

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 OVERHEIDSDIENST 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 de 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, renuméroté 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'article 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°, 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.

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°, 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 :

1° au chapitre I:

a) wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) la spécialité suivante est supprimée:

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

b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ATACAND 16 mg		ASTRAZENECA		ATC: C09CA06				
B-224	1381-458	28 tabletten, 16 mg	28 comprimés, 16 mg	R	17,10	14,94	4,33	5,78
	1381-458				9,8900	8,2000		
B-224	1542-034	56 tabletten, 16 mg	56 comprimés, 16 mg	R	24,63	23,00	5,45	8,04
	1542-034				15,8200	14,4900		
B-224	1721-125	98 tabletten, 16 mg	98 comprimés, 16 mg	R	33,26	30,24	7,84	11,13
	1721-125				23,4300	20,7700		
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	28 comprimés, 16 mg	R	14,39	13,79	2,54	3,83
	2057-347				7,7800	7,3100		
B-224	2063-923	56 tabletten, 16 mg	56 comprimés, 16 mg	R	24,63	23,00	5,45	8,04
	2063-923				15,8200	14,4900		
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		

ATACAND 8 mg		ASTRAZENECA		ATC: C09CA06			
B-224	1381-466 1381-466	28 tabletten, 8 mg	28 comprimés, 8 mg	R	14,48 7,8500	13,79 7,3100	2,63 3,92
B-224	1542-026 1542-026	56 tabletten, 8 mg	56 comprimés, 8 mg	R	20,52 12,5600	19,43 11,7000	4,19 6,26
B-224	1721-141 1721-141	98 tabletten, 8 mg	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
B-224 **	0749-911	1 tablet, 8 mg	1 comprimé, 8 mg	R	0,2004	0,1763	+0,0293
AVELOX 400 mg		BAYER		ATC: J01MA14			
B-125	1657-667 1657-667	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	R	15,20 8,4100	15,20 8,4100	2,23 3,72
B-125	1657-659 1657-659	10 tabletten, 400 mg	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
B-125 **	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,7830	1,7830	+0,0000
AVELOX 400 mg/ 250 ml		BAYER		ATC: J01MA14			
	0774-448	5 injectieflacons 250 ml oplossing voor infusie, 1,6 mg/ml	5 flacons injectables 250 ml solution pour perfusion, 1,6 mg/ml		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
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	+0,0000
CANDESARTAN APOTEX 16 mg		APOTEX		ATC: C09CA06			
B-224	2926-681 2926-681	28 tabletten, 16 mg	28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17 3,62
B-224	2926-699 2926-699	98 tabletten, 16 mg	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	
CANDESARTAN APOTEX 8 mg		APOTEX		ATC: C09CA06			
B-224	2926-673 2926-673	98 tabletten, 8 mg	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	
CANDESARTAN EG 16 mg		EUROGENERIC		ATC: C09CA06			
B-224	2898-278 2898-278	28 tabletten, 16 mg	28 comprimés, 16 mg	G	14,94 8,2000	14,94 8,2000	2,17 3,62
B-224	2898-286 2898-286	98 tabletten, 16 mg	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	
CANDESARTAN EG 32 mg		EUROGENERIC		ATC: C09CA06			
B-224	2898-245 2898-245	98 tabletten, 32 mg	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	
CANDESARTAN EG 8 mg		EUROGENERIC		ATC: C09CA06			
B-224	2898-252 2898-252	28 tabletten, 8 mg	28 comprimés, 8 mg	G	13,40 7,0100	13,40 7,0100	1,86 3,10
B-224	2898-260 2898-260	98 tabletten, 8 mg	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	28 comprimés, 16 mg	G	14,94	14,94	2,17	3,62
	2909-133				8,2000	8,2000		
B-224	2909-158	98 tabletten, 16 mg	98 comprimés, 16 mg	G	28,10	28,10	4,52	7,60
	2909-158				18,8800	18,8800		
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	98 comprimés, 8 mg	G	23,31	23,31	3,86	6,48
	2909-125				14,7300	14,7300		
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	28 comprimés, 16 mg	G	14,94	14,94	2,17	3,62
	2828-309				8,2000	8,2000		
B-224	2828-317	56 tabletten, 16 mg	56 comprimés, 16 mg	G	23,00	23,00	3,82	6,41
	2828-317				14,4900	14,4900		
B-224	2828-325	98 tabletten, 16 mg	98 comprimés, 16 mg	G	26,79	26,79	4,34	7,28
	2828-325				17,7200	17,7200		
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	28 comprimés, 32 mg	G	14,94	14,94	2,17	3,62
	2878-155				8,2000	8,2000		
B-224	2878-163	56 tabletten, 32 mg	56 comprimés, 32 mg	G	23,16	23,16	3,84	6,45
	2878-163				14,6200	14,6200		
B-224	2828-333	98 tabletten, 32 mg	98 comprimés, 32 mg	G	32,71	32,71	5,17	8,69
	2828-333				22,9400	22,9400		
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	28 comprimés, 8 mg	G	13,38	13,38	1,85	3,09
