

FLOLAN 1,5 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: B01AC09				
	0796-714	1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml + 2 injectieflacons 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml	1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml + 2 flacons injectables 50 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml		34,7400	34,7300		
A-70 *	0796-714	1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml + 2 injectieflacons 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml	1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml + 2 flacons injectables 50 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml	R	43,9300	43,9200	+0,0100	+0,0100
A-70 **	0796-714	1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml + 2 injectieflacons 50 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml	1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml + 2 flacons injectables 50 ml solvant pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml	R	36,8200	36,8100		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2015.

Brussel, 10 december 2014.

Maggie DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2015.

Bruxelles, le 10 décembre 2014.

Maggie DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2014/22557]

10 DECEMBER 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 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009;

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, tiende, elfde, vijftiende, achttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010;

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, artikelen 56 en 56bis, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 26 september 2014;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 november 2014;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 20 november 2014;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 27 november 2014;

Gelet op advies nr. 56.799/2 van de Raad van State, gegeven op 10 december 2014, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

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 – 2014/22557]

10 DECEMBRE 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^{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 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009;

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, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010;

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, les articles 56 et 56bis, tel qu'il ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 26 septembre 2014;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 novembre 2014;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 20 novembre 2014;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 27 novembre 2014;

Vu l'avis n° 56.799/2 du Conseil d'Etat, donné le 10 décembre 2014, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
ALPHAGAN 2%		ALLERGAN		ATC: S01EA05				
B-168	1534-007	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	R	25,12	19,94	8,39	10,53
	1534-007				16,2500	12,1000		
B-168 *	0769-869	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	R	6,9900	5,2067	+1,7833	+1,7833
B-168 **	0769-869	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 2 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 2 mg/ml	R	5,7433	4,2767		
ATOSIBAN SUN 7,5 mg/ml		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EURO		ATC: G02CX01				
	7707-276	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml		41,9600	41,9600		
B-94 *	7707-276	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml	G	51,5900	51,5900		
B-94 **	7707-276	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml	G	44,4800	44,4800		
ATOSIBAN SUN 7,5 mg/ml		SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EURO		ATC: G02CX01				
	7707-284	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml		13,5200	13,5200		
B-94 *	7707-284	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml	G	17,4500	17,4500		
B-94 **	7707-284	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor infusie en injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution pour perfusion et injection, 7,5 mg/ml	G	14,3300	14,3300		
AZOPT 10 mg/ml		ALCON		ATC: S01EC04				
B-168	1480-201	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml		13,48	13,48	1,87	3,12
	1480-201				7,0700	7,0700		
B-168 *	0771-741	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml		9,1200	9,1200		
B-168 **	0771-741	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml		7,4900	7,4900		
BRINZOLAMID SANDOZ 10 mg/ml		SANDOZ		ATC: S01EC04				
B-168	3178-704	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml	G	10,54	10,54	1,26	2,11
	3178-704				4,7700	4,7700		
B-168 *	7708-738	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml	G	6,1600	6,1600		
B-168 **	7708-738	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml	G	5,0600	5,0600		

GABAPENTIN SANDOZ 600 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	3023-348	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg	G	76,03	76,03	9,70	14,70	
	3023-348				61,2100	61,2100			
B-262 *	7704-026	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3600	0,3600			
B-262 **	7704-026	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3244	0,3244			
GABAPENTIN SANDOZ 800 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	3023-330	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	200 comprimés pelliculés, 800 mg	G	97,49	97,49	9,70	14,70	
	3023-330				80,8800	80,8800			
B-262 *	7704-034	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4642	0,4642			
B-262 **	7704-034	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4287	0,4287			
GABAPENTINE EG 100 mg		EUROGENERIC		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2209-401	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	G	11,88	11,88	1,55	2,58	
	2209-401				5,8300	5,8300			
B-262 *	0780-254	1 capsule hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0836	0,0836			
B-262 **	0780-254	1 capsule hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0687	0,0687			
GABAPENTINE EG 300 mg		EUROGENERIC		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2209-393	90 capsules, hard, 300 mg	90 gélules, 300 mg	G	21,48	21,48	3,53	5,88	
	2209-393				13,3000	13,3000			
B-262	2559-433	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	40,22	40,22	6,23	10,48	
	2559-433				29,5600	29,5600			
B-262 *	0780-221	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1908	0,1908			
B-262 **	0780-221	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1567	0,1567			
GABAPENTINE EG 400 mg		EUROGENERIC		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2209-385	90 capsules, hard, 400 mg	90 gélules, 400 mg	G	26,77	26,77	4,33	7,28	
	2209-385				17,7000	17,7000			
B-262	2559-425	200 capsules, hard, 400 mg	200 gélules, 400 mg	G	51,30	51,30	7,79	13,12	
	2559-425				39,3400	39,3400			
B-262 *	0780-239	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2441	0,2441			
B-262 **	0780-239	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2085	0,2085			
GABAPENTINE MYLAN 300 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2186-641	100 capsules, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg	G	23,56	23,56	3,89	6,53	
	2186-641				14,9300	14,9300			
B-262 *	0779-256	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1927	0,1927			
B-262 **	0779-256	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1583	0,1583			
GABAPENTINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2186-633	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G	29,22	29,22	4,68	7,86	
	2186-633				19,8700	19,8700			
B-262 *	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2564	0,2564			
B-262 **	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2106	0,2106			
GABAPENTINE MYLAN PHARMA 600 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	3072-956	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg	G	62,20	62,20	9,33	14,70	
	3072-956				48,9600	48,9600			
B-262 *	7703-929	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2951	0,2951			
B-262 **	7703-929	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2595	0,2595			
GABAPENTINE MYLAN PHARMA 800 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	3072-964	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	200 comprimés pelliculés, 800 mg	G	79,84	79,84	9,70	14,70	
	3072-964				64,7000	64,7000			
B-262 *	7703-937	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3785	0,3785			
B-262 **	7703-937	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3429	0,3429			

GABAPENTINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2215-671	100 capsules, hard, 100 mg	100 gélules, 100 mg	G	10,57	10,57	1,27	2,12	
	2215-671				4,8000	4,8000			
B-262 *	0779-710	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0619	0,0619			
B-262 **	0779-710	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0509	0,0509			
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2215-689	100 capsules, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg	G	20,26	20,26	3,28	5,46	
	2215-689				12,3500	12,3500			
B-262	2215-697	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	40,18	40,18	6,23	10,48	
	2215-697				29,5400	29,5400			
B-262 *	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1906	0,1906			
B-262 **	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1566	0,1566			
GABAPENTINE SANDOZ 400 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2215-705	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G	24,96	24,96	4,08	6,85	
	2215-705				16,1100	16,1100			
B-262	2215-713	200 capsules, hard, 400 mg	200 gélules, 400 mg	G	51,27	51,27	7,79	13,12	
	2215-713				39,3200	39,3200			
B-262 *	0779-736	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2440	0,2440			
B-262 **	0779-736	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2084	0,2084			
GABAPENTINE SANDOZ 600 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2430-296	100 filmomhulde tabletten, 600 mg	100 comprimés pelliculés, 600 mg	G	35,92	35,92	5,62	9,46	
	2430-296				25,7800	25,7800			
B-262 *	0787-150	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3327	0,3327			
B-262 **	0787-150	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2733	0,2733			
GABAPENTINE SANDOZ 800 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	2430-288	100 filmomhulde tabletten, 800 mg	100 comprimés pelliculés, 800 mg	G	46,78	46,78	7,16	12,04	
	2430-288				35,3500	35,3500			
B-262 *	0787-168	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4458	0,4458			
B-262 **	0787-168	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3747	0,3747			
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	1325-463	90 capsules, hard, 400 mg	90 gélules, 400 mg	R	26,97	26,97	4,36	7,33	
	1325-463				17,8800	17,8800			
B-262 *	0761-668	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	R	0,2563	0,2563	+0,0000	+0,0000	
B-262 **	0761-668	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	R	0,2106	0,2106			
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	1325-422	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	R	11,96	11,96	1,56	2,60	
	1325-422				5,8800	5,8800			
B-262 *	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0843	0,0843	+0,0000	+0,0000	
B-262 **	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0692	0,0692			
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	1325-448	90 capsules, hard, 300 mg	90 gélules, 300 mg	R	21,66	21,66	3,56	5,94	
	1325-448				13,4400	13,4400			
B-262 *	0761-650	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,1927	0,1927	+0,0000	+0,0000	
B-262 **	0761-650	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,1583	0,1583			
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12			
B-262	1641-000	90 filmomhulde tabletten, 800 mg	90 comprimés pelliculés, 800 mg	R	47,95	47,95	7,32	12,33	
	1641-000				36,3900	36,3900			
B-262 *	0769-604	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	R	0,5076	0,5076	+0,0000	+0,0000	
B-262 **	0769-604	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	R	0,4286	0,4286			

NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: N03AX12		
B-262	1640-994	90 filmomhulde tabletten, 600 mg	90 comprimés pelliculés, 600 mg	R	37,93	37,93	5,91	9,94
	1640-994				27,5500	27,5500		
B-262 *	0769-596	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	0,3950	0,3950	+0,0000	+0,0000
B-262 **	0769-596	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	0,3244	0,3244		
TRACTOCILE 7,5 mg/ml		FERRING				ATC: G02CX01		
	0770-727	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution injectable, 7,5 mg/ml		20,0400	20,0400		
B-94 *	0770-727	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution injectable, 7,5 mg/ml		25,8600	25,8600		
B-94 **	0770-727	1 injectieflacon 0,9 ml oplossing voor injectie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 0,9 ml solution injectable, 7,5 mg/ml		21,2400	21,2400		
TRACTOCILE 7,5 mg/ml		FERRING				ATC: G02CX01		
	0770-735	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 7,5 mg/ml		62,1700	62,1700		
B-94 *	0770-735	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 7,5 mg/ml		73,0100	73,0100		
B-94 **	0770-735	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 7,5 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 7,5 mg/ml		65,9000	65,9000		
TRUSOPT Ocumeter Plus		MSD BELGIUM				ATC: S01EC03		
B-168	1531-276	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		11,67	11,67	1,50	2,50
	1531-276				5,6600	5,6600		
B-168 *	0770-560	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		7,3000	7,3000		
B-168 **	0770-560	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 20 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 20 mg/ml		6,0000	6,0000		
VASEXTEN 10 mg		ASTELLAS PHARMA				ATC: C08CA12		
B-20	1719-400	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	28 gélules à libération modifiée, 10 mg		17,91	17,91	2,79	4,65
	1719-400				10,5200	10,5200		
B-20	1719-418	56 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	56 gélules à libération modifiée, 10 mg		25,79	25,79	4,19	7,05
	1719-418				16,8400	16,8400		
B-20 *	0770-354	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	1 gélule à libération modifiée, 10 mg		0,3880	0,3880		
B-20 **	0770-354	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	1 gélule à libération modifiée, 10 mg		0,3188	0,3188		
VASEXTEN 10 mg (Impexco)		IMPEXCO				ATC: C08CA12		
B-20	2854-784	30 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	30 gélules à libération modifiée, 10 mg		13,82	13,82	1,95	3,24
	2854-784				7,3400	7,3400		
B-20	2854-792	60 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	60 gélules à libération modifiée, 10 mg		19,46	19,46	3,11	5,18
	2854-792				11,7300	11,7300		
B-20 *	0756-262	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	1 gélule à libération modifiée, 10 mg		0,2523	0,2523		
B-20 **	0756-262	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 10 mg	1 gélule à libération modifiée, 10 mg		0,2072	0,2072		
VASEXTEN 20 mg		ASTELLAS PHARMA				ATC: C08CA12		
B-20	1719-426	28 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	28 gélules à libération modifiée, 20 mg		25,93	25,93	4,22	7,08
	1719-426				16,9700	16,9700		
B-20	1719-434	56 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	56 gélules à libération modifiée, 20 mg		37,50	37,50	5,85	9,84
	1719-434				27,1700	27,1700		
B-20 *	0771-626	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	1 gélule à libération modifiée, 20 mg		0,6261	0,6261		
B-20 **	0771-626	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	1 gélule à libération modifiée, 20 mg		0,5143	0,5143		

