

Gelet op het advies 56.580/2/V van de Raad van State, gegeven op 13 augustus 2014, met toepassing van artikel 84, § 1^{er}, eerste lid, 2^o van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluiten :

Artikel 1. Voor de toepassing van de artikels 13, § 1, 13, § 3, 14, § 2, 15, § 2, 17, 19, § 1, 20, § 3, 26 en 28 van het koninklijk besluit van 7 maart 2013 betreffende het gebruik van vloeibaar gemaakte petroleumgassen (LPG) voor de aandrijving van auto's, wordt aan de Directeur-generaal bevoegd voor het wegverkeer bij de FOD Mobiliteit en Vervoer of eventueel aan de persoon die aangesteld is om tijdelijk deze functie uit te voeren, delegatie verleend en machtiging tot ondertekening.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand volgend op de publicatie in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 8 september 2014.

De Minister van Binnenlandse Zaken,
M. WATHELET

De Staatssecretaris voor Mobiliteit,
Mevr. C. FONCK

Vu l'avis 56.580/2/V du Conseil d'Etat, donné le 13 août 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrêtent :

Article 1^{er}. Pour l'application des articles 13, § 1^{er}, 13, § 3, 14, § 2, 15, § 2, 17, 19, § 1^{er}, 20, § 3, 26 et 28 de l'arrêté royal du 7 mars 2013 relatif à l'utilisation des gaz de pétrole liquéfiés (LPG) pour la propulsion des véhicules automobiles, une délégation de pouvoir et de signature est donnée au Directeur général exerçant la direction des services du SPF Mobilité et Transports en charge de la Circulation routière ou, le cas échéant, à la personne désignée pour exercer temporairement cette fonction.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 8 septembre 2014.

Le Ministre de l'Intérieur,
M. WATHELET

La Secrétaire d'Etat à la Mobilité,
Mme C. FONCK

FEDERALE OVERHEIDS DIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22485]

16 SEPTEMBER 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 23 december 2009, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 30 juli 2013, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en vervangen bij de wet van 23 december 2009, en § 9, ingevoegd bij de wet van 30 juli 2013;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, dertiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010 en gewijzigd bij de wet van 17 februari 2012;

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 55bis, toegevoegd bij het koninklijk besluit van 16 juni 2005 en vervangen bij het koninklijk besluit van 12 maart 2012, artikel 56, vervangen bij koninklijk besluit van 23 mei 2005 en laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 3 juni 2014, artikel 57, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 25 en 29 juli 2014;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 1 augustus 2014;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 1 augustus 2014;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 26 augustus 2014;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C – 2014/22485]

16 SEPTEMBRE 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, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi du 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 23 décembre 2009, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renommé par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié en dernier lieu par la loi du 30 juillet 2013, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et remplacé par la loi du 23 décembre 2009 et § 9, inséré par la loi du 30 juillet 2013;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 13, inséré par la loi du 29 décembre 2010 et modifié par la loi du 17 février 2012;

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'articles 55bis, inséré par l'arrêté royal du 16 juin 2005 et remplacé par l'arrêté royal du 12 mars 2012, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 3 juin 2014, l'article 57, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs les 25 et 29 juillet 2014;

Vu la communication à l'Inspecteur des Finances le 1^{er} août 2014;

Vu la communication au Ministre du Budget le 1^{er} août 2014;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 26 août 2014;

Gelet op advies nr. 56.619/2/V van de Raad van State, gegeven op 3 september 2014, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° in hoofdstuk 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.

a) wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATACAND 32 mg				ASTRAZENECA	
B-224	2216-562	98 tabletten, 32 mg 2216-562	98 comprimés, 32 mg	R	ATC: C09CA06
B-224 *	0785-477	1 tablet, 32 mg	1 comprimé, 32 mg	R	
B-224 **	0785-477	1 tablet, 32 mg	1 comprimé, 32 mg	R	

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

a) la spécialité suivante est supprimée:

ATACAND 16 mg

ASTRAZENECA

ATC: C09CA06

B-224	1381-458	28 tabletten, 16 mg 1381-458	28 comprimés, 16 mg	R	17,10 9,8900	14,94 8,2000	4,33	5,78
B-224	1542-034	56 tabletten, 16 mg 1542-034	56 comprimés, 16 mg	R	24,63 15,8200	23,00 14,4900	5,45	8,04
B-224	1721-125	98 tabletten, 16 mg 1721-125	98 comprimés, 16 mg	R	33,26 23,4300	30,24 20,7700	7,84	11,13
B-224 *	0749-903	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,3086	0,2735	+0,0351	+0,0351
B-224 **	0749-903	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,2535	0,2247		

ATACAND 16 mg (PI-Pharma)

PI-PHARMA

ATC: C09CA06

B-224	2057-347	28 tabletten, 16 mg 2057-347	28 comprimés, 16 mg	R	14,39 7,7800	13,79 7,3100	2,54	3,83
B-224	2063-923	56 tabletten, 16 mg 2063-923	56 comprimés, 16 mg	R	24,63 15,8200	23,00 14,4900	5,45	8,04
B-224 *	0774-265	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,3646	0,3339	+0,0307	+0,0307
B-224 **	0774-265	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,2995	0,2743		

Vu l'avis n° 56.619/2/V du Conseil d'Etat, donné le 3 septembre 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I 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 :