	2828-275				6,9900	6,9900		
B-224	2828-283	56 tabletten, 8 mg	56 comprimés, 8 mg	G	19,40	19,40	3,10	5,16
	2828-283				11,6800	11,6800		
B-224	2828-291	98 tabletten, 8 mg	98 comprimés, 8 mg	G	22,26	22,26	3,69	6,15
	2828-291				13,9100	13,9100		
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	28 comprimés, 16 mg	G	14,94	14,94	2,17	3,62
	2880-813				8,2000	8,2000		
B-224	2880-821	98 tabletten, 16 mg	98 comprimés, 16 mg	G	26,74	26,74	4,33	7,27
	2880-821				17,6800	17,6800		
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	98 comprimés, 32 mg	G	32,67	32,67	5,17	8,69
	2880-797				22,9100	22,9100		
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	98 comprimés, 8 mg	G	22,21	22,21	3,68	6,13	
	2880-805				13,8700	13,8700			
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		EUROGENERICS				ATC: S01ED51			
B-168	2948-339	5 oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	5 collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	9,71	9,71	1,10	1,83	
	2948-339				4,1300	4,1300			
B-168	2903-912	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	20,29	20,29	3,28	5,47	
	2903-912				12,3700	12,3700			
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	3 flacons avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	20,29	20,29	3,28	5,47	
	2994-663				12,3700	12,3700			
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	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	11,86	11,86	1,54	2,57	
	3138-328				5,8100	5,8100			
B-73	3138-336	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	27,74	27,74	4,47	7,51	
	3138-336				18,5600	18,5600			
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	28 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	11,86	11,86	1,54	2,57	
	3138-344				5,8100	5,8100			
B-73	3138-351	98 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	98 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	27,74	27,74	4,47	7,51	
	3138-351				18,5600	18,5600			
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		EUROGENERICS				ATC: N06AB10			
B-73	2890-895	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,91	13,91	1,96	3,27	
	2890-895				7,4000	7,4000			
B-73	3110-731	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	21,32	21,32	3,49	5,82	
	3110-731				13,1700	13,1700			
B-73	2890-887	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	29,47	29,47	4,71	7,92	
	2890-887				20,0900	20,0900			
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		EUROGENERICS				ATC: N06AB10			
B-73	3095-510	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,64	22,64	3,77	6,28	
	3095-510				14,2100	14,2100			
B-73	3110-749	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,46	40,46	6,26	10,54	
	3110-749				29,7800	29,7800			
B-73	3110-723	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	44,29	44,29	6,81	11,45	
	3110-723				33,1600	33,1600			
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		MYLAN		ATC: N06AB10					
B-73	3129-434	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,67	13,67	1,91	3,19	
	3129-434				7,2200	7,2200			
B-73	3129-442	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,53	16,53	2,50	4,17	
	3129-442				9,4400	9,4400			
B-73	3129-459	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	36,14	36,14	5,65	9,51	
	3129-459				25,9600	25,9600			
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		MYLAN		ATC: N06AB10					
B-73	3129-467	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	23,98	23,98	3,94	6,62	
	3129-467				15,2500	15,2500			
B-73	3129-475	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,46	40,46	6,26	10,54	
	3129-475				29,7800	29,7800			
B-73	3129-483	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	55,01	55,01	8,32	14,01	
	3129-483				42,6200	42,6200			
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		SANDOZ		ATC: N06AB10					
B-73	3054-186	14 filmomhulde tabletten, 10 mg	14 comprimés pelliculés, 10 mg	G	10,65	10,65	1,29	2,15	
	3054-186				4,8700	4,8700			
B-73	2983-088	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,64	13,64	1,91	3,18	
	2983-088				7,2000	7,2000			
B-73	2983-096	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	16,49	16,49	2,50	4,16	
	2983-096				9,4200	9,4200			
B-73	2983-047	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	32,20	32,20	5,10	8,57	
	2983-047				22,5000	22,5000			
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		SANDOZ		ATC: N06AB10					
B-73	3143-567	30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	17,31	17,31	2,67	4,44	
	3143-567				10,0500	10,0500			