VASEXTEN 20 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C08CA12				
B-20	2854-800	30 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	30 gélules à libération modifiée, 20 mg		19,58	19,58	3,14	5,23
	2854-800				11,8300	11,8300		
B-20	2854-818	60 capsules met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	60 gélules à libération modifiée, 20 mg		28,15	28,15	4,53	7,61
	2854-818				18,9300	18,9300		
B-20 *	0756-254	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	1 gélule à libération modifiée, 20 mg		0,4072	0,4072		
B-20 **	0756-254	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg	1 gélule à libération modifiée, 20 mg		0,3345	0,3345		

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

Paragraaf 1440000

Paragraphe 1440000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
CEREZYME 400 U		GENZYME BELGIUM		ATC: A16AB02				
A-56	1677-822	1 injectieflacon 400 IU poeder voor oplossing voor infusie, 400 IU	1 flacon injectable 400 IU poudre pour solution pour perfusion, 400 IU		1409,48	1409,48	0,00	0,00
	1677-822				1283,7200	1283,7200		
A-56 *	0768-903	1 injectieflacon 400 IU poeder voor oplossing voor infusie, 400 IU	1 flacon injectable 400 IU poudre pour solution pour perfusion, 400 IU		1367,8500	1367,8500		
A-56 **	0768-903	1 injectieflacon 400 IU poeder voor oplossing voor infusie, 400 IU	1 flacon injectable 400 IU poudre pour solution pour perfusion, 400 IU		1360,7400	1360,7400		

Paragraaf 1470100

Paragraphe 1470100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
DYSPORT		IPSEN		ATC: M03AX01				
	0749-929	2 injectieflacons 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 500 IU	2 flacons injectables 500 IU poudre pour solution injectable, 500 IU		357,5400	357,5400		
B-233 *	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3861	0,3861		
B-233 **	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3790	0,3790		

Paragraaf 1640000

Paragraphe 1640000

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>		
GABAPENTIN SANDOZ 600 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	3023-348	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg	G	76,03	76,03	0,00	0,00
	3023-348				61,2100	61,2100		
A-5 *	7704-026	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3600	0,3600		
A-5 **	7704-026	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3244	0,3244		
GABAPENTIN SANDOZ 800 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	3023-330	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	200 comprimés pelliculés, 800 mg	G	97,49	97,49	0,00	0,00
	3023-330				80,8800	80,8800		
A-5 *	7704-034	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4642	0,4642		
A-5 **	7704-034	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4287	0,4287		
GABAPENTINE EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	2209-401	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	G	11,88	11,88	0,00	0,00
	2209-401				5,8300	5,8300		
A-5 *	0780-254	1 capsule hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0836	0,0836		
A-5 **	0780-254	1 capsule hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0687	0,0687		
GABAPENTINE EG 300 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	2209-393	90 capsules, hard, 300 mg	90 gélules, 300 mg	G	21,48	21,48	0,00	0,00
	2209-393				13,3000	13,3000		
A-5	2559-433	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	40,22	40,22	0,00	0,00
	2559-433				29,5600	29,5600		
A-5 *	0780-221	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1908	0,1908		
A-5 **	0780-221	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1567	0,1567		
GABAPENTINE EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	2209-385	90 capsules, hard, 400 mg	90 gélules, 400 mg	G	26,77	26,77	0,00	0,00
	2209-385				17,7000	17,7000		
A-5	2559-425	200 capsules, hard, 400 mg	200 gélules, 400 mg	G	51,30	51,30	0,00	0,00
	2559-425				39,3400	39,3400		
A-5 *	0780-239	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2441	0,2441		
A-5 **	0780-239	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2085	0,2085		
GABAPENTINE MYLAN 300 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	2186-641	100 capsules, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg	G	23,56	23,56	0,00	0,00
	2186-641				14,9300	14,9300		
A-5 *	0779-256	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1927	0,1927		
A-5 **	0779-256	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1583	0,1583		
GABAPENTINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: N03AX12	
A-5	2186-633	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G	29,22	29,22	0,00	0,00
	2186-633				19,8700	19,8700		
A-5 *	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2564	0,2564		
A-5 **	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2106	0,2106		

