	<b>2736-858</b>				<b>8,7100</b>	<b>8,7100</b>		
CO-VALSARTAN TEVA 80 mg/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA03				
B-224	2736-817	28 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	12,06	12,06	1,59	2,66
	<b>2736-817</b>				<b>6,0100</b>	<b>6,0100</b>		
DES Loratadin SANDOZ 0,5 mg/ml		SANDOZ		ATC: R06AX27				
Cs-7	2983-393	1 flacon 150 ml solution buvable, 0,5 mg/ml	1 fles 150 ml drank, 0,5 mg/ml	G	7,10	7,10	2,24	2,24
	<b>2983-393</b>				<b>2,1100</b>	<b>2,1100</b>		
Cs-7 *	7700-719	5 ml solution buvable, 0,5 mg/ml	5 ml drank, 0,5 mg/ml	G	0,0907	0,0907		
Cs-7 **	7700-719	5 ml solution buvable, 0,5 mg/ml	5 ml drank, 0,5 mg/ml	G	0,0747	0,0747		
ELISAMYLAN 35		MYLAN		ATC: G03HB01				
Cx-13	2216-208	126 comprimés enrobés, 2 mg / 35 µg	126 omhulde tabletten, 2 mg / 35 µg	G	19,68	19,68	16,90	16,90
	<b>2216-208</b>				<b>11,9500</b>	<b>11,9500</b>		
Cx-13 *	0782-458	1, 2 mg / 35 µg	1, 2 mg / 35 µg	G	0,1224	0,1224		
Cx-13 **	0782-458	1, 2 mg / 35 µg	1, 2 mg / 35 µg	G	0,1006	0,1006		
FLUCONAZOL EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: J02AC01				
B-134	2124-618	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	6,71	6,71	0,47	0,78
	<b>2124-618</b>				<b>1,7600</b>	<b>1,7600</b>		
B-134 *	0777-987	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	2,2700	2,2700		
B-134 **	0777-987	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	1,8700	1,8700		

FLUCONAZOL EG 200 mg		EUROGENERICS				ATC: J02AC01			
B-134	2124-626	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	32,71	32,71	5,18	8,71	
	<b>2124-626</b>				<b>22,9900</b>	<b>22,9900</b>			
FLUCONAZOL EG 50 mg		EUROGENERICS				ATC: J02AC01			
B-134	2124-600	10 gélules, 50 mg	10 capsules, hard, 50 mg	G	13,14	13,14	1,82	3,03	
	<b>2124-600</b>				<b>6,8500</b>	<b>6,8500</b>			
B-134 *	0778-092	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,8840	0,8840			
B-134 **	0778-092	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,7260	0,7260			
IBANDRONIC ACID SANDOZ 150 mg		SANDOZ				ATC: M05BA06			
B-230	2775-856	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	32,85	32,85	5,20	8,74	
	<b>2775-856</b>				<b>23,1100</b>	<b>23,1100</b>			
B-230 *	0758-094	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	9,9400	9,9400			
B-230 **	0758-094	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	8,1667	8,1667			
IBUPROFEN TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: M01AE01			
B-60	1303-270	30 comprimés enrobés, 400 mg	30 omhulde tabletten, 400 mg	G	6,05	6,05	0,31	0,52	
	<b>1303-270</b>				<b>1,1800</b>	<b>1,1800</b>			
B-60 *	0745-356	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,0437	0,0437			
B-60 **	0745-356	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,0359	0,0359			
IBUPROFENE EG		EUROGENERICS				ATC: M01AE01			
B-60	1132-885	30 comprimés enrobés, 400 mg	30 omhulde tabletten, 400 mg	G	6,05	6,05	0,31	0,52	
	<b>1132-885</b>				<b>1,1800</b>	<b>1,1800</b>			
LERCANIDIPINE MYLAN 20 mg		MYLAN				ATC: C08CA13			
B-20	2633-394	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	24,73	24,73	4,05	6,81	
	<b>2633-394</b>				<b>15,9500</b>	<b>15,9500</b>			
LOSARTAN APOTEX 50 mg		APOTEX				ATC: C09CA01			
B-224	2626-943	28 comprimés pelliculés, 50 mg	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	14,27	14,27	2,05	3,41	
	<b>2626-943</b>				<b>7,7200</b>	<b>7,7200</b>			
MELOXICAM EG 15 mg		EUROGENERICS				ATC: M01AC06			
B-63	2430-346	30 comprimés, 15 mg	30 tabletten, 15 mg	G	10,08	10,08	1,18	1,97	
	<b>2430-346</b>				<b>4,4600</b>	<b>4,4600</b>			
B-63 *	0786-020	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	0,1920	0,1920			
B-63 **	0786-020	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg	G	0,1577	0,1577			
MINOCYCLINE EG 50 mg		EUROGENERICS				ATC: J01AA08			
B-118	1715-143	20 gélules, 50 mg	20 capsules, hard, 50 mg	G	7,88	7,88	0,73	1,21	
	<b>1715-143</b>				<b>2,7400</b>	<b>2,7400</b>			
B-118	1715-150	42 gélules, 50 mg	42 capsules, hard, 50 mg	G	12,42	12,42	1,67	2,78	
	<b>1715-150</b>				<b>6,2900</b>	<b>6,2900</b>			
B-118 *	0770-313	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,1933	0,1933			
B-118 **	0770-313	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,1588	0,1588			
MIRTAZAPINE TEVA 45 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N06AX11			
B-73	2386-068	60 comprimés orodispersibles, 45 mg	60 orodispergeerbare tabletten, 45 mg	G	34,05	34,05	5,37	9,03	
	<b>2386-068</b>				<b>24,1700</b>	<b>24,1700</b>			
B-73 *	0785-725	1 comprimé orodispersible, 45 mg	1 orodispergeerbare tablet, 45 mg	G	0,5198	0,5198			
B-73 **	0785-725	1 comprimé orodispersible, 45 mg	1 orodispergeerbare tablet, 45 mg	G	0,4270	0,4270			
OLANZAPINE APOTEX 10 mg		APOTEX				ATC: N05AH03			
B-72	2824-514	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	57,26	57,26	7,70	11,60	
	<b>2824-514</b>				<b>44,6500</b>	<b>44,6500</b>			
B-72	2859-742	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	148,18	148,18	9,60	14,50	
	<b>2859-742</b>				<b>127,4000</b>	<b>127,4000</b>			
B-72 *	0757-062	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	1,4505	1,4505			
B-72 **	0757-062	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	1,3780	1,3780			