ASTRAZENECA							ATC: C09CA06	
B-224	1381-466	28 tabletten, 8 mg 1381-466	28 comprimés, 8 mg	R	14,48 7,8500	13,79 7,3100	2,63	3,92
B-224	1542-026	56 tabletten, 8 mg 1542-026	56 comprimés, 8 mg	R	20,52 12,5600	19,43 11,7000	4,19	6,26
B-224	1721-141	98 tabletten, 8 mg 1721-141	98 comprimés, 8 mg	R	27,71 18,5300	25,18 16,3000	6,64	9,43
B-224 *	0749-911	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,2440	0,2147	+0,0293	+0,0293
B-224 **	0749-911	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,2004	0,1763		
BAYER							ATC: J01MA14	
B-125	1657-667	5 tabletten, 400 mg 1657-667	5 comprimés, 400 mg	R	15,20 8,4100	15,20 8,4100	2,23	3,72
B-125	1657-659	10 tabletten, 400 mg 1657-659	10 comprimés, 400 mg	R	25,77 16,8200	25,77 16,8200	4,19	7,04
B-125 *	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	2,1710	2,1710	+0,0000	+0,0000
B-125 **	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,7830	1,7830		
BAYER							ATC: J01MA14	
	0774-448	<i>5 injectieflacons 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml</i>	<i>5 flacons injectables 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml</i>		90,2000	90,2000		
B-125 *	0774-448	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml	R	20,5440	20,5440	+0,0000	+0,0000
B-125 **	0774-448	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml	R	19,1220	19,1220		
APOTEX							ATC: C09CA06	
B-224	2926-681	28 tabletten, 16 mg 2926-681	28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62
B-224	2926-699	98 tabletten, 16 mg 2926-699	98 comprimés, 16 mg	G	27,99 18,7900	27,99 18,7900	4,51	7,57
B-224 *	0751-859	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	G	0,2474	0,2474		
B-224 **	0751-859	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	G	0,2033	0,2033		
APOTEX							ATC: C09CA06	
B-224	2926-673	98 tabletten, 8 mg 2926-673	98 comprimés, 8 mg	G	23,31 14,7300	23,31 14,7300	3,86	6,48
B-224 *	0751-867	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1940	0,1940		
B-224 **	0751-867	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1593	0,1593		
EUROGENERICIS							ATC: C09CA06	
B-224	2898-278	28 tabletten, 16 mg 2898-278	28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62
B-224	2898-286	98 tabletten, 16 mg 2898-286	98 comprimés, 16 mg	G	26,81 17,7400	26,81 17,7400	4,34	7,29
B-224 *	0751-222	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	G	0,2336	0,2336		
B-224 **	0751-222	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	G	0,1918	0,1918		
EUROGENERICIS							ATC: C09CA06	
B-224	2898-245	98 tabletten, 32 mg 2898-245	98 comprimés, 32 mg	G	32,72 22,9500	32,72 22,9500	5,17	8,70
B-224 *	0751-230	1 tablet, 32 mg	1 comprimé, 32 mg	G	0,3022	0,3022		
B-224 **	0751-230	1 tablet, 32 mg	1 comprimé, 32 mg	G	0,2483	0,2483		
EUROGENERICIS							ATC: C09CA06	
B-224	2898-252	28 tabletten, 8 mg 2898-252	28 comprimés, 8 mg	G	13,40 7,0100	13,40 7,0100	1,86	3,10
B-224	2898-260	98 tabletten, 8 mg 2898-260	98 comprimés, 8 mg	G	22,28 13,9300	22,28 13,9300	3,69	6,16
B-224 *	0751-214	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1835	0,1835		
B-224 **	0751-214	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1507	0,1507		

CANDESARTAN MYLAN 16 mg							MYLAN		ATC: C09CA06		
B-224	2909-133	28 tabletten, 16 mg 2909-133		28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62		
B-224	2909-158	98 tabletten, 16 mg 2909-158		98 comprimés, 16 mg	G	28,10 18,8800	28,10 18,8800	4,52	7,60		
B-224 *	0752-691	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,2486	0,2486				
B-224 **	0752-691	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,2042	0,2042				
CANDESARTAN MYLAN 8 mg							MYLAN		ATC: C09CA06		
B-224	2909-125	98 tabletten, 8 mg 2909-125		98 comprimés, 8 mg	G	23,31 14,7300	23,31 14,7300	3,86	6,48		
B-224 *	0752-709	1 tablet, 8 mg		1 comprimé, 8 mg	G	0,1940	0,1940				
B-224 **	0752-709	1 tablet, 8 mg		1 comprimé, 8 mg	G	0,1593	0,1593				
CANDESARTAN SANDOZ 16 mg							SANDOZ		ATC: C09CA06		
B-224	2828-309	28 tabletten, 16 mg 2828-309		28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62		
B-224	2828-317	56 tabletten, 16 mg 2828-317		56 comprimés, 16 mg	G	23,00 14,4900	23,00 14,4900	3,82	6,41		
B-224	2828-325	98 tabletten, 16 mg 2828-325		98 comprimés, 16 mg	G	26,79 17,7200	26,79 17,7200	4,34	7,28		
B-224 *	0752-311	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,2334	0,2334				
B-224 **	0752-311	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,1916	0,1916				
CANDESARTAN SANDOZ 32 mg							SANDOZ		ATC: C09CA06		
B-224	2878-155	28 tabletten, 32 mg 2878-155		28 comprimés, 32 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62		
B-224	2878-163	56 tabletten, 32 mg 2878-163		56 comprimés, 32 mg	G	23,16 14,6200	23,16 14,6200	3,84	6,45		
B-224	2828-333	98 tabletten, 32 mg 2828-333		98 comprimés, 32 mg	G	32,71 22,9400	32,71 22,9400	5,17	8,69		
B-224 *	0752-493	1 tablet, 32 mg		1 comprimé, 32 mg	G	0,3020	0,3020				
B-224 **	0752-493	1 tablet, 32 mg		1 comprimé, 32 mg	G	0,2482	0,2482				
CANDESARTAN SANDOZ 8 mg							SANDOZ		ATC: C09CA06		
B-224	2828-275	28 tabletten, 8 mg 2828-275		28 comprimés, 8 mg	G	13,38 6,9900	13,38 6,9900	1,85	3,09		
B-224	2828-283	56 tabletten, 8 mg 2828-283		56 comprimés, 8 mg	G	19,40 11,6800	19,40 11,6800	3,10	5,16		
B-224	2828-291	98 tabletten, 8 mg 2828-291		98 comprimés, 8 mg	G	22,26 13,9100	22,26 13,9100	3,69	6,15		
B-224 *	0752-329	1 tablet, 8 mg		1 comprimé, 8 mg	G	0,1832	0,1832				
B-224 **	0752-329	1 tablet, 8 mg		1 comprimé, 8 mg	G	0,1504	0,1504				
CANDESARTAN TEVA 16 mg							TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA06		
B-224	2880-813	28 tabletten, 16 mg 2880-813		28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17	3,62		
B-224	2880-821	98 tabletten, 16 mg 2880-821		98 comprimés, 16 mg	G	26,74 17,6800	26,74 17,6800	4,33	7,27		
B-224 *	0753-434	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,2329	0,2329				
B-224 **	0753-434	1 tablet, 16 mg		1 comprimé, 16 mg	G	0,1912	0,1912				
CANDESARTAN TEVA 32 mg							TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA06		
B-224	2880-797	98 tabletten, 32 mg 2880-797		98 comprimés, 32 mg	G	32,67 22,9100	32,67 22,9100	5,17	8,69		
B-224 *	0753-426	1 tablet, 32 mg		1 comprimé, 32 mg	G	0,3017	0,3017				
B-224 **	0753-426	1 tablet, 32 mg		1 comprimé, 32 mg	G	0,2478	0,2478				