GABAPENTINE MYLAN PHARMA 600 mg		MYLAN	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	3072-956	200 filmomhulde tabletten, 600 mg	200 comprimés pelliculés, 600 mg	G	62,20	62,20	0,00	0,00
	3072-956				48,9600	48,9600		
A-5 *	7703-929	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2951	0,2951		
A-5 **	7703-929	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2595	0,2595		
GABAPENTINE MYLAN PHARMA 800 mg		MYLAN	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	3072-964	200 filmomhulde tabletten, 800 mg	200 comprimés pelliculés, 800 mg	G	79,84	79,84	0,00	0,00
	3072-964				64,7000	64,7000		
A-5 *	7703-937	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3785	0,3785		
A-5 **	7703-937	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3429	0,3429		
GABAPENTINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	2215-671	100 capsules, hard, 100 mg	100 gélules, 100 mg	G	10,57	10,57	0,00	0,00
	2215-671				4,8000	4,8000		
A-5 *	0779-710	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0619	0,0619		
A-5 **	0779-710	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,0509	0,0509		
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	2215-689	100 capsules, hard, 300 mg	100 gélules, 300 mg	G	20,26	20,26	0,00	0,00
	2215-689				12,3500	12,3500		
A-5	2215-697	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg	G	40,18	40,18	0,00	0,00
	2215-697				29,5400	29,5400		
A-5 *	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1906	0,1906		
A-5 **	0779-728	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	G	0,1566	0,1566		
GABAPENTINE SANDOZ 400 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	2215-705	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G	24,96	24,96	0,00	0,00
	2215-705				16,1100	16,1100		
A-5	2215-713	200 capsules, hard, 400 mg	200 gélules, 400 mg	G	51,27	51,27	0,00	0,00
	2215-713				39,3200	39,3200		
A-5 *	0779-736	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2440	0,2440		
A-5 **	0779-736	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	0,2084	0,2084		
GABAPENTINE SANDOZ 600 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	2430-296	100 filmomhulde tabletten, 600 mg	100 comprimés pelliculés, 600 mg	G	35,92	35,92	0,00	0,00
	2430-296				25,7800	25,7800		
A-5 *	0787-150	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,3327	0,3327		
A-5 **	0787-150	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,2733	0,2733		
GABAPENTINE SANDOZ 800 mg		SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	2430-288	100 filmomhulde tabletten, 800 mg	100 comprimés pelliculés, 800 mg	G	46,78	46,78	0,00	0,00
	2430-288				35,3500	35,3500		
A-5 *	0787-168	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,4458	0,4458		
A-5 **	0787-168	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	G	0,3747	0,3747		
NEURONTIN		PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	1325-463	90 capsules, hard, 400 mg	90 gélules, 400 mg	R	26,97	26,97	0,00	0,00
	1325-463				17,8800	17,8800		
A-5 *	0761-668	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	R	0,2563	0,2563	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-668	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	R	0,2106	0,2106		
NEURONTIN		PFIZER	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: N03AX12	
A-5	1325-422	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	R	11,96	11,96	0,00	0,00
	1325-422				5,8800	5,8800		
A-5 *	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0843	0,0843	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-643	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,0692	0,0692		

NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: N03AX12		
A-5	1325-448 1325-448	90 capsules, hard, 300 mg	90 gélules, 300 mg	R	21,66 13,4400	21,66 13,4400	0,00	0,00
A-5 *	0761-650	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,1927	0,1927	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0761-650	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,1583	0,1583		
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: N03AX12		
A-5	1641-000 1641-000	90 filmomhulde tabletten, 800 mg	90 comprimés pelliculés, 800 mg	R	47,95 36,3900	47,95 36,3900	0,00	0,00
A-5 *	0769-604	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	R	0,5076	0,5076	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0769-604	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg	R	0,4286	0,4286		
NEURONTIN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: N03AX12		
A-5	1640-994 1640-994	90 filmomhulde tabletten, 600 mg	90 comprimés pelliculés, 600 mg	R	37,93 27,5500	37,93 27,5500	0,00	0,00
A-5 *	0769-596	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	0,3950	0,3950	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0769-596	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	0,3244	0,3244		

Paragraaf 2110000

Paragraphe 2110000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II
VISUDYNE		NOVARTIS PHARMA				ATC: S01LA01		
B-252	1552-009 1552-009	1 injectieflacon 15 mg poeder voor oplossing voor infusie, 15 mg	1 flacon injectable 15 mg poudre pour solution pour perfusion, 15 mg		966,65 877,7300	966,65 877,7300	7,80	11,80
B-252 *	0768-994	1 injectieflacon 15 mg poeder voor oplossing voor infusie, 15 mg	1 flacon injectable 15 mg poudre pour solution pour perfusion, 15 mg		937,5000	937,5000		
B-252 **	0768-994	1 injectieflacon 15 mg poeder voor oplossing voor infusie, 15 mg	1 flacon injectable 15 mg poudre pour solution pour perfusion, 15 mg		930,3900	930,3900		

Paragraaf 2120100

Paragraphe 2120100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeft Base de remb.	I	II
HERCEPTIN 150 mg		ROCHE				ATC: L01XC03		
A-28 *	7703-713	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		517,8300	517,8300		
A-28 *	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		278,0050	278,0050		
A-28 **	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		274,4500	274,4500		

Paragraaf 2120200

Paragraphe 2120200

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
HERCEPTIN 150 mg ROCHE ATC: L01XC03								
	7703-713	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		517,8300	517,8300		
A-28 *	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		278,0050	278,0050		
A-28 **	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		274,4500	274,4500		

Paragraaf 2120300

Paragraphe 2120300

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
HERCEPTIN 150 mg ROCHE ATC: L01XC03								
	7703-713	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		517,8300	517,8300		
A-28 *	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		278,0050	278,0050		
A-28 **	7703-713	75 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	75 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		274,4500	274,4500		

Paragraaf 2220000

Paragraphe 2220000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
METALYSE 10000 IU SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V ATC: B01AD11								
	0769-620	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 10 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml		722,4500	722,4500		
B-35 *	0769-620	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 10 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml		772,9100	772,9100		
B-35 **	0769-620	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 10 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml		765,8000	765,8000		

METALYSE 8000 IU		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: B01AD11	
	0769-612	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 8 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 8 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml	674,0800	674,0800
B-35 *	0769-612	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 8 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 8 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml	721,6300	721,6300
B-35 **	0769-612	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml + 1 voorgevulde spuit 8 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 5 mg/ml + 1 seringue préremplie 8 ml solvant pour solution injectable, 5 mg/ml	714,5200	714,5200