B-73	3143-575	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	24,91	24,91	4,07	6,84	
	3143-575				16,0600	16,0600			
B-73	3143-583	90 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	90 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	34,02	34,02	5,35	9,00	
	3143-583				24,0900	24,0900			
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		SANDOZ		ATC: N06AB10					
B-73	3046-182	28 filmomhulde tabletten, 15 mg	28 comprimés pelliculés, 15 mg	G	22,48	22,48	3,74	6,23	
	3046-182				14,0900	14,0900			
B-73	3046-208	56 filmomhulde tabletten, 15 mg	56 comprimés pelliculés, 15 mg	G	32,25	32,25	5,11	8,59	
	3046-208				22,5400	22,5400			
B-73	3046-216	98 filmomhulde tabletten, 15 mg	98 comprimés pelliculés, 15 mg	G	51,41	51,41	7,81	13,15	
	3046-216				39,4400	39,4400			
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	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	23,57	23,57	3,89	6,53	
	2983-070				14,9400	14,9400			
B-73	2983-054	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,77	40,77	6,31	10,61	
	2983-054				30,0500	30,0500			
B-73	2983-062	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	54,22	54,22	8,21	13,82	
	2983-062				41,9200	41,9200			
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	90 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	61,32	61,32	9,21	14,70	
	3143-591				48,1800	48,1800			
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	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	10,65	10,65	1,29	2,15	
	3046-141				4,8700	4,8700			
B-73	3046-158	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	14,42	14,42	2,07	3,45	
	3046-158				7,8000	7,8000			
B-73	3046-174	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	21,91	21,91	3,62	6,03	
	3046-174				13,6400	13,6400			
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	30 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	10,84	10,84	1,33	2,22	
	3143-559				5,0200	5,0200			
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	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	11,87	11,87	1,54	2,57	
	3093-077				5,8200	5,8200			
B-73	3093-085	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,57	13,57	1,89	3,16	
	3093-085				7,1400	7,1400			
B-73	3093-093	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	25,13	25,13	4,10	6,89	
	3093-093				16,2600	16,2600			
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	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	12,40	12,40	1,65	2,75	
	3092-368				6,2300	6,2300			
B-73	3092-376	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	17,31	17,31	2,67	4,44	
	3092-376				10,0500	10,0500			
B-73	3092-384	100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	28,41	28,41	4,56	7,67	
	3092-384				19,1500	19,1500			
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 3093-135	28 filmomhulde tabletten, 15 mg	28 comprimés pelliculés, 15 mg	G	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54 5,8200	2,57
B-73	3118-320 3118-320	56 filmomhulde tabletten, 15 mg	56 comprimés pelliculés, 15 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89 7,1400	3,16
B-73	3093-143 3093-143	98 filmomhulde tabletten, 15 mg	98 comprimés pelliculés, 15 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10 16,2600	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 3138-401	30 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	30 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	12,40 6,2300	12,40 6,2300	1,65 6,2300	2,75
B-73	3138-419 3138-419	60 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	60 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67 10,0500	4,44
B-73	3138-781 3138-781	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	100 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	28,41 19,1500	28,41 19,1500	4,56 19,1500	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 3093-150	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54 5,8200	2,57
B-73	3118-338 3118-338	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89 7,1400	3,16
B-73	3093-168 3093-168	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10 16,2600	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 3092-392	30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	30 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	12,40 6,2300	12,40 6,2300	1,65 6,2300	2,75
B-73	3138-427 3138-427	60 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	60 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67 10,0500	4,44
