

HOOFDSTUK 2. — *Slotbepalingen*

Art. 26. Het koninklijk besluit van 5 juni 2004 tot uitvoering van artikel 6, § 2, derde lid en van artikel 7, § 1, derde lid en § 2, tweede lid, van de wet van 22 maart 2001 tot instelling van een inkomensgarantie voor ouderen wordt opgeheven.

Art. 27. § 1. Hebben uitwerking met ingang van 1 januari 2014:

1° artikel 52 van de programmawet van 27 december 2012;

2° dit besluit.

§ 2. De personen voor wie de inkomensgarantie ingaat vóór 1 januari 2014 blijven het hen toegekend bedrag behouden tot op het ogenblik dat voor hen, ambtshalve of op aanvraag, een herzieningsbeslissing van de inkomensgarantie voor ouderen wordt genomen en dit naar aanleiding van nieuwe feiten die zich voordoen ten vroegste op 1 januari 2014.

Art. 28. De minister bevoegd voor Pensioenen is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 7 februari 2014

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Pensioenen,
A. DE CROO

CHAPITRE 2. — *Dispositions finales*

Art. 26. L'arrêté royal du 5 juin 2004 portant exécution de l'article 6, § 2, alinéa 3 et de l'article 7, § 1^{er}, alinéa 3 et § 2, alinéa 2, de la loi du 22 mars 2001, instituant la garantie de revenus aux personnes âgées est abrogé.

Art. 27. § 1^{er}. Produisent leurs effets le 1^{er} janvier 2014:

1° l'article 52 de la loi-programme du 27 décembre 2012;

2° le présent arrêté.

§ 2. Les personnes pour lesquelles la garantie de revenus a pris cours avant le 1^{er} janvier 2014, conservent le montant qui leur a été attribué jusqu'au moment où, pour elles, une décision de révision, d'office ou sur demande, de la garantie de revenus aux personnes âgées est prise suite à des faits nouveaux qui se produisent au plus tôt le 1^{er} janvier 2014.

Art. 28. Le ministre qui a les Pensions dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 7 février 2014.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Ministre des Pensions,
A. DE CROO

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22051]

13 FEBRUARI 2014. — 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 11februari 2014;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 maart 2014, 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 voorschrijf 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. 55.304/2 van de Raad van State, gegeven op 12 februari 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3, 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 :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2014/22051]

13 FEVRIER 2014. — 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, § 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 1er, 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 11 février 2014;

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} mars 2014, 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 55.304/2 du Conseil d'Etat, donné le février 2014, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 3, 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 :

1° in hoofdstuk:

1° au chapitre I:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AMLODIPINE TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: C08CA01								
B-20	2550-002	100 tabletten, 10 mg 2550-002	100 comprimés, 10 mg	G	26,37 17,3500	26,37 17,3500	4,28	7,18
B-20 *	0790-659	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,2239	0,2239		
B-20 **	0790-659	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1839	0,1839		
AMOXYPEN ALL-IN-1 ATC: J01CA04								
B-107	0688-184	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml 0688-184	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	R	7,04 2,0100	7,04 2,0100	0,53	0,89
B-107 *	0733-949	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,1619	0,1619	+0,0000	+0,0000
B-107 **	0733-949	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,1331	0,1331		
ATORVASTATIN APOTEX 10 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41	2839-165	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 2839-165	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	9,32 3,8300	9,32 3,8300	1,02	1,69
B-41	2839-181	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 2839-181	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,90 8,1800	14,90 8,1800	2,17	3,62
B-41 *	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1078	0,1078		
B-41 **	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0885	0,0885		
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41	2839-207	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 2839-207	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	4,41	7,41
B-41 *	0752-733	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2394	0,2394		
B-41 **	0752-733	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1966	0,1966		
ATORVASTATIN APOTEX 40 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41	2839-223	98 filmomhulde tabletten, 40 mg 2839-223	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	4,41	7,41
B-41 *	0752-725	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,2394	0,2394		
B-41 **	0752-725	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1966	0,1966		
ATORVASTATIN APOTEX 80 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41	2839-249	98 filmomhulde tabletten, 80 mg 2839-249	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	4,41	7,41
B-41 *	0752-717	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,2394	0,2394		
B-41 **	0752-717	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,1966	0,1966		
BACTIMED 3DDD PHARMA ATC: J01CA04								
B-107	1462-514	16 capsules, hard, 500 mg 1462-514	16 gélules, 500 mg	R	6,81 1,8000	6,81 1,8000	0,48	0,80
B-107 *	0760-173	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,1450	0,1450	+0,0000	+0,0000
B-107 **	0760-173	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,1194	0,1194		