OLANZAPINE APOTEX 10 mg		APOTEX				ATC: N05AH03			
B-72	2824-530	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	57,26	57,26	7,70	11,60	
	<b>2824-530</b>				<b>44,6500</b>	<b>44,6500</b>			
B-72	2859-726	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	148,18	148,18	9,60	14,50	
	<b>2859-726</b>				<b>127,4000</b>	<b>127,4000</b>			
B-72 *	0757-260	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	1,4505	1,4505			
B-72 **	0757-260	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	1,3780	1,3780			
OLANZAPINE APOTEX 5 mg		APOTEX				ATC: N05AH03			
B-72	2824-498	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	31,30	31,30	4,98	8,37	
	<b>2824-498</b>				<b>21,7500</b>	<b>21,7500</b>			
B-72	2839-389	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	53,98	53,98	7,70	11,60	
	<b>2839-389</b>				<b>41,7500</b>	<b>41,7500</b>			
OLANZAPINE APOTEX 5 mg		APOTEX				ATC: N05AH03			
B-72	2824-522	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	31,30	31,30	4,98	8,37	
	<b>2824-522</b>				<b>21,7500</b>	<b>21,7500</b>			
B-72	2841-963	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	53,98	53,98	7,70	11,60	
	<b>2841-963</b>				<b>41,7500</b>	<b>41,7500</b>			
OLANZAPINE APOTEX 7,5 mg		APOTEX				ATC: N05AH03			
B-72	2824-506	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	G	79,46	79,46	7,70	11,60	
	<b>2824-506</b>				<b>64,4000</b>	<b>64,4000</b>			
B-72 *	0757-070	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	G	1,3459	1,3459			
B-72 **	0757-070	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	G	1,2189	1,2189			
PAROXETINE EG 20 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AB05			
B-73	1715-168	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	16,77	16,77	2,57	4,28	
	<b>1715-168</b>				<b>9,6800</b>	<b>9,6800</b>			
PAROXETINE TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N06AB05			
B-73	2567-360	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	31,22	31,22	4,97	8,35	
	<b>2567-360</b>				<b>21,6700</b>	<b>21,6700</b>			
B-73 *	0773-382	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2797	0,2797			
B-73 **	0773-382	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2297	0,2297			
PAROXETINE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N06AB05			
B-73	2786-283	100 comprimés pelliculés, 30 mg	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	46,01	46,01	7,06	11,88	
	<b>2786-283</b>				<b>34,7300</b>	<b>34,7300</b>			
B-73 *	0758-706	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,4392	0,4392			
B-73 **	0758-706	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,3681	0,3681			
PRAVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN				ATC: C10AA03			
B-41	2440-568	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	27,19	27,19	4,40	7,39	
	<b>2440-568</b>				<b>18,1200</b>	<b>18,1200</b>			
B-41 *	0786-970	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2386	0,2386			
B-41 **	0786-970	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1960	0,1960			
PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ				ATC: C10AA03			
B-41	2169-258	100 comprimés, 30 mg	100 tabletten, 30 mg	R	36,93	36,93	5,78	9,71	
	<b>2169-258</b>				<b>26,7200</b>	<b>26,7200</b>			
B-41 *	0778-431	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	R	0,3448	0,3448	+0,0000	+0,0000	
B-41 **	0778-431	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	R	0,2832	0,2832			
QUETIAPIN SANDOZ 100 mg		SANDOZ				ATC: N05AH04			
B-220	2871-846	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	49,72	49,72	7,58	12,76	
	<b>2871-846</b>				<b>38,0000</b>	<b>38,0000</b>			
B-220	2871-838	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	38,67	38,67	6,02	10,12	
	<b>2871-838</b>				<b>28,2400</b>	<b>28,2400</b>			