CANDESARTAN TEVA 8 mg							TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: C09CA06		
B-224	2880-805	98 tabletten, 8 mg 2880-805	98 comprimés, 8 mg	G	22,21 13,8700	22,21 13,8700	3,68	6,13		
B-224 *	0753-442	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1827	0,1827				
B-224 **	0753-442	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	G	0,1500	0,1500				
DORZOLAMIDE/TIMOLOL EG 20 mg/ml + 5 mg/ml							EUROGENERICST ATC: S01ED51			
B-168	2948-339	5 oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml 2948-339	5 collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	9,71 4,1300	9,71 4,1300	1,10	1,83		
B-168	2903-912	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml 2903-912	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	20,29 12,3700	20,29 12,3700	3,28	5,47		
B-168 *	0752-873	1 container met druppelpipet, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	5,6700	5,6700				
B-168 **	0752-873	1 container met druppelpipet, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	4,6500	4,6500				
DORZOLAMIDE/TIMOLOL TEVA 20 mg/ml + 5 mg/ml							TEVA PHARMA BELGIUM ATC: S01ED51			
B-168	2994-663	3 flacons met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml 2994-663	3 flacons avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	20,29 12,3700	20,29 12,3700	3,28	5,47		
B-168 *	7701-733	1 flacon met druppelpipet 5 ml oogdruppels, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	5,3200	5,3200				
B-168 **	7701-733	1 flacon met druppelpipet 5 ml oogdruppels, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	4,3700	4,3700				
ESCITALOPRAM APOTEX 10 mg							APOTEX ATC: N06AB10			
B-73	3138-328	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3138-328	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	11,86 5,8100	11,86 5,8100	1,54	2,57		
B-73	3138-336	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3138-336	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	27,74 18,5600	27,74 18,5600	4,47	7,51		
B-73 *	7707-102	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2444	0,2444				
B-73 **	7707-102	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2007	0,2007				
ESCITALOPRAM APOTEX 20 mg							APOTEX ATC: N06AB10			
B-73	3138-344	28 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3138-344	28 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	11,86 5,8100	11,86 5,8100	1,54	2,57		
B-73	3138-351	98 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3138-351	98 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	27,74 18,5600	27,74 18,5600	4,47	7,51		
B-73 *	7707-110	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2444	0,2444				
B-73 **	7707-110	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2007	0,2007				
ESCITALOPRAM EG 10 mg							EUROGENERICST ATC: N06AB10			
B-73	2890-895	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 2890-895	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,91 7,4000	13,91 7,4000	1,96	3,27		
B-73	3110-731	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3110-731	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	21,32 13,1700	21,32 13,1700	3,49	5,82		
B-73	2890-887	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 2890-887	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	29,47 20,0900	29,47 20,0900	4,71	7,92		
B-73 *	0756-296	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2646	0,2646				
B-73 **	0756-296	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2173	0,2173				
ESCITALOPRAM EG 20 mg							EUROGENERICST ATC: N06AB10			
B-73	3095-510	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 3095-510	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,64 14,2100	22,64 14,2100	3,77	6,28		
B-73	3110-749	56 filmomhulde tabletten, 20 mg 3110-749	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,46 29,7800	40,46 29,7800	6,26	10,54		
B-73	3110-723	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 3110-723	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	44,29 33,1600	44,29 33,1600	6,81	11,45		
B-73 *	7706-245	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,4312	0,4312				
B-73 **	7706-245	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3587	0,3587				

ESCITALOPRAM MYLAN 10 mg							ATC: N06AB10	
MYLAN								
B-73	3129-434	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 3129-434	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,67 7,2200	13,67 7,2200	1,91	3,19
B-73	3129-442	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3129-442	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,53 9,4400	16,53 9,4400	2,50	4,17
B-73	3129-459	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 3129-459	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	36,14 25,9600	36,14 25,9600	5,65	9,51
B-73 *	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3418	0,3418		
B-73 **	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2808	0,2808		
ESCITALOPRAM MYLAN 20 mg							ATC: N06AB10	
MYLAN								
B-73	3129-467	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 3129-467	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	23,98 15,2500	23,98 15,2500	3,94	6,62
B-73	3129-475	56 filmomhulde tabletten, 20 mg 3129-475	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,46 29,7800	40,46 29,7800	6,26	10,54
B-73	3129-483	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 3129-483	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	55,01 42,6200	55,01 42,6200	8,32	14,01
B-73 *	7706-864	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,5336	0,5336		
B-73 **	7706-864	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,4610	0,4610		
ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg							ATC: N06AB10	
SANDOZ								
B-73	3054-186	14 filmomhulde tabletten, 10 mg 3054-186	14 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,65 4,8700	10,65 4,8700	1,29	2,15
B-73	2983-088	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-088	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,64 7,2000	13,64 7,2000	1,91	3,18
B-73	2983-096	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-096	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,49 9,4200	16,49 9,4200	2,50	4,16
B-73	2983-047	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 2983-047	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	32,20 22,5000	32,20 22,5000	5,10	8,57
B-73 *	7703-663	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2963	0,2963		
B-73 **	7703-663	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2434	0,2434		
ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg							ATC: N06AB10	
SANDOZ								
B-73	3143-567	30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3143-567	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67	4,44
B-73	3143-575	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3143-575	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	24,91 16,0600	24,91 16,0600	4,07	6,84
B-73	3143-583	90 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3143-583	90 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	34,02 24,0900	34,02 24,0900	5,35	9,00
B-73 *	7707-656	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,3454	0,3454		
B-73 **	7707-656	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2838	0,2838		
ESCITALOPRAM SANDOZ 15 mg							ATC: N06AB10	
SANDOZ								
B-73	3046-182	28 filmomhulde tabletten, 15 mg 3046-182	28 comprimés pelliculés, 15 mg	G	22,48 14,0900	22,48 14,0900	3,74	6,23
B-73	3046-208	56 filmomhulde tabletten, 15 mg 3046-208	56 comprimés pelliculés, 15 mg	G	32,25 22,5400	32,25 22,5400	5,11	8,59
B-73	3046-216	98 filmomhulde tabletten, 15 mg 3046-216	98 comprimés pelliculés, 15 mg	G	51,41 39,4400	51,41 39,4400	7,81	13,15
B-73 *	7706-120	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,4992	0,4992		
B-73 **	7706-120	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,4266	0,4266		

ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73	2983-070	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 2983-070	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	23,57 14,9400	23,57 14,9400	3,89	6,53
B-73	2983-054	56 filmomhulde tabletten, 20 mg 2983-054	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,77 30,0500	40,77 30,0500	6,31	10,61
B-73	2983-062	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 2983-062	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	54,22 41,9200	54,22 41,9200	8,21	13,82
B-73 *	7703-671	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,5260	0,5260		
B-73 **	7703-671	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,4535	0,4535		
ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73	3143-591	90 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3143-591	90 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	61,32 48,1800	61,32 48,1800	9,21	14,70
B-73 *	7708-134	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,6464	0,6464		
B-73 **	7708-134	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,5674	0,5674		
ESCITALOPRAM SANDOZ 5 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73	3046-141	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 3046-141	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	10,65 4,8700	10,65 4,8700	1,29	2,15
B-73	3046-158	56 filmomhulde tabletten, 5 mg 3046-158	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	14,42 7,8000	14,42 7,8000	2,07	3,45
B-73	3046-174	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 3046-174	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	21,91 13,6400	21,91 13,6400	3,62	6,03
B-73 *	7706-112	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1796	0,1796		
B-73 **	7706-112	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1476	0,1476		
ESCITALOPRAM SANDOZ 5 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73	3143-559	30 orodispergeerbare tabletten, 5 mg 3143-559	30 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	10,84 5,0200	10,84 5,0200	1,33	2,22
B-73 *	7708-126	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,2160	0,2160		
B-73 **	7708-126	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,1773	0,1773		
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	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54	2,57
B-73	3093-085	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3093-085	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89	3,16
B-73	3093-093	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 3093-093	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10	6,89
B-73 *	7706-310	1 filmomhulde tabletten, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2141	0,2141		
B-73 **	7706-310	1 filmomhulde tabletten, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1759	0,1759		
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	12,40 6,2300	12,40 6,2300	1,65	2,75
B-73	3092-376	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3092-376	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67	4,44
B-73	3092-384	100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 3092-384	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	28,41 19,1500	28,41 19,1500	4,56	7,67
B-73 *	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2471	0,2471		
B-73 **	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2030	0,2030		

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	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54	2,57			
B-73	3118-320	56 filmomhulde tabletten, 15 mg 3118-320	56 comprimés pelliculés, 15 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89	3,16			
B-73	3093-143	98 filmomhulde tabletten, 15 mg 3093-143	98 comprimés pelliculés, 15 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10	6,89			
B-73 *	7706-773	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,2141	0,2141					
B-73 **	7706-773	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,1759	0,1759					
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	12,40 6,2300	12,40 6,2300	1,65	2,75			
B-73	3138-419	60 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 3138-419	60 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67	4,44			
B-73	3138-781	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 3138-781	100 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	28,41 19,1500	28,41 19,1500	4,56	7,67			
B-73 *	7707-235	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2471	0,2471					
B-73 **	7707-235	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2030	0,2030					
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	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54	2,57			
B-73	3118-338	56 filmomhulde tabletten, 20 mg 3118-338	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89	3,16			
B-73	3093-168	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 3093-168	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10	6,89			
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	12,40 6,2300	12,40 6,2300	1,65	2,75			
B-73	3138-427	60 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3138-427	60 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67	4,44			
B-73	3092-400	100 orodispergeerbare tabletten, 20 mg 3092-400	100 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	28,41 19,1500	28,41 19,1500	4,56	7,67			
B-73 *	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2471	0,2471					
B-73 **	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2030	0,2030					
ESCITALOPRAM TEVA 5 mg							TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10		
B-73	3093-119	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 3093-119	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54	2,57			
B-73	3118-312	56 filmomhulde tabletten, 5 mg 3118-312	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89	3,16			
B-73	3093-127	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 3093-127	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10	6,89			
B-73 *	7706-765	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2141	0,2141					
B-73 **	7706-765	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1759	0,1759					
ESCITALOPRAM TEVA 5 mg							TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10		
B-73	3138-385	30 orodispergeerbare tabletten, 5 mg 3138-385	30 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	10,84 5,0200	10,84 5,0200	1,33	2,22			
B-73	3138-393	60 orodispergeerbare tabletten, 5 mg 3138-393	60 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67	4,44			
B-73	3138-773	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg 3138-773	100 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	21,58 13,3800	21,58 13,3800	3,55	5,91			
B-73 *	7707-219	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,1727	0,1727					
B-73 **	7707-219	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,1418	0,1418					

GLYPRESSIN		FERRING		ATC: H01BA04				
B-199 *	0735-837	5 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 5 ampullen 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 5 ampoules 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml	R	82,4500	71,6500		
B-199 **	0735-837	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml	R	18,9020	16,6120	+2,2900	+2,2900
B-199 **	0735-837	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml	R	17,4800	15,1900		
MOXIFLOXACIN APOTEX 400 mg		APOTEX		ATC: J01MA14				
B-125	3117-470	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 3117-470	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,19 8,4000	15,19 8,4000	2,23	3,71
B-125	3117-488	10 filmomhulde tabletten, 400 mg 3117-488	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,76 16,8100	25,76 16,8100	4,19	7,04
B-125 *	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	2,1690	2,1690		
B-125 **	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7820	1,7820		
MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: J01MA14				
B-125	3074-929	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 3074-929	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,16 8,3700	15,16 8,3700	2,22	3,70
B-125	3074-937	10 filmomhulde tabletten, 400 mg 3074-937	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,68 16,7500	25,68 16,7500	4,18	7,02
B-125 *	7705-817	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	2,1620	2,1620		
B-125 **	7705-817	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7760	1,7760		
MOXIFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICCS		ATC: J01MA14				
B-125	3094-976	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 3094-976	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,19 8,4000	15,19 8,4000	2,23	3,71
B-125	3094-984	10 filmomhulde tabletten, 400 mg 3094-984	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,76 16,8100	25,76 16,8100	4,19	7,04
B-125 *	7705-890	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	2,1690	2,1690		
B-125 **	7705-890	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7820	1,7820		
MOXIFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA14				
B-125	3087-087	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 3087-087	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,38 8,5500	15,38 8,5500	2,27	3,78
B-125	3094-026	7 filmomhulde tabletten, 400 mg 3094-026	7 comprimés pelliculés, 400 mg	G	19,49 11,7600	19,49 11,7600	3,12	5,20
B-125	3087-095	10 filmomhulde tabletten, 400 mg 3087-095	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	26,09 17,1000	26,09 17,1000	4,24	7,12
B-125	3094-034	14 filmomhulde tabletten, 400 mg 3094-034	14 comprimés pelliculés, 400 mg	G	33,39 23,5500	33,39 23,5500	5,27	8,86
B-125 *	7705-833	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	2,1707	2,1707		
B-125 **	7705-833	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7829	1,7829		
NEORAL-SANDIMMUM		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AD01				
A-29	1428-044	60 capsules, zacht, 10 mg 1428-044	60 capsules molles, 10 mg	R	20,19 12,3000	20,19 12,3000	0,00	0,00
A-29 *	0761-981	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule molle, 10 mg	R	0,2645	0,2645	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0761-981	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule molle, 10 mg	R	0,2173	0,2173		
NEORAL-SANDIMMUN 100 mg (PharmaPartner)		PHARMAPARTNER		ATC: L04AD01				
A-29	2282-499	50 capsules, hard, 100 mg 2282-499	50 gélules, 100 mg	R	93,50 77,2200	93,50 77,2200	0,00	0,00
A-29 *	0781-419	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	1,7792	1,7792	+0,0000	+0,0000
A-29 **	0781-419	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	1,6370	1,6370		