DESLORATADINE APOTEX 5 mg APOTEX							ATC: R06AX27	
Cs-7	2970-283	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 2970-283	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	16,95 9,7700	16,95 9,7700	10,36	10,36
Cs-7 *	7700-016	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1261	0,1261		
Cs-7 **	7700-016	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1036	0,1036		
FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 µg/h SANDOZ							ATC: N02AB03	
B-56	2994-374	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ² 2994-374	10 dispositifs transdermiques, 0,55 mg/cm ²	G	27,36 18,2200	27,36 18,2200	4,42	7,42
B-56 *	0786-905	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm ²	G	2,3510	2,3510		
B-56 **	0786-905	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,55 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,55 mg/cm ²	G	1,9310	1,9310		
FUNGIMED 150 mg 3DDD PHARMA							ATC: J02AC01	
B-134	2140-382	1 capsule, hard, 150 mg 2140-382	1 gélule, 150 mg	G	6,71 1,7200	6,71 1,7200	0,46	0,76
B-134 *	0778-209	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	2,2200	2,2200		
B-134 **	0778-209	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	1,8200	1,8200		
IBANDRONIC ACID TEVA 150 mg TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: M05BA06	
B-230	2833-325	3 filmomhulde tabletten, 150 mg 2833-325	3 comprimés pelliculés, 150 mg	G	29,31 19,9500	29,31 19,9500	4,69	7,89
B-230 *	0755-793	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	8,5833	8,5833		
B-230 **	0755-793	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	7,0500	7,0500		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ SANDOZ 300/12,5 mg							ATC: C09DA04	
B-224	2906-386	98 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 300 mg 2906-386	98 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 300 mg	G	28,21 18,9700	28,21 18,9700	4,54	7,62
B-224 *	0752-030	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 300 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 300 mg	G	0,2498	0,2498		
B-224 **	0752-030	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 300 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 300 mg	G	0,2052	0,2052		
IRBESARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE SANDOZ SANDOZ 300/25 mg							ATC: C09DA04	
B-224	2906-410	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 300 mg 2906-410	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 300 mg	G	28,21 18,9700	28,21 18,9700	4,54	7,62
B-224 *	0752-022	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 300 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 300 mg	G	0,2498	0,2498		
B-224 **	0752-022	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 300 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 300 mg	G	0,2052	0,2052		
LEVOCETIRIZINE APOTEX 5 mg APOTEX							ATC: R06AE09	
Cs-7	2839-363	20 filmomhulde tabletten, 5 mg 2839-363	20 comprimés pelliculés, 5 mg	G	7,69 2,5600	7,69 2,5600	2,72	2,72
Cs-7	2839-371	40 filmomhulde tabletten, 5 mg 2839-371	40 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,15 5,2500	11,15 5,2500	5,57	5,57
NAPROFLAM ALL-IN-1							ATC: M01AE02	
B-60	1558-675	30 maagsapresistente tabletten, 500 mg 1558-675	30 comprimés gastro-résistants, 500 mg	R	8,69 3,3400	8,69 3,3400	0,89	1,48
B-60 *	0741-561	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R	0,1437	0,1437	+0,0000	+0,0000
B-60 **	0741-561	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R	0,1180	0,1180		
POLYFLAM 75 mg ALL-IN-1							ATC: M01AB05	
B-60	1691-211	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg 1691-211	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg	R	8,79 3,4100	8,79 3,4100	0,90	1,51
B-60 *	0768-630	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	0,0733	0,0733	+0,0000	+0,0000
B-60 **	0768-630	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	R	0,0602	0,0602		
POLYFLAM ALL-IN-1							ATC: M01AB05	
B-60	0257-600	50 omhulde tabletten, 50 mg 0257-600	50 comprimés enrobés, 50 mg	R	9,77 4,1800	9,77 4,1800	1,11	1,85
B-60 *	0734-442	1 omhulde tablet, 50 mg	1 comprimé enrobé, 50 mg	R	0,1078	0,1078	+0,0000	+0,0000
B-60 **	0734-442	1 omhulde tablet, 50 mg	1 comprimé enrobé, 50 mg	R	0,0886	0,0886		
RISPERIDONE EG 3 mg EUROGENERICOS							ATC: N05AX08	
B-220	2451-516	60 filmomhulde tabletten, 3 mg 2451-516	60 comprimés pelliculés, 3 mg	G	54,61 42,2700	54,61 42,2700	7,80	11,80