RANITIDINE EG 150 mg									EUROGENERICS			ATC: A02BA02		
C-30	2601-672	56 comprimés effervescents, 150 mg	56 bruistabletten, 150 mg	G	15,42	15,42	7,63	7,63						
	<b>2601-672</b>				<b>8,6300</b>	<b>8,6300</b>								
RANITIDINE EG 300 mg									EUROGENERICS			ATC: A02BA02		
C-30	2601-706	28 comprimés effervescents, 300 mg	28 bruistabletten, 300 mg	G	15,42	15,42	7,63	7,63						
	<b>2601-706</b>				<b>8,6300</b>	<b>8,6300</b>								
RISPERIDONE EG 1 mg									EUROGENERICS			ATC: N05AX08		
B-220	2451-458	60 comprimés pelliculés, 1 mg	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	22,90	22,90	3,81	6,40						
	<b>2451-458</b>				<b>14,4500</b>	<b>14,4500</b>								
RISPERIDONE EG 1 mg/ml									EUROGENERICS			ATC: N05AX08		
B-220	2476-349	1 flacon compte-gouttes 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 container met druppelpipet 100 ml drank, 1 mg/ml	G	33,94	33,94	5,35	9,00						
	<b>2476-349</b>				<b>24,0800</b>	<b>24,0800</b>								
B-220 *	0789-107	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3108	0,3108								
B-220 **	0789-107	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,2552	0,2552								
RISPERIDONE EG 2 mg									EUROGENERICS			ATC: N05AX08		
B-220	2451-482	60 comprimés pelliculés, 2 mg	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	39,41	39,41	6,12	10,30						
	<b>2451-482</b>				<b>28,9000</b>	<b>28,9000</b>								
RISPERIDONE EG 3 mg									EUROGENERICS			ATC: N05AX08		
B-220	2451-508	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	24,86	24,86	4,07	6,84						
	<b>2451-508</b>				<b>16,0600</b>	<b>16,0600</b>								
SIMVASTATINE SANDOZ 20 mg									SANDOZ			ATC: C10AA01		
B-41	1766-245	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,18	10,18	1,20	2,01						
	<b>1766-245</b>				<b>4,5400</b>	<b>4,5400</b>								
B-41	2955-649	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,19	14,19	2,03	3,39						
	<b>2955-649</b>				<b>7,6700</b>	<b>7,6700</b>								
SIMVASTATINE SANDOZ 40 mg									SANDOZ			ATC: C10AA01		
B-41	1766-260	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,31	12,31	1,64	2,74						
	<b>1766-260</b>				<b>6,2000</b>	<b>6,2000</b>								
B-41	1777-499	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,55	20,55	3,35	5,58						
	<b>1777-499</b>				<b>12,6300</b>	<b>12,6300</b>								
SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg									TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C10AA01		
B-41	1757-079	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	22,77	22,77	3,81	6,34						
	<b>1757-079</b>				<b>14,3500</b>	<b>14,3500</b>								
B-41 *	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1890	0,1890								
B-41 **	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1552	0,1552								
SOTALOL SANDOZ 80 mg									SANDOZ			ATC: C07AA07		
B-14	2318-533	60 comprimés, 80 mg	60 tabletten, 80 mg	R	6,73	6,73	0,47	0,79						
	<b>2318-533</b>				<b>1,7800</b>	<b>1,7800</b>								
B-14 *	0784-413	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	R	0,0383	0,0383	+0,0000	+0,0000						
B-14 **	0784-413	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	R	0,0315	0,0315								
TARIVID									SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: J01MA01		
B-125	0134-429	10 comprimés pelliculés, 200 mg	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	R	9,69	9,69	1,10	1,84						
	<b>0134-429</b>				<b>4,1600</b>	<b>4,1600</b>								
B-125 *	0731-067	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,5370	0,5370	+0,0000	+0,0000						
B-125 **	0731-067	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,4410	0,4410								
TAVARA 10 mg									EUROGENERICS			ATC: C10AA05		
B-41	2990-745	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	21,66	21,66	3,58	5,96						
	<b>2990-745</b>				<b>13,4900</b>	<b>13,4900</b>								
B-41 *	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1741	0,1741								
B-41 **	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1430	0,1430								



TAVARA 20 mg		EUROGENERICS				ATC: C10AA05			
B-41	2990-760	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	30,43	30,43	4,86	8,16	
	<b>2990-760</b>				<b>20,9800</b>	<b>20,9800</b>			
B-41 *	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2707	0,2707			
B-41 **	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2224	0,2224			
TAVARA 40 mg		EUROGENERICS				ATC: C10AA05			
B-41	2990-778	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	46,56	46,56	7,13	12,00	
	<b>2990-778</b>				<b>35,2000</b>	<b>35,2000</b>			
B-41 *	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,4442	0,4442			
B-41 **	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3731	0,3731			
TERBINAFAINE APOTEX 250 mg		APOTEX				ATC: D01BA02			
B-134	2680-247	14 comprimés, 250 mg	14 tabletten, 250 mg	G	21,96	21,96	3,64	6,06	
	<b>2680-247</b>				<b>13,7200</b>	<b>13,7200</b>			
TERBINAFAINE MYLAN 250 mg		MYLAN				ATC: D01BA02			
B-134	2216-216	14 comprimés, 250 mg	14 tabletten, 250 mg	G	22,04	22,04	3,65	6,09	
	<b>2216-216</b>				<b>13,7800</b>	<b>13,7800</b>			
TOTALIP (PI-PHARMA) 80 mg		PI-PHARMA				ATC: C10AA05			
B-41	2991-198	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,08	59,08	8,90	14,50	
	<b>2991-198</b>				<b>46,2600</b>	<b>46,2600</b>			
VALSARTAN APOTEX 80 mg		APOTEX				ATC: C09CA03			
B-224	2879-260	28 comprimés pelliculés, 80 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	14,11	14,11	2,02	3,36	
	<b>2879-260</b>				<b>7,6000</b>	<b>7,6000</b>			
VALSARTAN MYLAN 80 mg		MYLAN				ATC: C09CA03			
B-224	2760-718	28 gélules, 80 mg	28 capsules, hard, 80 mg	G	14,21	14,21	2,04	3,40	
	<b>2760-718</b>				<b>7,6900</b>	<b>7,6900</b>			
VALSARTAN MYLAN 80 mg		MYLAN				ATC: C09CA03			
B-224	2926-798	28 comprimés pelliculés, 80 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	14,21	14,21	2,04	3,40	
	<b>2926-798</b>				<b>7,6900</b>	<b>7,6900</b>			
VALSARTAN SANDOZ 160 mg		SANDOZ				ATC: C09CA03			
B-224	2748-291	98 comprimés pelliculés, 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	31,16	31,16	4,96	8,34	
	<b>2748-291</b>				<b>21,6200</b>	<b>21,6200</b>			
B-224 *	0757-674	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	0,2847	0,2847			
B-224 **	0757-674	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	0,2339	0,2339			
VALSARTAN SANDOZ 320 mg		SANDOZ				ATC: C09CA03			
B-224	2748-317	28 comprimés pelliculés, 320 mg	28 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	13,13	13,13	1,81	3,02	
	<b>2748-317</b>				<b>6,8400</b>	<b>6,8400</b>			
B-224	2748-192	98 comprimés pelliculés, 320 mg	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	32,03	32,03	5,08	8,55	
	<b>2748-192</b>				<b>22,4000</b>	<b>22,4000</b>			
B-224 *	0757-666	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	0,2950	0,2950			
B-224 **	0757-666	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	0,2422	0,2422			
VALSARTAN SANDOZ 80 mg		SANDOZ				ATC: C09CA03			
B-224	2748-200	28 comprimés pelliculés, 80 mg	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	13,68	13,68	1,93	3,21	
	<b>2748-200</b>				<b>7,2700</b>	<b>7,2700</b>			
B-224	2748-226	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	26,68	26,68	4,33	7,27	
	<b>2748-226</b>				<b>17,6700</b>	<b>17,6700</b>			
B-224 *	0757-682	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2327	0,2327			
B-224 **	0757-682	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1911	0,1911			