NEORAL-SANDIMMUN							NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AD01		
A-29	1174-663	50 capsules, zacht, 100 mg 1174-663	50 capsules molles, 100 mg	R	98,62 81,9200	98,62 81,9200	0,00	0,00			
A-29 *	0744-342	1 capsule, zacht, 100 mg	1 capsule molle, 100 mg	R	1,8790	1,8790	+0,0000	+0,0000			
A-29 **	0744-342	1 capsule, zacht, 100 mg	1 capsule molle, 100 mg	R	1,7368	1,7368					
NEORAL-SANDIMMUN							NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AD01		
A-29	1174-689	50 capsules, zacht, 50 mg 1174-689	50 capsules molles, 50 mg	R	58,93 46,0700	58,93 46,0700	0,00	0,00			
A-29 *	0744-334	1 capsule, zacht, 50 mg	1 capsule molle, 50 mg	R	1,1188	1,1188	+0,0000	+0,0000			
A-29 **	0744-334	1 capsule, zacht, 50 mg	1 capsule molle, 50 mg	R	0,9766	0,9766					
NEORAL-SANDIMMUN							NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AD01		
A-29	1174-671	50 capsules, zacht, 25 mg 1174-671	50 capsules molles, 25 mg	R	34,65 24,6600	34,65 24,6600	0,00	0,00			
A-29 *	0744-326	1 capsule, zacht, 25 mg	1 capsule molle, 25 mg	R	0,6364	0,6364	+0,0000	+0,0000			
A-29 **	0744-326	1 capsule, zacht, 25 mg	1 capsule molle, 25 mg	R	0,5228	0,5228					
PROFLOX 400 mg							THERABEL PHARMA		ATC: J01MA14		
B-125	1686-864	5 filmomhulde tabletten, 400 mg 1686-864	5 comprimés pelliculés, 400 mg	R	14,86 8,1500	14,86 8,1500	2,16	3,60			
B-125	1686-856	10 filmomhulde tabletten, 400 mg 1686-856	10 comprimés pelliculés, 400 mg	R	25,23 16,3400	25,23 16,3400	4,11	6,91			
B-125 *	0768-648	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	2,1090	2,1090	+0,0000	+0,0000			
B-125 **	0768-648	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	1,7320	1,7320					
SANDIMMUN							NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AD01		
A-29	0861-187	10 ampullen 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 50 mg/ml 0861-187	10 ampoules 5 ml solution à diluer pour perfusion, 50 mg/ml	R	67,43 53,5700	67,43 53,5700	0,00	0,00			
A-29 *	0716-787	1 ampul 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 50 mg/ml	1 ampoule 5 ml solution à diluer pour perfusion, 50 mg/ml	R	6,3890	6,3890	+0,0000	+0,0000			
A-29 **	0716-787	1 ampul 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 50 mg/ml	1 ampoule 5 ml solution à diluer pour perfusion, 50 mg/ml	R	5,6780	5,6780					
SIPRALEXA 10 mg							LUNDBECK		ATC: N06AB10		
B-73	1741-115	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 1741-115	28 comprimés pelliculés, 10 mg	R	16,45 9,3800	16,45 9,3800	2,49	4,15			
B-73	2405-058	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 2405-058	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	23,66 15,0000	23,66 15,0000	3,90	6,55			
B-73	2999-860	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 2999-860	98 comprimés pelliculés, 10 mg	R	36,44 26,2400	36,44 26,2400	5,70	9,58			
B-73 *	0772-897	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3455	0,3455	+0,0000	+0,0000			
B-73 **	0772-897	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,2838	0,2838					
SIPRALEXA 10 mg (Impexeco)							IMPEXECO		ATC: N06AB10		
B-73	3172-392	28 filmomhulde tabletten, 10 mg 3172-392	28 comprimés pelliculés, 10 mg	R	16,45 9,3800	16,45 9,3800	2,49	4,15			
B-73	3172-418	56 filmomhulde tabletten, 10 mg 3172-418	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	23,66 15,0000	23,66 15,0000	3,90	6,55			
B-73	3172-442	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 3172-442	98 comprimés pelliculés, 10 mg	R	36,44 26,2400	36,44 26,2400	5,70	9,58			
B-73 *	7708-274	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3455	0,3455	+0,0000	+0,0000			
B-73 **	7708-274	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,2838	0,2838					
SIPRALEXA 20 mg							LUNDBECK		ATC: N06AB10		
B-73	2745-610	28 filmomhulde tabletten, 20 mg 2745-610	28 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,66 15,0000	23,66 15,0000	3,90	6,55			
B-73	3093-903	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 3093-903	98 comprimés pelliculés, 20 mg	R	54,31 42,0000	54,31 42,0000	8,22	13,84			
B-73 *	0759-001	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,5268	0,5268	+0,0000	+0,0000			
B-73 **	0759-001	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,4543	0,4543					

