

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^{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 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^{er} 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^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} 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 tegemoeft <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
		AMISULPRID SANDOZ 100 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-860	60 comprimés, 100 mg	60 tabletten, 100 mg	G	36,67	36,67	5,74	9,65
	2744-860				26,4800	26,4800		
		AMISULPRID SANDOZ 200 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-894	150 comprimés, 200 mg	150 tabletten, 200 mg	G	128,03	128,03	9,60	14,50
	2744-894				108,9300	108,9300		
		AMISULPRID SANDOZ 400 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-902	60 comprimés, 400 mg	60 tabletten, 400 mg	G	110,90	110,90	7,70	11,60
	2744-902				93,2200	93,2200		
		AMISULPRID SANDOZ 50 mg SANDOZ				ATC: N05AL05		
B-72	2744-837	30 comprimés, 50 mg	30 tabletten, 50 mg	G	12,62	12,62	1,71	2,85
	2744-837				6,4400	6,4400		
B-72	2744-852	60 comprimés, 50 mg	60 tabletten, 50 mg	G	17,52	17,52	2,72	4,53
	2744-852				10,2600	10,2600		
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	8 comprimés effervescents, 1000 mg	8 bruistabletten, 1000 mg	G	7,76	7,76	0,70	1,17
	2257-095				2,6500	2,6500		
B-107	2738-276	24 comprimés effervescents, 1000 mg	24 bruistabletten, 1000 mg	G	14,52	14,52	2,10	3,50
	2738-276				7,9200	7,9200		
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	8 comprimés pelliculés, 1000 mg	8 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	7,76	7,76	0,70	1,17
	1373-158				2,6500	2,6500		
B-107	2744-761	24 comprimés pelliculés, 1000 mg	24 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	14,52	14,52	2,10	3,50
	2744-761				7,9200	7,9200		
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	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,81	6,81	0,49	0,82
	0613-364				1,8500	1,8500		

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
	2720-720				2,0100	2,0100		
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
	2720-738				3,0300	3,0300		
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
	2720-712				5,0400	5,0400		
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
	2369-999				4,1800	4,1800		
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
	2369-981				4,1800	4,1800		
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
	2926-665				7,9600	7,9600		
B-224	2926-673	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	29,31	29,31	4,70	7,90
	2926-673				19,9900	19,9900		
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
	2828-325				19,3300	19,3300		
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
	2828-333				25,0300	25,0300		
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
	2828-275				7,6300	7,6300		
B-224	2828-291	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	23,84	23,84	3,93	6,60
	2828-291				15,1800	15,1800		
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
	2880-821				19,2900	19,2900		
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
	2880-797				24,9900	24,9900		
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
	2880-805				15,1400	15,1400		
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
	1287-697				51,3300	51,3300		
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
	1287-705				138,5600	138,5600		
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
	1287-671				19,2500	19,2500		
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
	2813-442				5,3100	5,3100		
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
	2630-788				10,1000	10,1000		
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
	2067-015				14,0300	14,0300		
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
	2211-241				3,6800	3,6800		
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
	2826-790				5,6700	5,6700		