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

a) au § 10000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

a) in § 10000, 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
FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg SANDOZ ATC: C10AA04								
B-41	2732-881	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	15,15	15,15	2,23	3,72
	<b>2732-881</b>				<b>8,4100</b>	<b>8,4100</b>		
B-41	2732-873	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	28,67	28,67	4,61	7,75
	<b>2732-873</b>				<b>19,4300</b>	<b>19,4300</b>		
B-41 *	0759-142	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2558	0,2558		
B-41 **	0759-142	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2102	0,2102		
FLUVASTATINE TEVA 80 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C10AA04								
B-41	2899-607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	15,12	15,12	2,22	3,70
	<b>2899-607</b>				<b>8,3800</b>	<b>8,3800</b>		

b) au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) in § 20000, 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
OMEPRAZOL APOTEX 10 mg APOTEX ATC: A02BC01								
B-48	2227-163	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	14,78	14,78	2,15	3,59
	<b>2227-163</b>				<b>8,1200</b>	<b>8,1200</b>		
B-48 *	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1871	0,1871		
B-48 **	0781-013	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1538	0,1538		
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg APOTEX ATC: A02BC01								
B-48	2672-699	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	51,99	51,99	7,90	13,30
	<b>2672-699</b>				<b>40,0000</b>	<b>40,0000</b>		
B-48 *	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4951	0,4951		
B-48 **	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4240	0,4240		
OMEPRAZOLE EG 10 mg EUROGENERICS ATC: A02BC01								
B-48	2141-224	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	14,78	14,78	2,15	3,59
	<b>2141-224</b>				<b>8,1200</b>	<b>8,1200</b>		
OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC01								
B-48	2616-522	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	21,95	21,95	3,64	6,06
	<b>2616-522</b>				<b>13,7100</b>	<b>13,7100</b>		

OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA				ATC: A02BC01				
B-48	2616-530	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	43,13	43,13	6,65	11,19
	<b>2616-530</b>				<b>32,1900</b>	<b>32,1900</b>		
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ				ATC: A02BC02				
B-48	2568-103	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	32,03	32,03	5,08	8,55
	<b>2568-103</b>				<b>22,4000</b>	<b>22,4000</b>		
B-48 *	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2950	0,2950		
B-48 **	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2422	0,2422		

c) au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) in § 30000, 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
OMEPRAZOLE EG 10 mg EUROGENERICS				ATC: A02BC01				
	0778-001	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg		8,1200	8,1200		
C-31 *	0778-001	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1510	0,1510		
C-31 **	0778-001	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1240	0,1240		
OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA				ATC: A02BC01				
	0793-299	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg		13,7100	13,7100		
C-31 *	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2378	0,2378		
C-31 **	0793-299	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1954	0,1954		

d) au § 50500, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

d) in § 50500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
BECLOPHAR 400 µg SANDOZ				ATC: R03BA01				
B-99	1563-675	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	R	21,09	21,09	3,46	5,76
	<b>1563-675</b>				<b>13,0400</b>	<b>13,0400</b>		
B-99 *	0764-530	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	R	0,1403	0,1403	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0764-530	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	R	0,1152	0,1152		

e) au § 51000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) in § 51000, 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 tegemeentk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
MONTELUKAST APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-801	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	26,15	26,15	4,25	7,14
	<b>2764-801</b>				<b>17,2000</b>	<b>17,2000</b>		
MONTELUKAST APOTEX 4 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-785	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	26,15	26,15	4,25	7,14
	<b>2764-785</b>				<b>17,2000</b>	<b>17,2000</b>		
MONTELUKAST APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-827	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	26,15	26,15	4,25	7,14
	<b>2764-827</b>				<b>17,2000</b>	<b>17,2000</b>		
MONTELUKAST EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: R03DC03				
B-241	2605-483	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	24,90	24,90	4,08	6,85
	<b>2605-483</b>				<b>16,1000</b>	<b>16,1000</b>		
MONTELUKAST EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: R03DC03				
B-241	2605-491	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	24,90	24,90	4,08	6,85
	<b>2605-491</b>				<b>16,1000</b>	<b>16,1000</b>		
MONTELUKAST EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: R03DC03				
B-241	2605-517	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	24,90	24,90	4,08	6,85
	<b>2605-517</b>				<b>16,1000</b>	<b>16,1000</b>		
MONTELUKAST MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: R03DC03				
B-241	2760-502	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	26,16	26,16	4,25	7,15
	<b>2760-502</b>				<b>17,2100</b>	<b>17,2100</b>		
MONTELUKAST MYLAN 4 mg		MYLAN		ATC: R03DC03				
B-241	2760-395	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	26,16	26,16	4,25	7,15
	<b>2760-395</b>				<b>17,2100</b>	<b>17,2100</b>		
MONTELUKAST MYLAN 5 mg		MYLAN		ATC: R03DC03				
B-241	2760-452	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	26,16	26,16	4,25	7,15
	<b>2760-452</b>				<b>17,2100</b>	<b>17,2100</b>		
MONTELUKAST TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03				
B-241	2576-528	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	24,75	24,75	4,06	6,81
	<b>2576-528</b>				<b>15,9700</b>	<b>15,9700</b>		
MONTELUKAST TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03				
B-241	2576-585	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	24,75	24,75	4,06	6,81
	<b>2576-585</b>				<b>15,9700</b>	<b>15,9700</b>		
MONTELUKAST TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03				
B-241	2576-569	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	24,75	24,75	4,06	6,81
	<b>2576-569</b>				<b>15,9700</b>	<b>15,9700</b>		