B-73	3092-400 3092-400	100 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	100 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	28,41 19,1500	28,41 19,1500	4,56 19,1500	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 3093-119	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,87 5,8200	11,87 5,8200	1,54 5,8200	2,57
B-73	3118-312 3118-312	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	13,57 7,1400	13,57 7,1400	1,89 7,1400	3,16
B-73	3093-127 3093-127	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	25,13 16,2600	25,13 16,2600	4,10 16,2600	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 3138-385	30 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	30 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	10,84 5,0200	10,84 5,0200	1,33 5,0200	2,22
B-73	3138-393 3138-393	60 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	60 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	17,31 10,0500	17,31 10,0500	2,67 10,0500	4,44
B-73	3138-773 3138-773	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	100 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	21,58 13,3800	21,58 13,3800	3,55 13,3800	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				
	0735-837	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		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	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,19	15,19	2,23	3,71
	3117-470				8,4000	8,4000		
B-125	3117-488	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,76	25,76	4,19	7,04
	3117-488				16,8100	16,8100		
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	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,16	15,16	2,22	3,70
	3074-929				8,3700	8,3700		
B-125	3074-937	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,68	25,68	4,18	7,02
	3074-937				16,7500	16,7500		
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		EUROGENERICS		ATC: J01MA14				
B-125	3094-976	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,19	15,19	2,23	3,71
	3094-976				8,4000	8,4000		
B-125	3094-984	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	25,76	25,76	4,19	7,04
	3094-984				16,8100	16,8100		
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	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	15,38	15,38	2,27	3,78
	3087-087				8,5500	8,5500		
B-125	3094-026	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	7 comprimés pelliculés, 400 mg	G	19,49	19,49	3,12	5,20
	3094-026				11,7600	11,7600		
B-125	3087-095	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	26,09	26,09	4,24	7,12
	3087-095				17,1000	17,1000		
B-125	3094-034	14 filmomhulde tabletten, 400 mg	14 comprimés pelliculés, 400 mg	G	33,39	33,39	5,27	8,86
	3094-034				23,5500	23,5500		
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	60 capsules molles, 10 mg	R	20,19	20,19	0,00	0,00
	1428-044				12,3000	12,3000		
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	50 gélules, 100 mg	R	93,50	93,50	0,00	0,00
	2282-499				77,2200	77,2200		
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	50 capsules molles, 100 mg	R	98,62	98,62	0,00	0,00
	1174-663				81,9200	81,9200		
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	50 capsules molles, 50 mg	R	58,93	58,93	0,00	0,00
	1174-689				46,0700	46,0700		
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	50 capsules molles, 25 mg	R	34,65	34,65	0,00	0,00
	1174-671				24,6600	24,6600		
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	5 comprimés pelliculés, 400 mg	R	14,86	14,86	2,16	3,60
	1686-864				8,1500	8,1500		
B-125	1686-856	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	R	25,23	25,23	4,11	6,91
	1686-856				16,3400	16,3400		
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	10 ampoules 5 ml solution à diluer pour perfusion, 50 mg/ml	R	67,43	67,43	0,00	0,00
	0861-187				53,5700	53,5700		
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	28 comprimés pelliculés, 10 mg	R	16,45	16,45	2,49	4,15
	1741-115				9,3800	9,3800		
B-73	2405-058	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	23,66	23,66	3,90	6,55
	2405-058				15,0000	15,0000		
B-73	2999-860	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	R	36,44	36,44	5,70	9,58
	2999-860				26,2400	26,2400		
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	28 comprimés pelliculés, 10 mg	R	16,45	16,45	2,49	4,15
	3172-392				9,3800	9,3800		
B-73	3172-418	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	23,66	23,66	3,90	6,55
	3172-418				15,0000	15,0000		
B-73	3172-442	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	R	36,44	36,44	5,70	9,58
	3172-442				26,2400	26,2400		