Paragraaf 2240000

Paragraphe 2240000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeentk Base de remb.	I	II
ALDARA 5%		MEDA PHARMA		ATC: D06BB10				
C-28	1429-166	12 sachets 1 doses crème, 12,5 mg/dosis	12 sachet-doses 1 doses crème, 12,5 mg/dose		63,64	63,64	9,70	14,70
	1429-166				50,2400	50,2400		
C-28 *	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		5,0300	5,0300		
C-28 **	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		4,4375	4,4375		

Paragraaf 2330000

Paragraphe 2330000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeentk Base de remb.	I	II
VENOFER		VIFOR FRANCE		ATC: B03AC				
	0741-603	5 ampullen 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/ml	5 ampoules 5 ml solution pour perfusion et injection, 20 mg/ml		52,8600	52,8600		
B-213 *	0741-603	1 ampul 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampullen)	1 ampoule 5 ml solution pour perfusion et injection, 20 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoules)		12,6280	12,6280		
B-213 **	0741-603	1 ampul 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampullen)	1 ampoule 5 ml solution pour perfusion et injection, 20 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoules)		11,2060	11,2060		

Paragraaf 2380000

Paragraphe 2380000

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>		
LINEZOLID SANDOZ 600 mg		SANDOZ				ATC: J01XX08		
B-259 *	7708-779	20 filmomhulde tabletten, 600 mg 1 filmomhulde tablet, 600 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	20 comprimés pelliculés, 600 mg 1 comprimé pelliculé, 600 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)	G	695,8100 37,2335	695,8100 37,2335		
B-259 **	7708-779	1 filmomhulde tablet, 600 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	1 comprimé pelliculé, 600 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)	G	36,8780	36,8780		
ZYVOXID 100 mg/5 ml		PFIZER				ATC: J01XX08		
B-259 *	0770-925	1 fles 150 ml granulaat voor orale suspensie, 20 mg/ml 5 ml suspensie voor oraal gebruik, 20 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 150 ml)	1 flacon 150 ml granulés pour suspension buvable, 20 mg/ml 5 ml suspension buvable, 20 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 150 ml)		257,7100 9,3427	257,7100 9,3427		
B-259 **	0770-925	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 20 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 150 ml)	5 ml suspension buvable, 20 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 150 ml)		9,1057	9,1057		
ZYVOXID 2 mg/ml (Freeflex)		PFIZER				ATC: J01XX08		
B-259 *	0770-909	1 zak 300 ml oplossing voor infusie, 2 mg/ml 1 zak 300 ml oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 poche 300 ml solution pour perfusion, 2 mg/ml 1 poche 300 ml solution pour perfusion, 2 mg/ml		51,5400 61,7400	51,5400 61,7400		
B-259 **	0770-909	1 zak 300 ml oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 poche 300 ml solution pour perfusion, 2 mg/ml		54,6300	54,6300		
ZYVOXID 600 mg		PFIZER				ATC: J01XX08		
B-259 *	0770-917	20 filmomhulde tabletten, 600 mg 1 filmomhulde tablet, 600 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20 filmomhulde tabletten)	20 comprimés pelliculés, 600 mg 1 comprimé pelliculé, 600 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20 comprimés pelliculés)		1030,8200 54,9890	1030,8200 54,9890		
B-259 **	0770-917	1 filmomhulde tablet, 600 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20 filmomhulde tabletten)	1 comprimé pelliculé, 600 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20 comprimés pelliculés)		54,6335	54,6335		

Paragraaf 3520000

Paragraphe 3520000

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>		

ACLASTA 5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: M05BA08			
B-88	2213-114	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	306,83	306,83	7,80	11,80
	2213-114			272,8000	272,8000		
B-88 *	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	296,2800	296,2800		
B-88 **	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml	289,1700	289,1700		

Paragraaf 3680000

Paragraphe 3680000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
		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	19,41	19,41	3,10	5,17
	2599-637				11,6900	11,6900		
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	0,2515	0,2515	+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	0,2065	0,2065		

Paragraaf 4010000

Paragraphe 4010000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
		CELEBREX 100 mg PFIZER				ATC: M01AH01		
B-250	1530-997	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg		25,46	25,46	4,15	6,97
	1530-997				16,5500	16,5500		
B-250 *	0766-881	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg		0,3560	0,3560		
B-250 **	0766-881	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg		0,2923	0,2923		
		CELEBREX 200 mg PFIZER				ATC: M01AH01		
B-250	1531-011	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg		25,46	25,46	4,15	6,97
	1531-011				16,5500	16,5500		
B-250	1531-003	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg		36,72	36,72	5,74	9,65
	1531-003				26,4800	26,4800		
B-250 *	0766-907	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,5695	0,5695		
B-250 **	0766-907	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,4678	0,4678		
		CELECOXIB APOTEX 100 mg APOTEX				ATC: M01AH01		
B-250	3155-348	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94
	3155-348				11,1700	11,1700		
B-250 *	7707-722	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2402	0,2402		
B-250 **	7707-722	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1973	0,1973		

