

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

Bruxelles, le 18 mars 2015.

Mme M. DE BLOCK

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

Brussel, 18 maart 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2015/22064]

18 MARS 2015. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 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 10 mars 2015;

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} avril 2015, 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° 57.246/2 du Conseil d'Etat, donné le 16 mars 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^e, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

**FEDERALE OVERHEIDSSTIJL
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2015/22064]

18 MAART 2015. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 57, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 10 maart 2015;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2015, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrijf op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 57.246/2 van de Raad van State, gegeven op 16 maart 2015 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^e, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

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

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

- 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.
- 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.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
AMLODIPINE APOTEX 5 mg APOTEX ATC: C08CA01								
B-20	2367-357	56 comprimés, 5 mg 2367-357	56 tabletten, 5 mg	G	10,57 4,8000	10,57 4,8000	1,27	2,12
B-20	2367-290	98 comprimés, 5 mg 2367-290	98 tabletten, 5 mg	G	12,08 5,9800	12,08 5,9800	1,59	2,64
B-20 *	0785-881	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0881	0,0881		
B-20 **	0785-881	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0723	0,0723		
B-20 ***	0785-881	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0783	0,0783	0,0181	0,0302
AMLODIPINE BESILATE EG 10 mg EUROGENERICs ATC: C08CA01								
B-20	2430-353	30 comprimés, 10 mg 2430-353	30 tabletten, 10 mg	G	10,02 4,3700	10,02 4,3700	1,16	1,93
B-20	2430-395	100 comprimés, 10 mg 2430-395	100 tabletten, 10 mg	G	24,18 15,4200	24,18 15,4200	3,97	6,66
B-20 *	0786-863	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1990	0,1990		
B-20 **	0786-863	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1635	0,1635		
B-20 ***	0786-863	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1977	0,1977	0,0397	0,0666
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg EUROGENERICs ATC: C08CA01								
B-20	2430-361	28 comprimés, 5 mg 2430-361	28 tabletten, 5 mg	G	10,13 4,4600	10,13 4,4600	1,18	1,97
B-20	2430-387	98 comprimés, 5 mg 2430-387	98 tabletten, 5 mg	G	12,25 6,1100	12,25 6,1100	1,62	2,70
B-20 *	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0804	0,0804		
B-20 **	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0661	0,0661		
B-20 ***	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0800	0,0800	0,0165	0,0276
AMLODIPINE EG 10 mg EUROGENERICs ATC: C08CA01								
B-20	2155-786	30 comprimés, 10 mg 2155-786	30 tabletten, 10 mg	C	10,02 4,3700	10,02 4,3700	1,16	1,93
B-20	2155-778	100 comprimés, 10 mg 2155-778	100 tabletten, 10 mg	C	24,18 15,4200	24,18 15,4200	3,97	6,66
B-20 *	0778-175	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	C	0,1990	0,1990		
B-20 **	0778-175	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	C	0,1635	0,1635		
B-20 ***	0778-175	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	C	0,1977	0,1977	0,0397	0,0666