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	28 comprimés pelliculés, 20 mg	R	23,66	23,66	3,90	6,55
	2745-610				15,0000	15,0000		
B-73	3093-903	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	R	54,31	54,31	8,22	13,84
	3093-903				42,0000	42,0000		
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	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	20,29	20,29	3,28	5,47
	2919-934				12,3700	12,3700		
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	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	9,71	9,71	1,10	1,83
	2898-492				4,1300	4,1300		
B-168	2713-071	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml / 5 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	G	20,27	20,27	3,28	5,46
	2713-071				12,3600	12,3600		
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	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	24,13	24,13	21,22	21,22
	3140-027				15,3700	15,3700		
Cx-9	3140-035	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	48,52	48,52	39,73	39,73
	3140-035				36,8900	36,8900		
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	100 comprimés, 2 mg	R	6,87	6,87	0,49	0,82
	0094-862				1,8600	1,8600		
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	1 flacon 150 ml sirop, 0,4 mg/ml	R	5,78	5,78	0,24	0,39
	0094-672				0,8900	0,8900		
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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
AIROMIR			UCB PHARMA		ATC: R03AC02			
B-96	1114-016	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	7,23	6,24	1,33	1,56
	1114-016				2,1800	1,3000		
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,8100	1,6800	+1,1300	+1,1300
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,3100	1,3800		
SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg			SANDOZ		ATC: R03AC02			
B-96	2620-938	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	G	5,50	5,50	0,17	0,28
	2620-938				0,6400	0,6400		
B-96 *	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	G	0,8300	0,8300		
B-96 **	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	G	0,6800	0,6800		
SALBUTAMOL TEVA PHARMA 1 mg/ml			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03AC02			
B-96	2970-119	30 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml	30 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	G	6,89	6,89	0,50	0,83
	2970-119				1,8800	1,8800		
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		ATC: R03AC02			
B-96	2970-143	30 ampullen 2,5 ml verneveloplossing, 2 mg/ml	30 ampoules 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 2 mg/ml	G	9,25	9,25	1,00	1,67
	2970-143				3,7700	3,7700		
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		ATC: R03AC02			
B-96	0135-913	200 doses aërosol, suspensie, 100 µg/dosis	200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose	R	6,61	6,61	0,43	0,72
	0135-913				1,6300	1,6300		
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,1000	2,1000	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	1,7300	1,7300		
VENTOLIN			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03AC02			
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	6,64	6,64	0,44	0,73
	0094-987				1,6500	1,6500		
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 tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
ATROVENT HFA 20 µg/dose		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB01				
B-98	2084-556	200 doses aërosol, oplossing, 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose	R	10,08	8,06	2,77	3,28
	2084-556				4,4200	2,8400		
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	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	12,33	9,86	3,59	4,34
	1543-313				6,1700	4,2400		
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	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	9,78	7,82	2,67	3,14
	1543-305				4,1900	2,6600		
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	16,97	13,58	5,29	6,55
	1676-758				9,7900	7,1500		
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	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	7,95	7,95	0,73	1,22
	2547-859				2,7600	2,7600		
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	13,96	13,96	1,97	3,29
	2548-022				7,4400	7,4400		
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 tegemeoetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
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	9,32	3,33	4,00
	1404-920				5,6300	3,8300		
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	22,06	17,65	7,15	8,97
	1688-951				13,7600	10,3200		
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		