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	
	2895-175				24,9700	24,9700			
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	
	2664-662				19,1000	19,1000			
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	
	2748-515				22,2200	22,2200			
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	
	2748-341				22,2200	22,2200			
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	
	2748-457				18,7700	18,7700			
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	
	2736-833				8,7100	8,7100			
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	
	2736-858				8,7100	8,7100			
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	
	2736-817				6,0100	6,0100			
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	
	2983-393				2,1100	2,1100			
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	
	2216-208				11,9500	11,9500			
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	
	2124-618				1,7600	1,7600			
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
	2124-626				22,9900	22,9900		
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
	2124-600				6,8500	6,8500		
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
	2775-856				23,1100	23,1100		
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
	1303-270				1,1800	1,1800		
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
	1132-885				1,1800	1,1800		
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
	2633-394				15,9500	15,9500		
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
	2626-943				7,7200	7,7200		
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
	2430-346				4,4600	4,4600		
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
	1715-143				2,7400	2,7400		
B-118	1715-150	42 gélules, 50 mg	42 capsules, hard, 50 mg	G	12,42	12,42	1,67	2,78
	1715-150				6,2900	6,2900		
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
	2386-068				24,1700	24,1700		
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
	2824-514				44,6500	44,6500		
B-72	2859-742	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	148,18	148,18	9,60	14,50
	2859-742				127,4000	127,4000		
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
	2824-530				44,6500	44,6500		
B-72	2859-726	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	148,18	148,18	9,60	14,50
	2859-726				127,4000	127,4000		
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
	2824-498				21,7500	21,7500		
B-72	2839-389	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	53,98	53,98	7,70	11,60
	2839-389				41,7500	41,7500		
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
	2824-522				21,7500	21,7500		
B-72	2841-963	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	53,98	53,98	7,70	11,60
	2841-963				41,7500	41,7500		
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
	2824-506				64,4000	64,4000		
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
	1715-168				9,6800	9,6800		
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
	2567-360				21,6700	21,6700		
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
	2786-283				34,7300	34,7300		
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
	2440-568				18,1200	18,1200		
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
	2169-258				26,7200	26,7200		
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
	2871-846				38,0000	38,0000		
B-220	2871-838	60 comprimés pelliculés, 100 mg	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	38,67	38,67	6,02	10,12
	2871-838				28,2400	28,2400		

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
	2601-672				8,6300	8,6300		
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
	2601-706				8,6300	8,6300		
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
	2451-458				14,4500	14,4500		
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
	2476-349				24,0800	24,0800		
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
	2451-482				28,9000	28,9000		
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
	2451-508				16,0600	16,0600		
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
	1766-245				4,5400	4,5400		
B-41	2955-649	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,19	14,19	2,03	3,39
	2955-649				7,6700	7,6700		
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
	1766-260				6,2000	6,2000		
B-41	1777-499	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,55	20,55	3,35	5,58
	1777-499				12,6300	12,6300		
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
	1757-079				14,3500	14,3500		
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
	2318-533				1,7800	1,7800		
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
	0134-429				4,1600	4,1600		
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
	2990-745				13,4900	13,4900		
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	
	2990-760				20,9800	20,9800			
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	
	2990-778				35,2000	35,2000			
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	
	2680-247				13,7200	13,7200			
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	
	2216-216				13,7800	13,7800			
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	
	2991-198				46,2600	46,2600			
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	
	2879-260				7,6000	7,6000			
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	
	2760-718				7,6900	7,6900			
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	
	2926-798				7,6900	7,6900			
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	
	2748-291				21,6200	21,6200			
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	
	2748-317				6,8400	6,8400			
B-224	2748-192	98 comprimés pelliculés, 320 mg	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	32,03	32,03	5,08	8,55	
	2748-192				22,4000	22,4000			
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	
	2748-200				7,2700	7,2700			
B-224	2748-226	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	26,68	26,68	4,33	7,27	
	2748-226				17,6700	17,6700			
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
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
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
	2732-881				8,4100	8,4100		
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
	2732-873				19,4300	19,4300		
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
	2899-607				8,3800	8,3800		

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
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
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
	2227-163				8,1200	8,1200		
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
	2672-699				40,0000	40,0000		
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
	2141-224				8,1200	8,1200		
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
	2616-522				13,7100	13,7100		

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	
	2616-530				32,1900	32,1900			
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	
	2568-103				22,4000	22,4000			
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 tegemeotk	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 tegemeotk	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	
	1563-675				13,0400	13,0400			
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 tegemeoetk	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
	2764-801				17,2000	17,2000		
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
	2764-785				17,2000	17,2000		
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
	2764-827				17,2000	17,2000		
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
	2605-483				16,1000	16,1000		
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
	2605-491				16,1000	16,1000		
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
	2605-517				16,1000	16,1000		
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
	2760-502				17,2100	17,2100		
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
	2760-395				17,2100	17,2100		
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
	2760-452				17,2100	17,2100		
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
	2576-528				15,9700	15,9700		
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
	2576-585				15,9700	15,9700		
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
	2576-569				15,9700	15,9700		