f) au § 60600, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) in § 60600, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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>		
BECLOPHAR 400 µg			SANDOZ			ATC: R03BA01		
B-99	1563-675	120 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	120 inhalatiepoeder in harde capsules, 300 µg	R	21,09	21,09	3,46	5,76
	<b>1563-675</b>				<b>13,0400</b>	<b>13,0400</b>		
B-99 *	0764-530	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	R	0,1403	0,1403	+0,0000	+0,0000
B-99 **	0764-530	1 poudre pour inhalation en gélule, 300 µg	1 inhalatiepoeder in harde capsule, 300 µg	R	0,1152	0,1152		

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) au § 510100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

a) in § 510100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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>		
ACICLOVIR SANDOZ 800 mg			SANDOZ			ATC: J05AB01		
A-55	1679-000	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	G	22,16	22,16	0,00	0,00
	<b>1679-000</b>				<b>13,8800</b>	<b>13,8800</b>		
A-55 *	0753-269	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G	0,5117	0,5117		
A-55 **	0753-269	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G	0,4203	0,4203		

b) aux §§ 510201, 510202 et 510203, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

b) in §§ 510201, 510202 en 510203, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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>		
ACICLOVIR SANDOZ 800 mg			SANDOZ			ATC: J05AB01		
B-135	1679-000	35 comprimés, 800 mg	35 tabletten, 800 mg	G	22,16	22,16	3,68	6,13
	<b>1679-000</b>				<b>13,8800</b>	<b>13,8800</b>		
B-135 *	0753-269	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G	0,5117	0,5117		
B-135 **	0753-269	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G	0,4203	0,4203		

c) au § 610100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

c) in § 610100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
LOPERAMIDE EG EUROGENERICS ATC: A07DA03								
C-6	1272-905	200 gélules, 2 mg	200 capsules, hard, 2 mg	G	18,73	18,73	9,60	9,90
	<b>1272-905</b>				<b>11,2000</b>	<b>11,2000</b>		
C-6 *	0741-827	1 gélule, 2 mg	1 capsule, hard, 2 mg	G	0,0723	0,0723		
C-6 **	0741-827	1 gélule, 2 mg	1 capsule, hard, 2 mg	G	0,0594	0,0594		

d) au § 610200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

d) in § 610200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
LOPERAMIDE EG EUROGENERICS ATC: A07DA03								
B-223	1272-905	200 gélules, 2 mg	200 capsules, hard, 2 mg	G	18,73	18,73	2,97	4,95
	<b>1272-905</b>				<b>11,2000</b>	<b>11,2000</b>		
B-223 *	0741-827	1 gélule, 2 mg	1 capsule, hard, 2 mg	G	0,0723	0,0723		
B-223 **	0741-827	1 gélule, 2 mg	1 capsule, hard, 2 mg	G	0,0594	0,0594		

e) au § 1330100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) in § 1330100, 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
FLUCONAZOL EG 200 mg EUROGENERICS ATC: J02AC01								
A-53	2124-626	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	32,71	32,71	0,00	0,00
	<b>2124-626</b>				<b>22,9900</b>	<b>22,9900</b>		
FLUCONAZOL EG 50 mg EUROGENERICS ATC: J02AC01								
A-53	2124-600	10 gélules, 50 mg	10 capsules, hard, 50 mg	G	13,14	13,14	0,00	0,00
	<b>2124-600</b>				<b>6,8500</b>	<b>6,8500</b>		
A-53 *	0778-092	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,8840	0,8840		
A-53 **	0778-092	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	0,7260	0,7260		

f) au § 1880000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

f) in § 1880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
		CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ 75 mg SANDOZ				ATC: B01AC04		
B-243	2692-564 <b>2692-564</b>	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	35,81 <b>25,7300</b>	35,81 <b>25,7300</b>	5,62	9,45
B-243 *	0796-839	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,3952	0,3952		
B-243 **	0796-839	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,3246	0,3246		

g) au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

g) in § 2230000, 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
		DONEPEZIL SANDOZ 10 mg SANDOZ				ATC: N06DA02		
B-254	2853-125 <b>2853-125</b>	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	33,87 <b>24,0100</b>	33,87 <b>24,0100</b>	5,34	8,98
B-254	2853-133 <b>2853-133</b>	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	39,52 <b>29,0000</b>	39,52 <b>29,0000</b>	6,14	10,33
B-254	2853-141 <b>2853-141</b>	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	43,27 <b>32,3100</b>	43,27 <b>32,3100</b>	6,67	11,22
B-254 *	0755-090	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,4220	0,4220		
B-254 **	0755-090	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,3495	0,3495		
		DONEPEZIL SANDOZ 10 mg SANDOZ				ATC: N06DA02		
B-254	2872-653 <b>2872-653</b>	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	33,87 <b>24,0100</b>	33,87 <b>24,0100</b>	5,34	8,98
B-254	2872-661 <b>2872-661</b>	56 comprimés orodispersibles, 10 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	39,52 <b>29,0000</b>	39,52 <b>29,0000</b>	6,14	10,33
B-254	2872-679 <b>2872-679</b>	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	43,27 <b>32,3100</b>	43,27 <b>32,3100</b>	6,67	11,22
B-254 *	0754-804	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,4220	0,4220		
B-254 **	0754-804	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,3495	0,3495		
		DONEPEZIL SANDOZ 5 mg SANDOZ				ATC: N06DA02		
B-254	2853-091 <b>2853-091</b>	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	33,87 <b>24,0100</b>	33,87 <b>24,0100</b>	5,34	8,98
B-254	2853-109 <b>2853-109</b>	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	39,52 <b>29,0000</b>	39,52 <b>29,0000</b>	6,14	10,33
B-254	2853-117 <b>2853-117</b>	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	43,27 <b>32,3100</b>	43,27 <b>32,3100</b>	6,67	11,22
B-254 *	0755-108	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,4220	0,4220		
B-254 **	0755-108	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,3495	0,3495		