TENSOCMYLAN 20 mg/ml + 5 mg/ml MYLAN							ATC: S01ED51	
B-168	2919-934	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml 2919-934	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	20,29 12,3700	20,29 12,3700	3,28	5,47
B-168 *	0752-253	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	5,3200	5,3200		
B-168 **	0752-253	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	4,3700	4,3700		
TIMOGLAUCON 0,5 %/2 % SANDOZ							ATC: S01ED51	
B-168	2898-492	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml 2898-492	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	9,71 4,1300	9,71 4,1300	1,10	1,83
B-168	2713-071	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml 2713-071	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	20,27 12,3600	20,27 12,3600	3,28	5,46
B-168 *	0798-314	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	5,3167	5,3167		
B-168 **	0798-314	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	4,3667	4,3667		
TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg TEVA PHARMA BELGIUM							(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	
							ATC: G04BD07	
Cx-9	3140-027	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 3140-027	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	24,13 15,3700	24,13 15,3700	21,22	21,22
Cx-9	3140-035	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 3140-035	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	48,52 36,8900	48,52 36,8900	39,73	39,73
Cx-9 *	7708-175	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	0,5501	0,5501		
Cx-9 **	7708-175	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	0,4655	0,4655		
VARIQUEL 1 mg HOSPIRA							ATC: H01BA04	
	0797-035	5 injectieflacons 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 5 ampullen 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 5 ampoules 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml		70,2400	70,2400		
B-199 *	0797-035	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml	G	16,3120	16,3120		
B-199 **	0797-035	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml	G	14,8900	14,8900		
VENTOLIN 2 mg GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS							ATC: R03CC02	
B-96	0094-862	100 tabletten, 2 mg 0094-862	100 comprimés, 2 mg	R	6,87 1,8600	6,87 1,8600	0,49	0,82
B-96 *	0720-953	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	R	0,0240	0,0240	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0720-953	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	R	0,0197	0,0197		
VENTOLIN 2 mg/5 ml GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS							ATC: R03CC02	
B-96	0094-672	1 fles 150 ml stroop, 0,4 mg/ml 0094-672	1 flacon 150 ml sirop, 0,4 mg/ml	R	5,78 0,8900	5,78 0,8900	0,24	0,39
B-96 *	0720-979	5 ml stroop, 0,4 mg/ml	5 ml sirop, 0,4 mg/ml	R	0,0383	0,0383	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0720-979	5 ml stroop, 0,4 mg/ml	5 ml sirop, 0,4 mg/ml	R	0,0313	0,0313		

2° in hoofdstuk II-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt::

2° au chapitre II-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Paragraaf 50100

Paragraphe 50100

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
AIROMIR UCB PHARMA								
B-96	1114-016	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis 1114-016	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	7,23 2,1800	6,24 1,3000	1,33	1,56
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	2,8100	1,6800	+1,1300	+1,1300
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	2,3100	1,3800		
SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg SANDOZ								
B-96	2620-938	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis 2620-938	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	G	5,50 0,6400	5,50 0,6400	0,17	0,28
B-96 *	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	G	0,8300	0,8300		
B-96 **	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	G	0,6800	0,6800		
SALBUTAMOL TEVA PHARMA 1 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM								
B-96	2970-119	30 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml 2970-119	30 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	G	6,89 1,8800	6,89 1,8800	0,50	0,83
B-96 *	7700-131	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	G	0,0810	0,0810		
B-96 **	7700-131	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	G	0,0663	0,0663		
SALBUTAMOL TEVA PHARMA 2 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM								
B-96	2970-143	30 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 2 mg/ml 2970-143	30 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 2 mg/ml	G	9,25 3,7700	9,25 3,7700	1,00	1,67
B-96 *	7700-149	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 2 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 2 mg/ml	G	0,1623	0,1623		
B-96 **	7700-149	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 2 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 2 mg/ml	G	0,1333	0,1333		
VENTOLIN 100 GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS								
B-96	0135-913	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis 0135-913	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	6,61 1,6300	6,61 1,6300	0,43	0,72
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	2,1000	2,1000	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	1,7300	1,7300		
VENTOLIN GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS								
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml 0094-987	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	6,64 1,6500	6,64 1,6500	0,44	0,73
B-96 *	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	0,2130	0,2130	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	0,1750	0,1750		

Paragraaf 50200

Paragraphe 50200

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
ATROVENT HFA 20 µg/dose SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V ATC: R03BB01								
B-98	2084-556	200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis 2084-556	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose	R	10,08 4,4200	8,06 2,8400	2,77	3,28
B-98 *	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose	R	5,7000	3,6700	+2,0300	+2,0300
B-98 **	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose	R	4,6900	3,0100		
ATROVENT SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V ATC: R03BB01								
B-98	1543-313	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml 1543-313	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	12,33 6,1700	9,86 4,2400	3,59	4,34
B-98 *	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	0,3980	0,2735	+0,1245	+0,1245
B-98 **	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	0,3270	0,2245		
ATROVENT SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V ATC: R03BB01								
B-98	1543-305	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml 1543-305	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	9,78 4,1900	7,82 2,6600	2,67	3,14
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml 1676-758	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	16,97 9,7900	13,58 7,1500	5,29	6,55
B-98 *	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	0,2105	0,1538	+0,0567	+0,0567
B-98 **	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	0,1730	0,1263		
NEBU-TROP 250 µg/ml TEVA PHARMA BELGIUM ATC: R03BB01								
B-98	2547-859	20 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml 2547-859	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	7,95 2,7600	7,95 2,7600	0,73	1,22
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml 2548-022	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	13,96 7,4400	13,96 7,4400	1,97	3,29
B-98 *	0790-691	1 ampul 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	0,1600	0,1600		
B-98 **	0790-691	1 ampul 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	0,1315	0,1315		

Paragraaf 50300

Paragraphe 50300

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			
COMBIVENT					SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V					ATC: R03AL02	
B-98	1404-920	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	11,63 <i>5,6300</i>	9,32 <i>3,8300</i>	3,33	4,00			
	1404-920			R	22,06	17,65	7,15	8,97			
B-98	1688-951	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	<i>13,7600</i>	<i>10,3200</i>					
	1688-951			R	0,2960	0,2220	+0,0740	+0,0740			
B-98 *	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	<i>0,2432</i>	<i>0,1823</i>					
B-98 **	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R							

Paragraaf 60100

Paragraphe 60100

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			
AIROMIR					UCB PHARMA					ATC: R03AC02	
B-96	1114-016	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	7,23 <i>2,1800</i>	6,24 <i>1,3000</i>	1,33	1,56			
	1114-016			R	2,8100	1,6800	+1,1300	+1,1300			
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	<i>2,3100</i>	<i>1,3800</i>					
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R							
SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg					SANDOZ					ATC: R03AC02	
B-96	2620-938	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	G	5,50 <i>0,6400</i>	5,50 <i>0,6400</i>	0,17	0,28			
	2620-938			G	0,8300	0,8300					
B-96 *	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	G	<i>0,6800</i>	<i>0,6800</i>					
B-96 **	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	G							
VENTOLIN 100					GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS					ATC: R03AC02	
B-96	0135-913	200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	6,61 <i>1,6300</i>	6,61 <i>1,6300</i>	0,43	0,72			
	0135-913			R	2,1000	2,1000	+0,0000	+0,0000			
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R	<i>1,7300</i>	<i>1,7300</i>					
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébuliseur, 100 µg/dose	R							