Paragraaf 60100

Paragraphe 60100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeoetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
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	6,24	1,33	1,56
	1114-016				2,1800	1,3000		
B-96 *	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,8100	1,6800	+1,1300	+1,1300
B-96 **	0742-130	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,3100	1,3800		
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	5,50	0,17	0,28
	2620-938				0,6400	0,6400		
B-96 *	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	G	0,8300	0,8300		
B-96 **	0796-151	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	G	0,6800	0,6800		
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	6,61	0,43	0,72
	0135-913				1,6300	1,6300		
B-96 *	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	2,1000	2,1000	+0,0000	+0,0000
B-96 **	0720-987	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	1 nébulisateur, 100 µg/dose	R	1,7300	1,7300		

VENTOLIN		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R03AC02				
B-96	0094-987	1 fles 10 ml verneveloplossing, 5 mg/ml	1 flacon 10 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 5 mg/ml	R	6,64	6,64	0,44	0,73
	0094-987				1,6500	1,6500		
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 tegemeotk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
ATROVENT HFA 20 µg/dose		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: R03BB01				
B-98	2084-556	200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis	200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose	R	10,08	8,06	2,77	3,28
	2084-556				4,4200	2,8400		
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	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml	R	12,33	9,86	3,59	4,34
	1543-313				6,1700	4,2400		
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	20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	9,78	7,82	2,67	3,14
	1543-305				4,1900	2,6600		
B-98	1676-758	60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml	60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml	R	16,97	13,58	5,29	6,55
	1676-758				9,7900	7,1500		
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	20 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	7,95	7,95	0,73	1,22
	2547-859				2,7600	2,7600		
B-98	2548-022	60 ampullen 1 ml verneveloplossing, 250 µg/ml	60 ampoules 1 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 250 µg/ml	G	13,96	13,96	1,97	3,29
	2548-022				7,4400	7,4400		
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 tegemeotk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
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	9,32	3,33	4,00
	1404-920				5,6300	3,8300		
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	22,06	17,65	7,15	8,97
	1688-951				13,7600	10,3200		
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	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	9,32	1,02	1,69
	2547-941				3,8300	3,8300		
B-98	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	17,65	2,74	4,56
	2548-014				10,3200	10,3200		
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 tegemeotk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
EXELON 1,5 mg			NOVARTIS PHARMA	ATC: N06DA03				
B-254	1574-045	56 capsules, hard, 1,5 mg	56 gélules, 1,5 mg	R	44,67	44,67	6,86	11,54
	1574-045				33,5000	33,5000		
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	56 capsules, hard, 3 mg	56 gélules, 3 mg	R	47,57	47,57	7,27	11,80
	1574-052				36,0500	36,0500		
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	56 gélules, 4,5 mg	R	47,57	47,57	7,27	11,80	
	1574-060				36,0500	36,0500			
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	56 gélules, 6 mg	R	48,64	48,64	7,42	11,80	
	1574-078				37,0000	37,0000			
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 tegemeetk Base de remb.	I	II
DETRUSITOL RETARD 4 mg		PFIZER		ATC: G04BD07				
B-265	1713-908	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	R	31,59	31,59	5,01	8,43
	1713-908				21,9500	21,9500		
B-265	2456-432	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	R	66,44	66,44	9,70	14,70
	2456-432				52,7000	52,7000		
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		
TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: G04BD07				
B-265	3140-027	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	24,13	24,13	3,96	6,65
	3140-027				15,3700	15,3700		
B-265	3140-035	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	G	48,52	48,52	7,40	12,46
	3140-035				36,8900	36,8900		
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 tegemeetk Base de remb.	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	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml / 5 mg/ml	R	29,73	29,73	4,75	7,99
	2981-777				20,3200	20,3200		
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	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
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	51,05	7,76	11,80
	3118-528				39,1300	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	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	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	111,70	9,70	14,70
	3137-734				93,9100	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	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	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	53,19	7,80	11,80
	3118-536				41,0100	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	136,07	9,70	14,70
	3118-544				116,2500	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	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	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 OVERHEIDSDIENST
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 35*bis*, § 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 voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 56.644/2/V van de Raad van State, gegeven op 10 september 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 :

**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 35*bis*, § 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^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 :