

Categ.	Code	Benaming	Eenheden beoogd sub 1-2°
Catég.	Code	Dénomination	Unités visées sous 1-2°
A-23			per
	7707-862	Treosulfan Medac 1g	1 vial
A-23 **			par

Categ.	Code	Benaming	Eenheden beoogd sub 1-2°
Catég.	Code	Dénomination	Unités visées sous 1-2°
A-23			per
	7707-987	Treosulfan Medac 5g	1 vial
A-23 **			par

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

- het punt V.8.11 wordt toegevoegd, luidende : « De combinatie van een biguanide en een gliptine. - Vergoedingsgroep : A-110 ».

- het punt XVI.11.4 wordt toegevoegd, luidende : « Sinecatechines gebruikt voor de behandeling van condylomata acuminata bij volwassenen. - Vergoedingsgroep : C-35 ».

- het punt XVII.11 wordt toegevoegd, luidende : « Antineovasculairisatiegeneesmiddelen, bestemd voor de behandeling van retinale aandoeningen verbonden met neovascularisatie. - Vergoedingsgroep : Fb-3 ».

Art. 3. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de als volgt opgestelde ATC code toegevoegd :

L01XC13 – pertuzumab.

Art. 4. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*, met uitzondering van de bepalingen van artikel 1, 2°, b), c), f), g), die uitwerking hebben met ingang van 1 april 2014.

Brussel, 19 mei 2014.

Mevr. L. ONKELINX

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

- le point V.8.11 est inséré, rédigé comme suit : « Les associations d'un biguanide et d'une gliptine. - Groupe de remboursement : A-110 ».

- le point XVI.11.4 est inséré, rédigé comme suit : « Sinecatéchines utilisées pour le traitement de condylomes acuminés chez l'adulte. - Groupe de remboursement : C-35 ».

- le point XVII.11 est inséré, rédigé comme suit : « Médicaments antineovascularisation, destiné au traitement des affections rétiennes liées à la neovascularisation. - Groupe de remboursement : Fb-3 ».

Art. 3. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, le code ATC libellé comme suit est ajouté :

L01XC13 – pertuzumab.

Art. 4. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*, à l'exception des dispositions de l'article 1°, 2°, b), c), f), g), qui produisent leurs effets le 1° avril 2014.

Bruxelles, le 19 mai 2014.

Mme L. ONKELINX

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22204]

19 MEI 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, 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, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 13 mei 2014;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2014/22204]

19 MAI 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, § 1er, 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, 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, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 13 mai 2014;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juni 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.56.333/2 van de Raad van State, gegeven op 14 mei 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

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} juin 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°56.333/2 du Conseil d'Etat, donné le 14 mai 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, 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 I:

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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
ATORVASTATIN APOTEX 10 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41	2839-181 2839-181	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,94 7,4300	13,94 7,4300	1,97	3,28
B-41 *	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0979	0,0979		
B-41 **	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0804	0,0804		
BETASERC 16 ABBOTT ATC: N07CA01								
Cx-11	0495-473 0495-473	42 tabletten, 16 mg	42 comprimés, 16 mg	R	9,55 4,0100	9,55 4,0100	5,67	5,67
Cx-11	1430-628 1430-628	84 tabletten, 16 mg	84 comprimés, 16 mg	R	12,64 6,4100	12,64 6,4100	9,07	9,07
Cx-11 *	0736-140	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,0985	0,0985	+0,0000	+0,0000
Cx-11 **	0736-140	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,0808	0,0808		
BETASERC ABBOTT ATC: N07CA01								
Cx-11	0024-935 0024-935	100 tabletten, 8 mg	100 comprimés, 8 mg	R	9,91 4,2900	9,91 4,2900	6,07	6,07
Cx-11 *	0701-748	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,0554	0,0554	+0,0000	+0,0000
Cx-11 **	0701-748	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,0455	0,0455		
CO-VALSARTAN APOTEX 160 mg/12,5 mg APOTEX ATC: C09DA03								
B-224	2949-014 2949-014	98 filmomhulde tabletten, 12,5 mg / 160 mg	98 comprimés pelliculés, 12,5 mg / 160 mg	G	27,30 18,1600	27,30 18,1600	4,41	7,40
B-224 *	0750-927	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 160 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 160 mg	G	0,2392	0,2392		
B-224 **	0750-927	1 filmomhulde tablet, 12,5 mg / 160 mg	1 comprimé pelliculé, 12,5 mg / 160 mg	G	0,1964	0,1964		
CO-VALSARTAN APOTEX 160 mg/25 mg APOTEX ATC: C09DA03								
B-224	2948-990 2948-990	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	G	27,30 18,1600	27,30 18,1600	4,41	7,40
B-224 *	0750-919	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	G	0,2392	0,2392		
B-224 **	0750-919	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	G	0,1964	0,1964		
ESCITALOPRAM ACTAVIS 10 mg ACTAVIS ATC: N06AB10								
B-73	3129-434 3129-434	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,22 9,2000	16,22 9,2000	2,44	4,07
B-73	3129-442 3129-442	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	19,84 12,0300	19,84 12,0300	3,19	5,32
B-73	3129-459 3129-459	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	46,08 34,7400	46,08 34,7400	7,06	11,88
B-73 *	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4483	0,4483		
B-73 **	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3757	0,3757		