VENTOLIN GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS							ATC: R03AC02		
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml 0094-987	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	6,64	6,64	0,44	0,73	
B-96 *	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	0,2130	0,2130	+0,0000	+0,0000	
B-96 **	0727-594	1 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	0,1750	0,1750			

Paragraaf 60200

Paragraphe 60200

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	

ATROVENT HFA 20 µg/dose			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01		
B-98	2084-556	200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis 2084-556	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose	R	10,08	8,06	2,77	3,28	
B-98 *	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose	R	5,7000	3,6700	+2,0300	+2,0300	
B-98 **	0775-130	1 patroon, 20 µg/dosis	1 cartouche, 20 µg/dose	R	4,6900	3,0100			

ATROVENT			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01		
B-98	1543-313	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml 1543-313	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	12,33	9,86	3,59	4,34	
B-98 *	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	0,3980	0,2735	+0,1245	+0,1245	
B-98 **	0763-045	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	0,3270	0,2245			

ATROVENT			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V				ATC: R03BB01		
B-98	1543-305	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml 1543-305	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	9,78	7,82	2,67	3,14	
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml 1676-758	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	16,97	13,58	5,29	6,55	
B-98 *	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	0,2105	0,1538	+0,0567	+0,0567	
B-98 **	0763-037	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	0,1730	0,1263			

NEBU-TROP 250 µg/ml			TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: R03BB01		
B-98	2547-859	20 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml 2547-859	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	7,95	7,95	0,73	1,22	
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml 2548-022	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	13,96	13,96	1,97	3,29	
B-98 *	0790-691	1 ampul 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	0,1600	0,1600			
B-98 **	0790-691	1 ampul 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	1 ampoule 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	0,1315	0,1315			

Paragraaf 60300

Paragraphe 60300

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

COMBIVENT			SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V	ATC: R03AL02				
B-98	1404-920 1404-920	20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	11,63 5,6300	9,32 3,8300	3,33	4,00
B-98	1688-951 1688-951	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	22,06 13,7600	17,65 10,3200	7,15	8,97
B-98 *	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	0,2960	0,2220	+0,0740	+0,0740
B-98 **	0768-382	1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml	R	0,2432	0,1823		

NEBU-IPRASAL 0,5 mg/2,5 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: R03AL02				
B-98	2547-941 2547-941	20 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	20 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	G	9,32 3,8300	9,32 3,8300	1,02	1,69
B-98	2548-014 2548-014	60 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	60 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	G	17,65 10,3200	17,65 10,3200	2,74	4,56
B-98 *	0790-741	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	G	0,2220	0,2220		
B-98 **	0790-741	1 ampul 2,5 ml verneveloplossing, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	1 ampoule 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,2 mg/ml / 1 mg/ml	G	0,1823	0,1823		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

- a) in § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:
- a) au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

EXELON 1,5 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: N06DA03				
B-254	1574-045 1574-045	56 capsules, hard, 1,5 mg	56 gélules, 1,5 mg	R	44,67 33,5000	44,67 33,5000	6,86	11,54
B-254 *	0769-653	1 capsule, hard, 1,5 mg	1 gélule, 1,5 mg	R	0,7611	0,7611	+0,0000	+0,0000
B-254 **	0769-653	1 capsule, hard, 1,5 mg	1 gélule, 1,5 mg	R	0,6341	0,6341		

EXELON 3 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: N06DA03				
B-254	1574-052 1574-052	56 capsules, hard, 3 mg	56 gélules, 3 mg	R	47,57 36,0500	47,57 36,0500	7,27	11,80
B-254 *	0769-661	1 capsule, hard, 3 mg	1 gélule, 3 mg	R	0,8093	0,8093	+0,0000	+0,0000
B-254 **	0769-661	1 capsule, hard, 3 mg	1 gélule, 3 mg	R	0,6823	0,6823		

EXELON 4,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: N06DA03								
B-254	1574-060	56 capsules, hard, 4,5 mg 1574-060	56 gélules, 4,5 mg	R	47,57 36,0500	47,57 36,0500	7,27	11,80
B-254 *	0769-679	1 capsule, hard, 4,5 mg	1 gélule, 4,5 mg	R	0,8093	0,8093	+0,0000	+0,0000
B-254 **	0769-679	1 capsule, hard, 4,5 mg	1 gélule, 4,5 mg	R	0,6823	0,6823		
EXELON 6 mg NOVARTIS PHARMA ATC: N06DA03								
B-254	1574-078	56 capsules, hard, 6 mg 1574-078	56 gélules, 6 mg	R	48,64 37,0000	48,64 37,0000	7,42	11,80
B-254 *	0769-687	1 capsule, hard, 6 mg	1 gélule, 6 mg	R	0,8273	0,8273	+0,0000	+0,0000
B-254 **	0769-687	1 capsule, hard, 6 mg	1 gélule, 6 mg	R	0,7004	0,7004		

b) in § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) au § 2680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

DETRUSITOL RETARD 4 mg PFIZER ATC: G04BD07								
B-265	1713-908	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 1713-908	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	R	31,59 21,9500	31,59 21,9500	5,01	8,43
B-265	2456-432	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 2456-432	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	R	66,44 52,7000	66,44 52,7000	9,70	14,70
B-265 *	0774-596	1 capsule met verlengde afgifte, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	R	0,7496	0,7496	+0,0000	+0,0000
B-265 **	0774-596	1 capsule met verlengde afgifte, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	R	0,6650	0,6650		

(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: G04BD07								
B-265	3140-027	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 3140-027	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	24,13 15,3700	24,13 15,3700	3,96	6,65
B-265	3140-035	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg 3140-035	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	48,52 36,8900	48,52 36,8900	7,40	12,46
B-265 *	7708-175	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	0,5501	0,5501		
B-265 **	7708-175	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	G	0,4655	0,4655		

c) in § 3680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) au § 3680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