AMLODIPINE EG 5 mg							EUROGENERICs		ATC: C08CA01		
B-20	2155-794	28 comprimés, 5 mg 2155-794	28 tabletten, 5 mg	C	10,13 4,4600	10,13 4,4600	1,18	1,97			
B-20	2168-565	98 comprimés, 5 mg 2168-565	98 tabletten, 5 mg	C	12,25 6,1100	12,25 6,1100	1,62	2,70			
B-20 *	0778-167	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	C	0,0804	0,0804					
B-20 **	0778-167	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	C	0,0661	0,0661					
B-20 ***	0778-167	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	C	0,0800	0,0800	0,0165	0,0276			
AMOXICLAV APOTEX 875 mg/125 mg							ATC: J01CR02				
B-107	2883-320	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg 2883-320	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,86 4,2400	9,86 4,2400	1,12	1,87			
BISOPROLOL APOTEX 10 mg							ATC: C07AB07				
B-15	1705-839	56 comprimés pelliculés sécables, 10 mg 1705-839	56 deelbare filmomhulde tabletten, 10 mg	G	12,66 6,4300	12,66 6,4300	1,71	2,84			
BISOPROLOL EG 10 mg							ATC: C07AB07				
B-15	3090-073	30 comprimés, 10 mg 3090-073	30 tabletten, 10 mg	G	10,34 4,6200	10,34 4,6200	1,23	2,04			
BISOPROLOL EG 2,5 mg							ATC: C07AB07				
B-15	3090-032	30 comprimés, 2,5 mg 3090-032	30 tabletten, 2,5 mg	G	6,57 1,5900	6,57 1,5900	0,42	0,70			
BISOPROLOL EG 5 mg							ATC: C07AB07				
B-15	3090-065	60 comprimés, 5 mg 3090-065	60 tabletten, 5 mg	G	9,30 3,8100	9,30 3,8100	1,01	1,68			
CO-BISOPROLOL EG 10 mg/25 mg							ATC: C07BB07				
B-15	2051-845	28 comprimés pelliculés, 10 mg / 25 mg 2051-845	28 filmomhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	G	9,30 3,8100	9,30 3,8100	1,01	1,68			
CO-QUINAPRIL EG 20/12,5 mg							ATC: C09BA06				
B-21	2249-498	98 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg 2249-498	98 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G	21,67 13,4500	21,67 13,4500	3,57	5,94			
B-21 *	0780-734	1 comprimé pelliculé, 20 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg / 12,5 mg	G	0,1771	0,1771					
B-21 **	0780-734	1 comprimé pelliculé, 20 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg / 12,5 mg	G	0,1455	0,1455					
B-21 ***	0780-734	1 comprimé pelliculé, 20 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg / 12,5 mg	G	0,1761	0,1761	0,0364	0,0606			
DESLORATADINE RATIOPHARM 5 mg							ATC: R06AX27				
Cs-7	2994-143	30 comprimés pelliculés, 5 mg 2994-143	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	9,97 4,3400	9,97 4,3400	4,60	4,60			
Cs-7 *	7700-925	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1867	0,1867					
Cs-7 **	7700-925	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1533	0,1533					
Cs-7 ***	7700-925	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	0,1855	0,1855	0,1533	0,1533			
DICLOFENAC APOTEX 75 mg							ATC: M01AB05				
B-60	1694-777	60 comprimés à libération prolongée, 75 mg 1694-777	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	C	10,94 5,0900	10,94 5,0900	1,35	2,25			
B-60 *	0771-667	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,1095	0,1095					
B-60 **	0771-667	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,0900	0,0900					
B-60 ***	0771-667	1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,1088	0,1088	0,0225	0,0375			
ESCITALOPRAM APOTEX 10 mg							ATC: N06AB10				
B-73	3138-336	98 comprimés orodispersibles, 10 mg 3138-336	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	27,24 18,1200	27,24 18,1200	4,40	7,39			
B-73 *	7707-102	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,2386	0,2386					
B-73 **	7707-102	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,1960	0,1960					
B-73 ***	7707-102	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	0,2330	0,2330	0,0449	0,0754			

ESCITALOPRAM APOTEX 20 mg							APOTEX		ATC: N06AB10		
B-73	3138-351	98 comprimés orodispersibles, 20 mg 3138-351	98 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	27,24 18,1200	27,24 18,1200	4,40	7,39			
B-73 *	7707-110	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,2386	0,2386					
B-73 **	7707-110	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1960	0,1960					
B-73 ***	7707-110	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,2330	0,2330	0,0449	0,0754			
KLINOTAB							TEOFARMA			ATC: J01AA08	
B-118	1457-431	30 comprimés pelliculés, 100 mg 1457-431	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	11,85 5,8000	11,85 5,8000	1,54	2,56			
B-118 *	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2493	0,2493	+0,0000	+0,0000			
B-118 **	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2050	0,2050					
B-118 ***	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2480	0,2480	0,0513	0,0853			
MINO -50							TEOFARMA			ATC: J01AA08	
B-118	1074-087	42 comprimés pelliculés, 50 mg 1074-087	42 filmomhulde tabletten, 50 mg	R	11,80 5,7600	11,80 5,7600	1,53	2,55			
B-118 *	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1769	0,1769	+0,0000	+0,0000			
B-118 **	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1455	0,1455					
B-118 ***	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1759	0,1759	0,0364	0,0607			
MINOCIN							TEOFARMA			ATC: J01AA08	
B-118	0119-958	10 gélules, 100 mg 0119-958	10 capsules, hard, 100 mg	R	7,60 2,4900	7,60 2,4900	0,66	1,10			
B-118 *	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,3210	0,3210	+0,0000	+0,0000			
B-118 **	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,2640	0,2640					
B-118 ***	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,3191	0,3191	0,0660	0,1100			
MINOTAB							TEOFARMA			ATC: J01AA08	
B-118	1028-695	10 comprimés pelliculés, 100 mg 1028-695	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	7,60 2,4900	7,60 2,4900	0,66	1,10			
B-118 *	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,3210	0,3210	+0,0000	+0,0000			
B-118 **	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2640	0,2640					
B-118 ***	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,3191	0,3191	0,0660	0,1100			
PAROXETINE EG 20 mg							EUROGENERIC			ATC: N06AB05	
B-73	2605-467	98 comprimés pelliculés, 20 mg 2605-467	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	30,90 21,3500	30,90 21,3500	4,92	8,26			
B-73 *	0770-420	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2811	0,2811					
B-73 **	0770-420	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2309	0,2309					
B-73 ***	0770-420	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2703	0,2703	0,0502	0,0843			
PIROXICAM TEVA 20 mg							TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: M01AC01	
B-63	1408-582	30 comprimés dispersibles, 20 mg 1408-582	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	G	6,16 1,2300	6,16 1,2300	0,33	0,54			
B-63 *	0760-256	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0530	0,0530					
B-63 **	0760-256	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0433	0,0433					
B-63 ***	0760-256	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0583	0,0583	0,0110	0,0180			
PRAVASTATINE APOTEX 40 mg							(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA03	
B-41	2162-543	98 comprimés, 40 mg 2162-543	98 tabletten, 40 mg	G	37,24 26,9400	37,24 26,9400	5,81	9,77			
B-41 *	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3548	0,3548					
B-41 **	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2914	0,2914					
B-41 ***	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3350	0,3350	0,0593	0,0997			