CELECOXIB APOTEX 200 mg		APOTEX		ATC: M01AH01					
B-250	3155-355	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	9,20	9,20	0,99	1,65	
	3155-355				3,7300	3,7300			
B-250	3155-363	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	13,20	13,20	1,82	3,03	
	3155-363				6,8500	6,8500			
B-250 *	7707-730	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2947	0,2947			
B-250 **	7707-730	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2420	0,2420			
CELECOXIB EG 100 mg		EUROGENERIC		ATC: M01AH01					
B-250	3147-337	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3147-337				11,1700	11,1700			
B-250	3147-345	100 capsules, hard, 100 mg	100 gélules, 100 mg	G	27,80	27,80	4,48	7,53	
	3147-345				18,6200	18,6200			
B-250 *	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2403	0,2403			
B-250 **	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1974	0,1974			
CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERIC		ATC: M01AH01					
B-250	3147-352	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3147-352				11,1700	11,1700			
B-250	3147-360	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	26,97	26,97	4,36	7,33	
	3147-360				17,8800	17,8800			
B-250	3195-625	100 capsules, hard, 200 mg	100 gélules, 200 mg	G	40,47	40,47	6,27	10,54	
	3195-625				29,7900	29,7900			
B-250 *	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3844	0,3844			
B-250 **	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3158	0,3158			
CELECOXIB TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AH01					
B-250	3123-361	30 capsules, hard, 100 mg	30 gélules, 100 mg	G	11,59	11,59	1,48	2,47	
	3123-361				5,5900	5,5900			
B-250	3186-467	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3186-467				11,1700	11,1700			
B-250	3123-379	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	G	25,69	25,69	4,18	7,03	
	3123-379				16,7600	16,7600			
B-250 *	7708-530	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2403	0,2403			
B-250 **	7708-530	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1974	0,1974			
CELECOXIB TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M01AH01					
B-250	3123-395	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3123-395				11,1700	11,1700			
B-250	3186-475	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	26,97	26,97	4,36	7,33	
	3186-475				17,8800	17,8800			
B-250	3123-403	90 capsules, hard, 200 mg	90 gélules, 200 mg	G	37,09	37,09	5,79	9,74	
	3123-403				26,8100	26,8100			
B-250 *	7708-548	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3844	0,3844			
B-250 **	7708-548	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3158	0,3158			

Paragraaf 4110000

Paragraphe 4110000

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>		
ALDARA 5%		MEDA PHARMA		ATC: D06BB10				
A-87	1429-166	12 sachets 1 doses crème, 12,5 mg/dosis	12 sachet-doses 1 doses crème, 12,5 mg/dose		63,64	63,64	0,00	0,00
	1429-166				50,2400	50,2400		
A-87 *	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		5,0300	5,0300		
A-87 **	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		4,4375	4,4375		

Paragraaf 4700000

Paragraphe 4700000

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>		
REQUIP 1 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	1372-077	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	84 comprimés pelliculés, 1 mg	R	24,16	24,16	3,96	6,66
	1372-077				15,4000	15,4000		
B-76 *	0761-122	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,2365	0,2365	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0761-122	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,1943	0,1943		
REQUIP 2 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	1372-085	84 filmomhulde tabletten, 2 mg	84 comprimés pelliculés, 2 mg	R	34,50	34,50	5,42	9,12
	1372-085				24,5300	24,5300		
B-76 *	0761-130	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,3769	0,3769	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0761-130	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,3095	0,3095		
REQUIP 5 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	1372-093	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	84 comprimés pelliculés, 5 mg	R	70,09	70,09	9,70	14,70
	1372-093				55,9100	55,9100		
B-76 *	0761-148	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,7901	0,7901	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0761-148	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	0,7055	0,7055		
REQUIP-MODUTAB 2 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	2655-058	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	R	14,90	14,90	2,17	3,62
	2655-058				8,1800	8,1800		
B-76 *	0795-302	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	R	0,3771	0,3771	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0795-302	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	R	0,3096	0,3096		
REQUIP-MODUTAB 4 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	2655-066	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	R	57,39	57,39	8,66	14,57
	2655-066				44,7200	44,7200		
B-76 *	0795-310	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,6489	0,6489	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0795-310	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	R	0,5643	0,5643		

REQUIP-MODUTAB 8 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: N04BC04				
B-76	2655-074	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	R	106,85	106,85	9,70	14,70
	2655-074				89,4600	89,4600		
B-76 *	0795-328	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	1,2136	1,2136	+0,0000	+0,0000
B-76 **	0795-328	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	R	1,1289	1,1289		
ROPINIROL SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-156	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	14,31	14,31	2,04	3,41
	2953-156				7,7100	7,7100		
B-76	2953-180	84 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	84 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	33,54	33,54	5,29	8,89
	2953-180				23,6700	23,6700		
B-76 *	7700-289	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,3637	0,3637		
B-76 **	7700-289	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,2987	0,2987		
ROPINIROL SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-255	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	G	57,39	57,39	8,66	14,57
	2953-255				44,7200	44,7200		
B-76 *	7700-297	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,6489	0,6489		
B-76 **	7700-297	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,5643	0,5643		
ROPINIROL SANDOZ 8 mg		SANDOZ		ATC: N04BC04				
B-76	2953-297	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	G	106,85	106,85	9,70	14,70
	2953-297				89,4600	89,4600		
B-76 *	7700-305	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,2136	1,2136		
B-76 **	7700-305	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,1289	1,1289		
ROPINIROLE MYLAN 0,25 mg		MYLAN		ATC: N04BC04				
B-76	2520-641	84 filmomhulde tabletten, 0,25 mg	84 comprimés pelliculés, 0,25 mg	G	9,35	9,35	1,02	1,70
	2520-641				3,8500	3,8500		
B-76 *	0790-345	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	G	0,0592	0,0592		
B-76 **	0790-345	1 filmomhulde tablet, 0,25 mg	1 comprimé pelliculé, 0,25 mg	G	0,0486	0,0486		
ROPINIROLE MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: N04BC04				
B-76	2520-674	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	84 comprimés pelliculés, 1 mg	G	24,16	24,16	3,96	6,66
	2520-674				15,4000	15,4000		
B-76 *	0790-360	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,2365	0,2365		
B-76 **	0790-360	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,1943	0,1943		
ROPINIROLE MYLAN 2 mg		MYLAN		ATC: N04BC04				
B-76	2520-666	84 filmomhulde tabletten, 2 mg	84 comprimés pelliculés, 2 mg	G	34,50	34,50	5,42	9,12
	2520-666				24,5300	24,5300		
B-76 *	0790-378	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,3769	0,3769		
B-76 **	0790-378	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,3095	0,3095		
ROPINIROLE RETARD EG 2 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BC04				
B-76	3022-456	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	14,42	14,42	2,07	3,45
	3022-456				7,8000	7,8000		
B-76 *	7702-350	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,3596	0,3596		
B-76 **	7702-350	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,2954	0,2954		
ROPINIROLE RETARD EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BC04				
B-76	3022-464	98 tabletten met geregleerde afgifte, 4 mg	98 comprimés à libération modifiée, 4 mg	G	65,84	65,84	9,70	14,70
	3022-464				52,1700	52,1700		
B-76 *	7703-044	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,6368	0,6368		
B-76 **	7703-044	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,5643	0,5643		
ROPINIROLE RETARD EG 8 mg		EUROGENERICS		ATC: N04BC04				
B-76	3022-449	98 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	98 comprimés à libération prolongée, 8 mg	G	123,11	123,11	9,70	14,70
	3022-449				104,3700	104,3700		
B-76 *	7703-051	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,2014	1,2014		
B-76 **	7703-051	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,1289	1,1289		