COSOPT 20 mg/ml 5 mg/ml (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: S01ED51								
B-168	2981-777	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml 2981-777	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	29,73 20,3200	29,73 20,3200	4,75	7,99
B-168 *	7700-602	1 container met druppelpipet, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	8,7400	8,7400	+0,0000	+0,0000
B-168 **	7700-602	1 container met druppelpipet, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	7,1800	7,1800		

COSOPT UNIT DOSE 20 mg/ml + 5 mg/ml			MSD BELGIUM			ATC: S01ED51		
B-168	2599-637	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 0,2 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	60 récipients unidose 0,2 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	22,48	22,48	3,74	6,23
	2599-637				14,0900	14,0900		
B-168 *	0796-243	1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,2 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 récipient unidose 0,2 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	0,3030	0,3030	+0,0000	+0,0000
B-168 **	0796-243	1 verpakking voor éénmalig gebruik 0,2 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	1 récipient unidose 0,2 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	0,2490	0,2490		
COSOPT OCUMETER PLUS 20 mg/5 mg			MSD BELGIUM			ATC: S01ED51		
B-168	1632-272	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	R	29,73	29,73	4,75	7,99
	1632-272				20,3200	20,3200		
B-168 *	0770-552	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	R	8,7400	8,7400	+0,0000	+0,0000
B-168 **	0770-552	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	R	7,1800	7,1800		

d) in § 4680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) au § 4680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

EXELON 4,6 mg/24 u			NOVARTIS PHARMA			ATC: N06DA03		
B-254	2473-221	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	R	54,31	51,05	11,02	15,06
	2473-221				42,0000	39,1300		
B-254 *	0788-984	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	R	1,7210	1,6197	+0,1013	+0,1013
B-254 **	0788-984	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	R	1,4840	1,3827		

EXELON 9,5 mg/24 u			NOVARTIS PHARMA			ATC: N06DA03		
B-254	2473-205	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	R	54,31	53,18	8,93	12,93
	2473-205				42,0000	41,0000		
B-254	2473-213	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	R	146,70	136,06	20,34	25,34
	2473-213				126,0000	116,2400		
B-254 *	0788-992	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	R	1,5630	1,4480	+0,1150	+0,1150
B-254 **	0788-992	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	R	1,4840	1,3690		

e) in § 4680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) au § 4680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EXELON 13,3 mg/24 u NOVARTIS PHARMA				ATC: N06DA03	
B-254	3036-076	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²		
	3036-076				
B-254	3036-084	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²		
	3036-084				
B-254 *	7703-960	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²		
B-254 **	7703-960	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²		

f) in § 4680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) au § 4680000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix
RIVASTIGMIN SANDOZ 4,6 mg/24h SANDOZ				ATC: N06DA03	
B-254	3118-528	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	51,05
	3118-528				39,1300
B-254 *	7707-664	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1850
B-254 **	7707-664	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1060
RIVASTIGMIN SANDOZ 4,6 mg/24u SANDOZ				ATC: N06DA03	
B-254	3137-734	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	111,70
	3137-734				93,9100
B-254 *	7707-664	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1850
B-254 **	7707-664	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1060
RIVASTIGMIN SANDOZ 9,5 mg/24h SANDOZ				ATC: N06DA03	
B-254	3118-536	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	53,19
	3118-536				41,0100
B-254	3118-544	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	136,07
	3118-544				116,2500
B-254 *	7707-672	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,4482
B-254 **	7707-672	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,3692

RIVASTIGMINE APOTEX 4,6 mg/24 u							APOTEX			ATC: N06DA03		
B-254	3095-015	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	51,05	51,05	7,76			11,80		
	3095-015				39,1300	39,1300						
B-254 *	7705-866	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,6197	1,6197						
B-254 **	7705-866	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,3827	1,3827						
RIVASTIGMINE APOTEX 9,5 mg/24 u							APOTEX			ATC: N06DA03		
B-254	3095-023	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	136,07	136,07	9,70			14,70		
	3095-023				116,2500	116,2500						
B-254 *	7705-874	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,4482	1,4482						
B-254 **	7705-874	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,3692	1,3692						
RIVASTIGMINE MYLAN 4,6 mg/24 u							MYLAN			ATC: N06DA03		
B-254	3091-642	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,5 mg/cm ²	G	51,05	51,05	7,76			11,80		
	3091-642				39,1300	39,1300						
B-254 *	7706-286	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,5 mg/cm ²	G	1,6197	1,6197						
B-254 **	7706-286	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,5 mg/cm ²	G	1,3827	1,3827						
RIVASTIGMINE MYLAN 9,5 mg/24 u							MYLAN			ATC: N06DA03		
B-254	3091-659	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,5 mg/cm ²	G	53,19	53,19	7,80			11,80		
	3091-659				41,0100	41,0100						
B-254	3091-667	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,5 mg/cm ²	G	136,07	136,07	9,70			14,70		
	3091-667				116,2500	116,2500						
B-254 *	7706-294	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,5 mg/cm ²	G	1,4482	1,4482						
B-254 **	7706-294	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,5 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,5 mg/cm ²	G	1,3692	1,3692						
RIVASTIGMINE TEVA 4,6 mg/24u							TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N06DA03		
B-254	3073-111	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	51,05	51,05	7,76			11,80		
	3073-111				39,1300	39,1300						
B-254	3139-185	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	111,70	111,70	9,70			14,70		
	3139-185				93,9100	93,9100						
B-254 *	7704-414	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1850	1,1850						
B-254 **	7704-414	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,1060	1,1060						
RIVASTIGMINE TEVA 9,5 mg/24u							TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N06DA03		
B-254	3073-129	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	30 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	53,19	53,19	7,80			11,80		
	3073-129				41,0100	41,0100						
B-254	3073-137	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	90 dispositifs transdermiques, 1,8 mg/cm ²	G	136,07	136,07	9,70			14,70		
	3073-137				116,2500	116,2500						
B-254 *	7704-422	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,4482	1,4482						
B-254 **	7704-422	1 pleister voor transdermaal gebruik, 1,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 1,8 mg/cm ²	G	1,3692	1,3692						

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2014.

Brussel, 16 september 2014.

Mevr. L. ONKELINX

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2014.

Bruxelles, le 16 septembre 2014.

Mme L. ONKELINX

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22486]

16 SEPTEMBER 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 9 september 2014;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 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. 56.644/2/V van de Raad van State, gegeven op 10 september 2014 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^e, 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 – 2014/22486]

16 SEPTEMBRE 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^{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, 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, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 9 septembre 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} octobre 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° 56.644/2/V du Conseil d'Etat, donné le 10 septembre 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^e, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I 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 :