ESCITALOPRAM ACTAVIS 20 mg ACTAVIS ATC: N06AB10						
B-73 3129-467 28 filmomhulde tabletten, 20 mg 3129-467	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	29,21 19,8600	29,21 19,8600	4,68	7,86
B-73 3129-475 56 filmomhulde tabletten, 20 mg 3129-475	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	49,69 37,9300	49,69 37,9300	7,57	11,80
ESCITALOPRAM APOTEX 20 mg APOTEX ATC: N06AB10						
B-73 3138-351 98 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3138-351	98 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	68,58 54,5900	68,58 54,5900	9,70	14,70
B-73 * 7707-110 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,6631	0,6631		
B-73 ** 7707-110 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,5905	0,5905		
ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: N06AB10						
B-73 2983-088 28 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-088	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,18 9,1700	16,18 9,1700	2,43	4,05
B-73 2983-096 56 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-096	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	19,80 12,0000	19,80 12,0000	3,18	5,30
B-73 2983-047 98 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-047	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	43,88 32,8000	43,88 32,8000	6,75	11,36
B-73 * 7703-663 1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,4273	0,4273		
B-73 ** 7703-663 1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3548	0,3548		
ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N06AB10						
B-73 2983-070 28 filmomhulde tabletten, 20 mg 2983-070	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	29,12 19,7800	29,12 19,7800	4,66	7,84
ESCITALOPRAM TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3093-077 28 filmomhulde tabletten, 10 mg 3093-077	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,92 7,4100	13,92 7,4100	1,97	3,28
B-73 3093-085 56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3093-085	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,09 9,1000	16,09 9,1000	2,41	4,02
B-73 3093-093 98 filmomhulde tabletten, 10 mg 3093-093	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	30,18 20,7100	30,18 20,7100	4,81	8,09
B-73 * 7706-310 1 filmomhulde tabletten, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2728	0,2728		
B-73 ** 7706-310 1 filmomhulde tabletten, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2240	0,2240		
ESCITALOPRAM TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3092-368 30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3092-368	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	14,60 7,9400	14,60 7,9400	2,11	3,51
B-73 3092-376 60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3092-376	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	20,83 12,8000	20,83 12,8000	3,39	5,66
B-73 3092-384 100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3092-384	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	34,34 24,3900	34,34 24,3900	5,40	9,09
B-73 * 7707-227 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,3148	0,3148		
B-73 ** 7707-227 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2585	0,2585		
ESCITALOPRAM TEVA 15 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3093-135 28 filmomhulde tabletten, 15 mg 3093-135	28 comprimés pelliculés, 15 mg	G	13,92 7,4100	13,92 7,4100	1,97	3,28
B-73 3118-320 56 filmomhulde tabletten, 15 mg 3118-320	56 comprimés pelliculés, 15 mg	G	16,09 9,1000	16,09 9,1000	2,41	4,02
B-73 3093-143 98 filmomhulde tabletten, 15 mg 3093-143	98 comprimés pelliculés, 15 mg	G	30,18 20,7100	30,18 20,7100	4,81	8,09
B-73 * 7706-773 1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,2728	0,2728		
B-73 ** 7706-773 1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,2240	0,2240		