ROPINIROLE TEVA RETARD 2 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BC04		
B-76	2991-222	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	G	14,90	14,90	2,17	3,62	
	2991-222				8,1800	8,1800			
B-76 *	7700-933	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,3771	0,3771			
B-76 **	7700-933	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	G	0,3096	0,3096			
ROPINIROLE TEVA RETARD 4 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BC04		
B-76	2991-230	84 tabletten met verlengde afgifte, 4 mg	84 comprimés à libération prolongée, 4 mg	G	57,39	57,39	8,66	14,57	
	2991-230				44,7200	44,7200			
B-76 *	7700-727	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,6489	0,6489			
B-76 **	7700-727	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	G	0,5643	0,5643			
ROPINIROLE TEVA RETARD 8 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BC04		
B-76	2991-255	84 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	84 comprimés à libération prolongée, 8 mg	G	106,85	106,85	9,70	14,70	
	2991-255				89,4600	89,4600			
B-76 *	7700-735	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,2136	1,2136			
B-76 **	7700-735	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	G	1,1289	1,1289			

Paragraaf 4740000

Paragraphe 4740000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
ACLASTA 5 mg								
NOVARTIS PHARMA								
ATC: M05BA08								
B-230	2213-114	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		306,83	306,83	7,80	11,80
	2213-114				272,8000	272,8000		
B-230 *	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		296,2800	296,2800		
B-230 **	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		289,1700	289,1700		

Paragraaf 4880000

Paragraphe 4880000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
ALDARA 5%								
MEDA PHARMA								
ATC: D06BB10								
A-87	1429-166	12 sachets 1 doses crème, 12,5 mg/dosis	12 sachet-doses 1 doses crème, 12,5 mg/dose		63,64	63,64	0,00	0,00
	1429-166				50,2400	50,2400		
A-87 *	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		5,0300	5,0300		
A-87 **	0769-752	1 sachet crème, 12,5 mg/dosis	1 sachet-dose crème, 12,5 mg/dose		4,4375	4,4375		

Paragraaf 5020000

Paragraphe 5020000

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	
CELEBREX 100 mg PFIZER ATC: M01AH01									
B-250	1530-997	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg		25,46	25,46	4,15	6,97	
	1530-997				16,5500	16,5500			
B-250 *	0766-881	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg		0,3560	0,3560			
B-250 **	0766-881	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg		0,2923	0,2923			
CELEBREX 200 mg PFIZER ATC: M01AH01									
B-250	1531-011	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg		25,46	25,46	4,15	6,97	
	1531-011				16,5500	16,5500			
B-250	1531-003	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg		36,72	36,72	5,74	9,65	
	1531-003				26,4800	26,4800			
B-250 *	0766-907	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,5695	0,5695			
B-250 **	0766-907	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg		0,4678	0,4678			
CELECOXIB APOTEX 100 mg APOTEX ATC: M01AH01									
B-250	3155-348	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3155-348				11,1700	11,1700			
B-250 *	7707-722	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2402	0,2402			
B-250 **	7707-722	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1973	0,1973			
CELECOXIB APOTEX 200 mg APOTEX ATC: M01AH01									
B-250	3155-355	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	9,20	9,20	0,99	1,65	
	3155-355				3,7300	3,7300			
B-250	3155-363	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	13,20	13,20	1,82	3,03	
	3155-363				6,8500	6,8500			
B-250 *	7707-730	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2947	0,2947			
B-250 **	7707-730	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,2420	0,2420			
CELECOXIB EG 100 mg EUROGENERIC ATC: M01AH01									
B-250	3147-337	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3147-337				11,1700	11,1700			
B-250	3147-345	100 capsules, hard, 100 mg	100 gélules, 100 mg	G	27,80	27,80	4,48	7,53	
	3147-345				18,6200	18,6200			
B-250 *	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2403	0,2403			
B-250 **	7708-662	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1974	0,1974			
CELECOXIB EG 200 mg EUROGENERIC ATC: M01AH01									
B-250	3147-352	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3147-352				11,1700	11,1700			
B-250	3147-360	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	26,97	26,97	4,36	7,33	
	3147-360				17,8800	17,8800			
B-250	3195-625	100 capsules, hard, 200 mg	100 gélules, 200 mg	G	40,47	40,47	6,27	10,54	
	3195-625				29,7900	29,7900			
B-250 *	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3844	0,3844			
B-250 **	7708-670	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3158	0,3158			