TERBINAFINE BIORGA 250 mg			LABORATOIRE BAILLEUL-BIORGA			ATC: D01BA02		
B-134	2647-063	56 tabletten, 250 mg 2647-063	56 comprimés, 250 mg	G	51,09 39,1600	51,09 39,1600	7,77	11,80
B-134 *	0794-461	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,8682	0,8682		
B-134 **	0794-461	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,7413	0,7413		

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

Paragraaf 20000

Paragraphe 20000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
ESOMEPRAZOL SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: A02BC05								
B-48	3000-320	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg 3000-320	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	21,70 13,4800	21,70 13,4800	3,57	5,96
B-48 *	7702-400	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-resistant, 20 mg	G	0,1776	0,1776		
B-48 **	7702-400	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-resistant, 20 mg	G	0,1458	0,1458		

ESOMEPRAZOL SANDOZ 20 mg APOTEX ATC: A02BC05								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
B-48	2660-876	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg 2660-876	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	34,42 24,4500	34,42 24,4500	5,41	9,10
B-48 *	0795-096	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3155	0,3155		
B-48 **	0795-096	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2592	0,2592		

Paragraaf 30000

Paragraphe 30000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
ESOMEPRAZOL SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: A02BC05								
C-31 *	7702-400	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-resistant, 20 mg	G	0,1776	0,1776		
C-31 **	7702-400	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-resistant, 20 mg	G	0,1458	0,1458		
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg APOTEX ATC: A02BC02								
C-31 *	0795-096	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,3155	0,3155		
C-31 **	0795-096	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2592	0,2592		

Paragraaf 51000

Paragraphe 51000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
MONTELUKAST APOTEX 4 mg APOTEX ATC: R03DC03								
B-241	2764-793	98 kauwtabletten, 4 mg 2764-793	98 comprimés à croquer, 4 mg	G	57,19 44,5400	57,19 44,5400	8,63	14,53
B-241 *	0758-839	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,5543	0,5543		
B-241 **	0758-839	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,4817	0,4817		
MONTELUKAST MYLAN 4 mg MYLAN ATC: R03DC03								
B-241	2760-437	98 kauwtabletten, 4 mg 2760-437	98 comprimés à croquer, 4 mg	G	57,23 44,5800	57,23 44,5800	8,63	14,54
B-241 *	0759-746	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,5547	0,5547		
B-241 **	0759-746	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,4821	0,4821		
MONTELUKAST TEVA 4 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03DC03								
B-241	2655-082	98 kauwtabletten, 4 mg 2655-082	98 comprimés à croquer, 4 mg	G	56,79 44,1900	56,79 44,1900	8,57	14,43
B-241 *	0791-699	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,5505	0,5505		
B-241 **	0791-699	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,4780	0,4780		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