DONEPEZIL SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: N06DA02					
B-254	2872-620	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	33,87	33,87	5,34	8,98	
	<b>2872-620</b>				<b>24,0100</b>	<b>24,0100</b>			
B-254	2872-646	98 comprimés orodispersibles, 5 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	43,27	43,27	6,67	11,22	
	<b>2872-646</b>				<b>32,3100</b>	<b>32,3100</b>			
B-254 *	0753-855	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,4220	0,4220			
B-254 **	0753-855	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	G	0,3495	0,3495			
GALANTAMINE RETARD MYLAN 8 mg		MYLAN		ATC: N06DA04					
B-254	2926-855	28 gélules à libération prolongée, 8 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	29,97	29,97	4,79	8,05	
	<b>2926-855</b>				<b>20,5700</b>	<b>20,5700</b>			
B-254 *	0751-677	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	0,9482	0,9482			
B-254 **	0751-677	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	0,7786	0,7786			

h) au § 2250000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) in § 2250000, 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>			
LEVETIRACETAM KELA 1000 mg		KELA PHARMA		ATC: N03AX14					
A-5	2951-044	100 comprimés, 1000 mg	100 tabletten, 1000 mg	G	109,48	109,48	0,00	0,00	
	<b>2951-044</b>				<b>91,9200</b>	<b>91,9200</b>			
A-5 *	7700-594	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	1,0455	1,0455			
A-5 **	7700-594	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,9744	0,9744			
LEVETIRACETAM KELA 250 mg		KELA PHARMA		ATC: N03AX14					
A-5	2951-036	100 comprimés, 250 mg	100 tabletten, 250 mg	G	32,66	32,66	0,00	0,00	
	<b>2951-036</b>				<b>22,9400</b>	<b>22,9400</b>			
A-5 *	7700-560	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,2960	0,2960			
A-5 **	7700-560	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,2432	0,2432			
LEVETIRACETAM KELA 500 mg		KELA PHARMA		ATC: N03AX14					
A-5	2951-028	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg	G	58,72	58,72	0,00	0,00	
	<b>2951-028</b>				<b>45,9400</b>	<b>45,9400</b>			
A-5 *	7700-578	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,5581	0,5581			
A-5 **	7700-578	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,4870	0,4870			
LEVETIRACETAM KELA 750 mg		KELA PHARMA		ATC: N03AX14					
A-5	2951-051	100 comprimés, 750 mg	100 tabletten, 750 mg	G	84,39	84,39	0,00	0,00	
	<b>2951-051</b>				<b>68,9200</b>	<b>68,9200</b>			
A-5 *	7700-586	1 comprimé, 750 mg	1 tablet, 750 mg	G	0,8017	0,8017			
A-5 **	7700-586	1 comprimé, 750 mg	1 tablet, 750 mg	G	0,7306	0,7306			
LEVETIRACETAM SANDOZ 100 mg/ml		SANDOZ		ATC: N03AX14					
A-5	2906-287	10 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	10 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	G	77,46	77,46	0,00	0,00	
	<b>2906-287</b>				<b>62,5600</b>	<b>62,5600</b>			
A-5 *	0751-545	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	G	7,3420	7,3420			
A-5 **	0751-545	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	G	6,6310	6,6310			



LEVETIRACETAM SANDOZ 1000 mg		SANDOZ				ATC: N03AX14		
A-5	2936-383	200 comprimés pelliculés, 1000 mg	200 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	164,27	164,27	0,00	0,00
	<b>2936-383</b>				<b>142,1500</b>	<b>142,1500</b>		
A-5 *	0751-503	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,7890	0,7890		
A-5 **	0751-503	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,7534	0,7534		
LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg		SANDOZ				ATC: N03AX14		
A-5	2936-367	200 comprimés pelliculés, 500 mg	200 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	88,15	88,15	0,00	0,00
	<b>2936-367</b>				<b>72,3700</b>	<b>72,3700</b>		
A-5 *	0751-529	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4191	0,4191		
A-5 **	0751-529	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,3836	0,3836		
LEVETIRACETAM SANDOZ 750 mg		SANDOZ				ATC: N03AX14		
A-5	2936-375	200 comprimés pelliculés, 750 mg	200 filmomhulde tabletten, 750 mg	G	126,64	126,64	0,00	0,00
	<b>2936-375</b>				<b>107,6500</b>	<b>107,6500</b>		
A-5 *	0751-511	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,6061	0,6061		
A-5 **	0751-511	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,5706	0,5706		
LEVETIRACETAM TEVA 1000 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-403	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	109,45	109,45	0,00	0,00
	<b>2996-403</b>				<b>91,8900</b>	<b>91,8900</b>		
A-5 *	7701-485	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	1,0451	1,0451		
A-5 **	7701-485	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,9740	0,9740		
LEVETIRACETAM TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-379	100 comprimés pelliculés, 250 mg	100 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	32,62	32,62	0,00	0,00
	<b>2996-379</b>				<b>22,9100</b>	<b>22,9100</b>		
A-5 *	7701-451	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,2957	0,2957		
A-5 **	7701-451	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,2428	0,2428		
LEVETIRACETAM TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-387	100 comprimés pelliculés, 500 mg	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	58,69	58,69	0,00	0,00
	<b>2996-387</b>				<b>45,9100</b>	<b>45,9100</b>		
A-5 *	7701-469	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5577	0,5577		
A-5 **	7701-469	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4866	0,4866		
LEVETIRACETAM TEVA 750 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N03AX14		
A-5	2996-395	100 comprimés pelliculés, 750 mg	100 filmomhulde tabletten, 750 mg	G	84,35	84,35	0,00	0,00
	<b>2996-395</b>				<b>68,8900</b>	<b>68,8900</b>		
A-5 *	7701-477	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,8013	0,8013		
A-5 **	7701-477	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,7302	0,7302		