CELECOXIB TEVA 100 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: M01AH01		
B-250	3123-361	30 capsules, hard, 100 mg	30 gélules, 100 mg	G	11,59	11,59	1,48	2,47	
	3123-361				5,5900	5,5900			
B-250	3186-467	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3186-467				11,1700	11,1700			
B-250	3123-379	90 capsules, hard, 100 mg	90 gélules, 100 mg	G	25,69	25,69	4,18	7,03	
	3123-379				16,7600	16,7600			
B-250 *	7708-530	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,2403	0,2403			
B-250 **	7708-530	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,1974	0,1974			
CELECOXIB TEVA 200 mg				TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: M01AH01		
B-250	3123-395	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	18,74	18,74	2,96	4,94	
	3123-395				11,1700	11,1700			
B-250	3186-475	60 capsules, hard, 200 mg	60 gélules, 200 mg	G	26,97	26,97	4,36	7,33	
	3186-475				17,8800	17,8800			
B-250	3123-403	90 capsules, hard, 200 mg	90 gélules, 200 mg	G	37,09	37,09	5,79	9,74	
	3123-403				26,8100	26,8100			
B-250 *	7708-548	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3844	0,3844			
B-250 **	7708-548	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,3158	0,3158			

Paragraaf 5120000

Paragraphe 5120000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
DYSPOORT				IPSEN			ATC: M03AX01	
	0749-929	2 injectieflacons 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 500 IU	2 flacons injectables 500 IU poudre pour solution injectable, 500 IU		357,5400	357,5400		
B-233 *	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3861	0,3861		
B-233 **	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3790	0,3790		

Paragraaf 5130000

Paragraphe 5130000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
ACLASTA 5 mg				NOVARTIS PHARMA			ATC: M05BA08	
B-230	2213-114	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		306,83	306,83	7,80	11,80
	2213-114				272,8000	272,8000		
B-230 *	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		296,2800	296,2800		
B-230 **	0781-773	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 0,05 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 0,05 mg/ml		289,1700	289,1700		

Paragraaf 5160000

Paragraphe 5160000

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>		
AZARGA 10 mg/ml + 5 mg/ml		ALCON		ATC: S01ED51				
B-168	2565-885	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml / 5 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml / 5 mg/ml		43,40	43,40	6,68	11,24
	2565-885				32,3700	32,3700		
B-168 *	0793-422	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml / 5 mg/ml		13,8067	13,8067		
B-168 **	0793-422	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, suspensie, 10 mg/ml / 5 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en suspension, 10 mg/ml / 5 mg/ml		11,4367	11,4367		

Paragraaf 5450000

Paragraphe 5450000

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>		
DYSPOORT		IPSEN		ATC: M03AX01				
	0749-929	2 injectieflacons 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 500 IU	2 flacons injectables 500 IU poudre pour solution injectable, 500 IU		357,5400	357,5400		
B-233 *	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3861	0,3861		
B-233 **	0749-929	1 IU (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 40 IU)	1 IU (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 40 IU)		0,3790	0,3790		

Paragraaf 7030000

Paragraphe 7030000

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>		
HERCEPTIN 600 mg/5 ml		ROCHE		ATC: L01XC03				
	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1582,2500	1582,2500		
A-28 *	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1684,3000	1684,3000		
A-28 **	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1677,1900	1677,1900		

Paragraaf 7040000

Paragraphe 7040000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
HERCEPTIN 600 mg/5 ml			ROCHE			ATC: L01XC03		
	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1582,2500	1582,2500		
A-28 *	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1684,3000	1684,3000		
A-28 **	7707-870	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor injectie, 120 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution injectable, 120 mg/ml		1677,1900	1677,1900		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2015.

Brussel, 10 december 2014.

Maggie DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2015.

Bruxelles, le 10 décembre 2014.

Maggie DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2014/22561]

10 DECEMBER 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 23 december 2009, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008, artikel 37, § 3, derde lid, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wet van 13 december 2006 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en gewijzigd bij de wet van 10 april 2014, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 13, 37bis, 38, 81, 95 § 3 en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 12, 18, 26 en 28 augustus 2014, en 1, 9, 12, 23 en 26 september 2014;

Gelet op het voorstel van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 15 september 2014;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 21 augustus 2014, 3, 5, 10, 16, 18 en 22 september 2014 en 3, 24 en 27 oktober 2014;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 10, 11, 16 en 25 september 2014 en 8 en 29 oktober 2014;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg, AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg, BISOPROLOL APOTEX 2,5 mg, ESCIDIVULE 10 mg, ESCIDIVULE 20 mg, FENDRIX 40 µg/ml, LEVETIRACETAM HOSPIRA 100 mg/ml, METOPROLOL RETARD TEVA 95 mg, METOPROLOL RETARD TEVA 190 mg, OLANZAPIN ACTAVIS 5 mg, OLANZAPIN ACTAVIS 10 mg, QUETIAPINE MYLAN 25 mg, ROCURONIUMBROMIDE HOSPIRA, TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/12,5 mg, TELMISARTAN/HCTZ

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C - 2014/22561]

10 DECEMBRE 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 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, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, l'article 37, § 3, troisième alinéa, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par la loi du 13 décembre 2006 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié par la loi du 10 avril 2014, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 13, 37bis, 38, 81, 95 § 3 et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises, les 12, 18, 26 et 28 août 2014, et les 1, 9, 12, 23 et 26 septembre 2014;

Vu la proposition du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 15 septembre 2014;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés, le 21 août 2014, les 3, 5, 10, 16, 18 et 22 septembre 2014 et les 3, 24 et 27 octobre 2014;

Vu l'accord du Ministre du Budget des 10, 11, 16 et 25 septembre 2014 et des 8 et 29 octobre 2014;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg, AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg, BISOPROLOL APOTEX 2,5 mg, ESCIDIVULE 10 mg, ESCIDIVULE 20 mg, FENDRIX 40 µg/ml, LEVETIRACETAM HOSPIRA 100 mg/ml, METOPROLOL RETARD TEVA 95 mg, METOPROLOL RETARD TEVA 190 mg, OLANZAPIN ACTAVIS 5 mg, OLANZAPIN ACTAVIS 10 mg, QUETIAPINE MYLAN 25 mg, ROCURONIUMBROMIDE HOSPIRA, TELMISARTAN/HCTZ TEVA 80 mg/12,5 mg, TELMISARTAN/HCTZ