ESCITALOPRAM TEVA 15 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3138-401 30 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 3138-401	30 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	14,60 7,9400	14,60 7,9400	2,11	3,51
B-73 3138-419 60 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 3138-419	60 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	20,83 12,8000	20,83 12,8000	3,39	5,66
B-73 3138-781 100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 3138-781	100 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	34,34 24,3900	34,34 24,3900	5,40	9,09
B-73 * 7707-235 1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,3148	0,3148		
B-73 ** 7707-235 1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2585	0,2585		
ESCITALOPRAM TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3093-150 28 filmomhulde tabletten, 20 mg 3093-150	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,92 7,4100	13,92 7,4100	1,97	3,28
B-73 3118-338 56 filmomhulde tabletten, 20 mg 3118-338	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	16,09 9,1000	16,09 9,1000	2,41	4,02
B-73 3093-168 98 filmomhulde tabletten, 20 mg 3093-168	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	30,18 20,7100	30,18 20,7100	4,81	8,09
B-73 * 7706-328 1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2728	0,2728		
B-73 ** 7706-328 1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2240	0,2240		
ESCITALOPRAM TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3092-392 30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3092-392	30 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	14,60 7,9400	14,60 7,9400	2,11	3,51
B-73 3138-427 60 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3138-427	60 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	20,83 12,8000	20,83 12,8000	3,39	5,66
B-73 3092-400 100 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3092-400	100 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	34,34 24,3900	34,34 24,3900	5,40	9,09
B-73 * 7707-243 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,3148	0,3148		
B-73 ** 7707-243 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2585	0,2585		
ESCITALOPRAM TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N06AB10						
B-73 3118-312 56 filmomhulde tabletten, 5 mg 3118-312	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	16,09 9,1000	16,09 9,1000	2,41	4,02
B-73 3093-127 98 filmomhulde tabletten, 5 mg 3093-127	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	30,18 20,7100	30,18 20,7100	4,81	8,09
B-73 * 7706-765 1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2728	0,2728		
B-73 ** 7706-765 1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2240	0,2240		
IBANDRONATE APOTEX 150 mg APOTEX ATC: M05BA06						
B-230 2866-523 3 filmomhulde tabletten, 150 mg 2866-523	3 comprimés pelliculés, 150 mg	G	29,30 19,9400	29,30 19,9400	4,69	7,88
B-230 * 0755-553 1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	8,5767	8,5767		
B-230 ** 0755-553 1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	7,0467	7,0467		
IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APOTEX APOTEX ATC: C09DA04						
150 mg/12,5 mg						
B-224 2949-550 28 filmomhulde tabletten, 150 mg / 12,5 mg 2949-550	28 comprimés pelliculés, 150 mg / 12,5 mg	G	15,09 8,3300	15,09 8,3300	2,21	3,68
B-224 * 0750-901 1 filmomhulde tablet, 150 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg / 12,5 mg	G	0,3839	0,3839		
B-224 ** 0750-901 1 filmomhulde tablet, 150 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg / 12,5 mg	G	0,3154	0,3154		
IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APOTEX APOTEX ATC: C09DA04						
300 mg/12,5 mg						
B-224 2949-576 98 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg 2949-576	98 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	G	28,20 18,9600	28,20 18,9600	4,53	7,62
B-224 * 0750-893 1 filmomhulde tablet, 300 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg / 12,5 mg	G	0,2497	0,2497		
B-224 ** 0750-893 1 filmomhulde tablet, 300 mg / 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg / 12,5 mg	G	0,2051	0,2051		

IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APOTEX 300 mg/25 mg								ATC: C09DA04	
B-224	2949-063	98 filmomhulde tabletten, 300 mg / 25 mg 2949-063	98 comprimés pelliculés, 300 mg / 25 mg	G	28,20 18,9600	28,20 18,9600	4,53	7,62	
B-224 *	0750-885	1 filmomhulde tablet, 300 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg / 25 mg	G	0,2497	0,2497			
B-224 **	0750-885	1 filmomhulde tablet, 300 mg / 25 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg / 25 mg	G	0,2051	0,2051			
SERTRALINE MYLAN 100 mg								ATC: N06AB06	
B-73	2216-190	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 2216-190	100 comprimés pelliculés, 100 mg	G	35,59 25,4900	35,59 25,4900	5,58	9,38	
B-73 *	0780-825	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,3289	0,3289			
B-73 **	0780-825	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2702	0,2702			
SERTRALINE SANDOZ 50 mg								ATC: N06AB06	
B-73	2275-063	100 filmomhulde tabletten, 50 mg 2275-063	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	30,60 21,0900	30,60 21,0900	4,87	8,19	
B-73 *	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2722	0,2722			
B-73 **	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2236	0,2236			
TELMISARTAN APOTEX 40 mg								ATC: C09CA07	
B-224	3060-266	28 tabletten, 40 mg 3060-266	28 comprimés, 40 mg	G	15,12 8,3500	15,12 8,3500	2,21	3,69	
TELMISARTAN APOTEX 80 mg								ATC: C09CA07	
B-224	3060-308	28 tabletten, 80 mg 3060-308	28 comprimés, 80 mg	G	15,80 8,8800	15,80 8,8800	2,35	3,92	
B-224	3060-332	98 tabletten, 80 mg 3060-332	98 comprimés, 80 mg	G	35,62 25,5100	35,62 25,5100	5,58	9,39	
B-224 *	7703-325	1 tablet, 80 mg	1 comprimé, 80 mg	G	0,3359	0,3359			
B-224 **	7703-325	1 tablet, 80 mg	1 comprimé, 80 mg	G	0,2759	0,2759			
VALSARTAN APOTEX 160 mg								ATC: C09CA03	
B-224	2879-294	98 filmomhulde tabletten, 160 mg 2879-294	98 comprimés pelliculés, 160 mg	G	26,70 17,6400	26,70 17,6400	4,32	7,26	
B-224 *	0754-259	1 filmomhulde tablet, 160 mg	1 comprimé pelliculé, 160 mg	G	0,2322	0,2322			
B-224 **	0754-259	1 filmomhulde tablet, 160 mg	1 comprimé pelliculé, 160 mg	G	0,1908	0,1908			

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

Paragraaf 510100

Paragraphe 510100

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	

ACICLOVIR APOTEX 800 mg								ATC: J05AB01	
A-55	1549-617	35 tabletten, 800 mg 1549-617	35 comprimés, 800 mg	G	21,70 13,4800	21,70 13,4800	0,00	0,00	
A-55 *	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4971	0,4971			
A-55 **	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4083	0,4083			

Paragraaf 510201

Paragraphe 510201

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
ACICLOVIR APOTEX 800 mg APOTEX ATC: J05AB01								
B-135	1549-617	35 tabletten, 800 mg 1549-617	35 comprimés, 800 mg	G	21,70 13,4800	21,70 13,4800	3,57	5,96
B-135 *	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4971	0,4971		
B-135 **	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4083	0,4083		

Paragraaf 510202

Paragraphe 510202

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
ACICLOVIR APOTEX 800 mg APOTEX ATC: J05AB01								
B-135	1549-617	35 tabletten, 800 mg 1549-617	35 comprimés, 800 mg	G	21,70 13,4800	21,70 13,4800	3,57	5,96
B-135 *	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4971	0,4971		
B-135 **	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4083	0,4083		

Paragraaf 510203

Paragraphe 510203

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
ACICLOVIR APOTEX 800 mg APOTEX ATC: J05AB01								
B-135	1549-617	35 tabletten, 800 mg 1549-617	35 comprimés, 800 mg	G	21,70 13,4800	21,70 13,4800	3,57	5,96
B-135 *	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4971	0,4971		
B-135 **	0778-365	1 tablet, 800 mg	1 comprimé, 800 mg	G	0,4083	0,4083		

Paragraaf 2230000

Paragraphe 2230000

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
DONEPEZIL APOTEX 10 mg APOTEX ATC: N06DA02								
B-254	2889-558 2889-558	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	11,09 5,2100	11,09 5,2100	1,38	2,30
B-254	2889-566 2889-566	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	20,50 12,5400	20,50 12,5400	3,33	5,54
B-254	2920-213 2920-213	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	30,29 20,8100	30,29 20,8100	4,83	8,12
B-254 *	0754-036	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2741	0,2741		
B-254 **	0754-036	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2251	0,2251		
DONEPEZIL APOTEX 5 mg APOTEX ATC: N06DA02								
B-254	2889-541 2889-541	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,09 5,2100	11,09 5,2100	1,38	2,30
B-254 *	0754-044	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2400	0,2400		
B-254 **	0754-044	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1971	0,1971		

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	2839-181 2839-181	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,94 7,4300	13,94 7,4300	0,00	0,00
A-45 *	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0979	0,0979		
A-45 **	0752-741	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0804	0,0804		

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, 19 mei 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 19 mai 2014.

Mme L. ONKELINX