i) au § 2720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) in § 2720000, 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>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
TAVARA 10 mg		EUROGENERICs				ATC: C10AA05		
A-45	2990-745	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	21,66	21,66	0,00	0,00
	<b>2990-745</b>				<b>13,4900</b>	<b>13,4900</b>		
A-45 *	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1741	0,1741		
A-45 **	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1430	0,1430		

TAVARA 20 mg		EUROGENERICS				ATC: C10AA05			
A-45	2990-760	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	30,43	30,43	0,00	0,00	
	<b>2990-760</b>				<b>20,9800</b>	<b>20,9800</b>			
A-45 *	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2707	0,2707			
A-45 **	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2224	0,2224			
TAVARA 40 mg		EUROGENERICS				ATC: C10AA05			
A-45	2990-778	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	46,56	46,56	0,00	0,00	
	<b>2990-778</b>				<b>35,2000</b>	<b>35,2000</b>			
A-45 *	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,4442	0,4442			
A-45 **	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3731	0,3731			
TOTALIP (PI-PHARMA) 80 mg		PI-PHARMA				ATC: C10AA05			
A-45	2991-198	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,08	59,08	0,00	0,00	
	<b>2991-198</b>				<b>46,2600</b>	<b>46,2600</b>			

j) au § 2730000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

j) in § 2730000, 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>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg		SANDOZ				ATC: C10AA04			
A-45	2732-881	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	15,15	15,15	0,00	0,00	
	<b>2732-881</b>				<b>8,4100</b>	<b>8,4100</b>			
A-45	2732-873	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	28,67	28,67	0,00	0,00	
	<b>2732-873</b>				<b>19,4300</b>	<b>19,4300</b>			
A-45 *	0759-142	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2558	0,2558			
A-45 **	0759-142	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2102	0,2102			
FLUVASTATINE TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C10AA04			
A-45	2899-607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	15,12	15,12	0,00	0,00	
	<b>2899-607</b>				<b>8,3800</b>	<b>8,3800</b>			
A-45 *	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2561	0,2561			
A-45 **	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	0,2104	0,2104			

k) au § 3380100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

k) in § 3380100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
OMEPRAZOLE MYLAN 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: A02BC01			
	0793-299	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg		13,7100	13,7100			

l) au § 3530000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

l) in § 3530000, 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 tegemeoetk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
MYFORTIC 180 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L04AA06		
A-29	2156-230	120 comprimés gastro-résistants, 180 mg	120 maagsapresistente tabletten, 180 mg	R	101,76	101,76	0,00	0,00
	<b>2156-230</b>				<b>84,8400</b>	<b>84,8400</b>		
A-29 *	0781-344	1 comprimé gastro-résistant, 180 mg	1 maagsapresistente tablet, 180 mg	R	0,8087	0,8087	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0781-344	1 comprimé gastro-résistant, 180 mg	1 maagsapresistente tablet, 180 mg	R	0,7494	0,7494		
MYFORTIC 360 mg			NOVARTIS PHARMA			ATC: L04AA06		
A-29	2156-222	120 comprimés gastro-résistants, 360 mg	120 maagsapresistente tabletten, 360 mg	R	200,21	200,21	0,00	0,00
	<b>2156-222</b>				<b>175,1000</b>	<b>175,1000</b>		
A-29 *	0781-351	1 comprimé gastro-résistant, 360 mg	1 maagsapresistente tablet, 360 mg	R	1,6060	1,6060	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0781-351	1 comprimé gastro-résistant, 360 mg	1 maagsapresistente tablet, 360 mg	R	1,5468	1,5468		

m) au § 4160000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

m) in § 4160000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
IBANDRONIC ACID TEVA 1 mg/ml			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: M05BA06		
B-230	2977-775	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	36,08	36,08	5,65	9,51
	<b>2977-775</b>				<b>25,9600</b>	<b>25,9600</b>		
B-230 *	7700-610	1 seringue préremplie, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit, 1 mg/ml	G	33,5000	33,5000		
B-230 **	7700-610	1 seringue préremplie, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit, 1 mg/ml	G	27,5200	27,5200		

n) au § 4280000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

n) in § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
PRAMIPEXOL SANDOZ 0,18 mg			SANDOZ			ATC: N04BC05		
B-290	2757-029	100 comprimés, 0,18 mg	100 tabletten, 0,18 mg	G	25,76	25,76	4,20	7,05
	<b>2757-029</b>				<b>16,8600</b>	<b>16,8600</b>		
B-290 *	0798-868	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2176	0,2176		
B-290 **	0798-868	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,1787	0,1787		