Paragraaf 1510000

Paragraphe 1510000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
TERAZOSINE SANDOZ 2 mg SANDOZ ATC: G04CA03								
B-13	2437-036	98 tabletten, 2 mg 2437-036	98 comprimés, 2 mg	G	19,41 11,6900	19,41 11,6900	3,10	5,17
B-13 *	0787-259	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	0,1540	0,1540		
B-13 **	0787-259	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	0,1264	0,1264		
TERAZOSINE SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: G04CA03								
B-13	2437-069	98 tabletten, 5 mg 2437-069	98 comprimés, 5 mg	G	34,62 24,6300	34,62 24,6300	5,44	9,15
B-13 *	0787-267	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,3244	0,3244		
B-13 **	0787-267	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,2664	0,2664		

Paragraaf 1530100

Paragraphe 1530100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
EXEMESTANE TEVA 25 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L02BG06								
A-28	2787-901 2787-901	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg	G	174,15 151,1600	174,15 151,1600	0,00	0,00
A-28 *	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	1,6734	1,6734		
A-28 **	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	1,6023	1,6023		

Paragraaf 2720000

Paragraphe 2720000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ATORVASTATIN APOTEX 10 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2839-165 2839-165	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	9,32 3,8300	9,32 3,8300	0,00	0,00
A-45	2839-181 2839-181	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,90 8,1800	14,90 8,1800	0,00	0,00
A-45 *	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1078	0,1078		
A-45 **	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0885	0,0885		
ATORVASTATIN APOTEX 20 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2839-207 2839-207	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	0,00	0,00
A-45 *	0752-733	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2394	0,2394		
A-45 **	0752-733	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1966	0,1966		
ATORVASTATIN APOTEX 40 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2839-223 2839-223	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	0,00	0,00
A-45 *	0752-725	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,2394	0,2394		
A-45 **	0752-725	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1966	0,1966		
ATORVASTATIN APOTEX 80 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2839-249 2839-249	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	27,32 18,1800	27,32 18,1800	0,00	0,00
A-45 *	0752-717	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,2394	0,2394		
A-45 **	0752-717	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,1966	0,1966		

Paragraaf 2880000

Paragraphe 2880000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
MEMANTINE ABDI 10 mg ABDI PHARMA ATC: N06DX01								
B-254	3085-362	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3085-362	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	49,24 37,5200	49,24 37,5200	7,50	11,80
B-254 *	7706-229	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,8371	0,8371		
B-254 **	7706-229	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,7102	0,7102		
MEMANTINE ABDI 20 mg ABDI PHARMA ATC: N06DX01								
B-254	3085-347	84 filmomhulde tabletten, 20 mg 3085-347	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	117,38 99,1200	117,38 99,1200	9,70	14,70
B-254 *	7706-211	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	1,3355	1,3355		
B-254 **	7706-211	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	1,2508	1,2508		

Paragraaf 5670100

Paragraphe 5670100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ANASTROZOLE TEVA 1 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L02BG03								
A-28	2713-055	98 filmomhulde tabletten, 1 mg 2713-055	98 comprimés pelliculés, 1 mg	G	124,59 105,7300	124,59 105,7300	0,00	0,00
A-28 *	0797-662	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,2161	1,2161		
A-28 **	0797-662	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,1436	1,1436		

Paragraaf 6570000

Paragraphe 6570000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ANASTROZOLE TEVA 1 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L02BG03								
A-107	2713-055	98 filmomhulde tabletten, 1 mg 2713-055	98 comprimés pelliculés, 1 mg	G	124,59 105,7300	124,59 105,7300	0,00	0,00
A-107 *	0797-662	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,2161	1,2161		
A-107 **	0797-662	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,1436	1,1436		

EXEMESTANE TEVA 25 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L02BG06				
A-107	2787-901	100 filmomhulde tabletten, 25 mg 2787-901	100 comprimés pelliculés, 25 mg	G	174,15 151,1600	174,15 151,1600	0,00	0,00
A-107 *	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	1,6734	1,6734		
A-107 **	0756-841	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	1,6023	1,6023		

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, 13 februari 2014.

Mevr. L. ONKELINX

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 13 février 2014.

Mme L. ONKELINX