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
	1563-675				13,0400	13,0400		
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
	1679-000				13,8800	13,8800		
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
	1679-000				13,8800	13,8800		
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 tegemeoetk	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
	1272-905				11,2000	11,2000		
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 tegemeoetk	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
	1272-905				11,2000	11,2000		
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 tegemeoetk	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
	2124-626				22,9900	22,9900		
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
	2124-600				6,8500	6,8500		
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 tegemeoetk	I	II
CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ 75 mg SANDOZ ATC: B01AC04								
B-243	2692-564 2692-564	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	35,81 25,7300	35,81 25,7300	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 tegemeoetk	I	II
DONEPEZIL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: N06DA02								
B-254	2853-125 2853-125	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	33,87 24,0100	33,87 24,0100	5,34	8,98
B-254	2853-133 2853-133	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	39,52 29,0000	39,52 29,0000	6,14	10,33
B-254	2853-141 2853-141	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	43,27 32,3100	43,27 32,3100	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 2872-653	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	33,87 24,0100	33,87 24,0100	5,34	8,98
B-254	2872-661 2872-661	56 comprimés orodispersibles, 10 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	39,52 29,0000	39,52 29,0000	6,14	10,33
B-254	2872-679 2872-679	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	43,27 32,3100	43,27 32,3100	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 2853-091	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	33,87 24,0100	33,87 24,0100	5,34	8,98
B-254	2853-109 2853-109	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	39,52 29,0000	39,52 29,0000	6,14	10,33
B-254	2853-117 2853-117	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	43,27 32,3100	43,27 32,3100	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	
	2872-620				24,0100	24,0100			
B-254	2872-646	98 comprimés orodispersibles, 5 mg	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	G	43,27	43,27	6,67	11,22	
	2872-646				32,3100	32,3100			
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	
	2926-855				20,5700	20,5700			
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	
	2951-044				91,9200	91,9200			
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	
	2951-036				22,9400	22,9400			
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	
	2951-028				45,9400	45,9400			
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	
	2951-051				68,9200	68,9200			
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	
	2906-287				62,5600	62,5600			
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
	2936-383				142,1500	142,1500		
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
	2936-367				72,3700	72,3700		
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
	2936-375				107,6500	107,6500		
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
	2996-403				91,8900	91,8900		
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
	2996-379				22,9100	22,9100		
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
	2996-387				45,9100	45,9100		
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
	2996-395				68,8900	68,8900		
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
	2990-745				13,4900	13,4900		
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	
	2990-760				20,9800	20,9800			
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	
	2990-778				35,2000	35,2000			
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	
	2991-198				46,2600	46,2600			

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	
	2732-881				8,4100	8,4100			
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	
	2732-873				19,4300	19,4300			
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	
	2899-607				8,3800	8,3800			
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 tegemeetk	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
	2156-230				84,8400	84,8400		
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
	2156-222				175,1000	175,1000		
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 tegemeetk	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
	2977-775				25,9600	25,9600		
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 tegemeetk	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
	2757-029				16,8600	16,8600		
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 16,8600	25,76 16,8600	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 66,0800	81,30 66,0800	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 8,1000	14,76 8,1000	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 18,1200	27,19 18,1200	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		
	2169-258				26,7200	26,7200				
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		
	1766-245				4,5400	4,5400				
A-45	2955-649	84 comprimés pelliculés, 20 mg	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	14,19	14,19	0,00	0,00		
	2955-649				7,6700	7,6700				
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		
	1766-260				6,2000	6,2000				
A-45	1777-499	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,55	20,55	0,00	0,00		
	1777-499				12,6300	12,6300				
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		
	1757-079				14,3500	14,3500				
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	
	2889-657				5,2500	5,2500			

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	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
	2664-639				38,4100	38,4100		
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
	2683-340				38,4200	38,4200		

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^{er};

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;