o) au § 4690000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

o) in § 4690000, 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 tegemeotk	I	II
PRAMIPEXOL SANDOZ 0,18 mg		SANDOZ		ATC: N04BC05				
B-76	2757-029 2757-029	100 comprimés, 0,18 mg	100 tabletten, 0,18 mg	G	25,76 <b>16,8600</b>	25,76 <b>16,8600</b>	4,20	7,05
B-76 *	0798-868	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2176	0,2176		
B-76 **	0798-868	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,1787	0,1787		
PRAMIPEXOL SANDOZ 0,7 mg		SANDOZ		ATC: N04BC05				
B-76	2698-033 2698-033	100 comprimés, 0,7 mg	100 tabletten, 0,7 mg	G	81,30 <b>66,0800</b>	81,30 <b>66,0800</b>	9,60	14,50
B-76 *	0798-876	1 comprimé, 0,7 mg	1 tablet, 0,7 mg	G	0,7715	0,7715		
B-76 **	0798-876	1 comprimé, 0,7 mg	1 tablet, 0,7 mg	G	0,7004	0,7004		

p) au § 4700000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

p) in § 4700000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	I	II
ROPINIROL SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-156 2953-156	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	G	14,76 <b>8,1000</b>	14,76 <b>8,1000</b>	2,15	3,58

q) au § 4730000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

q) in § 4730000, 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 tegemeotk	I	II
PRAVASTATINE MYLAN 20 mg		MYLAN		ATC: C10AA03				
A-45	2440-568 2440-568	98 comprimés pelliculés, 20 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	27,19 <b>18,1200</b>	27,19 <b>18,1200</b>	0,00	0,00
A-45 *	0786-970	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2386	0,2386		
A-45 **	0786-970	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1960	0,1960		

PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg				SANDOZ		ATC: C10AA03				
A-45	2169-258	100 comprimés, 30 mg	100 tabletten, 30 mg	R	36,93	36,93	0,00	0,00		
	<b>2169-258</b>				<b>26,7200</b>	<b>26,7200</b>				
A-45 *	0778-431	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	R	0,3448	0,3448	+0,0000	+0,0000		
A-45 **	0778-431	1 comprimé, 30 mg	1 tablet, 30 mg	R	0,2832	0,2832				
SIMVASTATINE SANDOZ 20 mg				SANDOZ		ATC: C10AA01				
A-45	1766-245	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	10,18	10,18	0,00	0,00		
	<b>1766-245</b>				<b>4,5400</b>	<b>4,5400</b>				
A-45	2955-649	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,19	14,19	0,00	0,00		
	<b>2955-649</b>				<b>7,6700</b>	<b>7,6700</b>				
A-45 *	0772-392	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1568	0,1568				
A-45 **	0772-392	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1288	0,1288				
SIMVASTATINE SANDOZ 40 mg				SANDOZ		ATC: C10AA01				
A-45	1766-260	30 comprimés pelliculés, 40 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	12,31	12,31	0,00	0,00		
	<b>1766-260</b>				<b>6,2000</b>	<b>6,2000</b>				
A-45	1777-499	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,55	20,55	0,00	0,00		
	<b>1777-499</b>				<b>12,6300</b>	<b>12,6300</b>				
SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg				TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C10AA01				
A-45	1757-079	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	22,77	22,77	0,00	0,00		
	<b>1757-079</b>				<b>14,3500</b>	<b>14,3500</b>				
A-45 *	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1890	0,1890				
A-45 **	0774-018	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1552	0,1552				

r) au § 4980000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

r) in § 4980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit 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>			
ZOLMITRIPTAN SANDOZ 2,5 mg				SANDOZ		ATC: N02CC03			
B-221	2889-657	2 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	2 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	G	11,10	11,10	1,39	2,32	
	<b>2889-657</b>				<b>5,2500</b>	<b>5,2500</b>			

s) aux §§ 5670100, 5670200 en 5670300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) in §§ 5670100, 5670200 en 5670300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
ANASTROZOLE EG 1 mg			EUROGENERICS			ATC: L02BG03		
A-28	2664-639	28 comprimés pelliculés, 1 mg	28 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	50,19	50,19	0,00	0,00
	<b>2664-639</b>				<b>38,4100</b>	<b>38,4100</b>		
ANASTROZOLE TEVA 1 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: L02BG03		
A-28	2683-340	28 comprimés pelliculés, 1 mg	28 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	50,20	50,20	0,00	0,00
	<b>2683-340</b>				<b>38,4200</b>	<b>38,4200</b>		

**Art. 2.** 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*.

Bruxelles, le 16 avril 2013.

Mme L. ONKELINX

**Art. 2.** 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*.

Brussel, 16 april 2013.

Mevr. L. ONKELINX

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[2013/22220]

**16 AVRIL 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, 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 et l'article 72bis, § 2, alinéa 3, inséré 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;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1<sup>er</sup>;

Vu l'urgence;

Considérant que la date d'arrêt de commercialisation de la spécialité TISSUCOL DUO 500 0,5 mL qui a été communiquée à l'Institut, en vertu de l'article 72bis de la loi coordonnée le 14 juillet 1994, a fait l'objet d'une erreur matérielle, que la spécialité pharmaceutique précitée est encore disponible et que cette erreur doit être rectifiée le plus vite possible afin de garantir le bon remboursement de la spécialité concernée;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[2013/22220]

**16 APRIL 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 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, en artikel 72bis, § 2, derde lid, ingevoegd 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;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat de datum van stopzetting van commercialisatie van de specialiteit Tissucol Duo 500 0,5 mL die meegedeeld werd aan het Instituut, overeenkomstig artikel 72bis van de voornoemde gecoördineerde wet, het onderwerp van een materiële vergissing uitmaakt, dat de voornoemde specialiteit nog beschikbaar is en dat deze vergissing zo snel mogelijk rechtgezet moet worden teneinde de correcte vergoedbaarheid van de betrokken specialiteit te garanderen;