RISPERIDONE EG 1 mg			EUROGENERICs			ATC: N05AX08		
B-220	2451-466	100 comprimés pelliculés, 1 mg 2451-466	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	27,79 18,6100	27,79 18,6100	4,48	7,52
B-220 *	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2402	0,2402		
B-220 **	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,1973	0,1973		
B-220 ***	0787-226	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2338	0,2338	0,0448	0,0752
SERTRALINE EG 100 mg			EUROGENERICs			ATC: N06AB06		
B-73	2224-301	60 comprimés pelliculés, 100 mg 2224-301	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	27,03 17,9400	27,03 17,9400	4,37	7,34

2° au chapitre II-B:

Paragraphe 20000

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraaf 20000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
OMEPRAZOL SANDOZ 20mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA			(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: A02BC01	
B-48	2647-089	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 2647-089	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	20,17 12,2900	20,17 12,2900	3,26	5,43
B-48 *	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2832	0,2832		
B-48 **	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2327	0,2327		
B-48 ***	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2815	0,2815	0,0582	0,0970
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA				ATC: A02BC01	
B-48	2669-240	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2669-240	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	52,99 40,8300	52,99 40,8300	8,03	13,52
B-48 *	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5142	0,5142		
B-48 **	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4416	0,4416		
B-48 ***	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4957	0,4957	0,0819	0,1380
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: A02BC01	
B-48	2156-156	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg 2156-156	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	14,10 7,5500	14,10 7,5500	2,00	3,34
B-48 *	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1739	0,1739		
B-48 **	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1429	0,1429		
B-48 ***	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1730	0,1730	0,0357	0,0596
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 20 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: A02BC01	
B-48	2045-060	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg 2045-060	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	20,56 12,5900	20,56 12,5900	3,34	5,56
B-48	2442-978	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg 2442-978	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	25,40 16,4900	25,40 16,4900	4,14	6,95
B-48 *	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,2128	0,2128		
B-48 **	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1748	0,1748		
B-48 ***	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,2099	0,2099	0,0414	0,0695

OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC01			
B-48	2156-164	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2156-164	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	21,10 13,0100	21,10 13,0100	3,45	5,75	
B-48	2169-167	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2169-167	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	40,65 29,9500	40,65 29,9500	6,29	10,59	
B-48	2461-820	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg 2461-820	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	49,19 37,4900	49,19 37,4900	7,50	12,62	
B-48 *	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4685	0,4685			
B-48 **	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3974	0,3974			
B-48 ***	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4479	0,4479	0,0750	0,1262	

Paragraphe 30000

Paragraaf 30000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)			
							ATC: A02BC01	
OMEPRAZOL SANDOZ 20mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA						
C-31 *	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2832	0,2832		
C-31 **	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2327	0,2327		
C-31 ***	0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2815	0,2815	0,0582	0,0970
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM					ATC: A02BC01	
C-31 *	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1739	0,1739		
C-31 **	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1429	0,1429		
C-31 ***	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1730	0,1730	0,0357	0,0596
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01	
C-31	1703-917	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1703-917	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	8,44 3,1400	8,44 3,1400	2,78	2,78
C-31	1703-909	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1703-909	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	G	13,20 6,8500	13,20 6,8500	6,05	6,05
C-31 *	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,2128	0,2128		
C-31 **	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1748	0,1748		
C-31 ***	0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,2099	0,2099	0,0414	0,0695

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 3380100

Paragraaf 3380100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
OMEPRAZOL SANDOZ 20mg (PI-Pharma)	PI-PHARMA	(zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II)				ATC: A02BC01		
B-48 ** 0794-297	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2327	0,2327			
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 20 mg	TEVA PHARMA BELGIUM	(zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II)				ATC: A02BC01		
B-48 ** 0771-568	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, 20 mg	G	0,1748	0,1748			

Paragraphe 4300000

Paragraaf 4300000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
SPRYCEL 100 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM					ATC: L01XE06		
A-65 *	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	T	3648,2600	3648,2600		
A-65 *	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg		129,1423	129,1423		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	T	128,9053	128,9053		
SPRYCEL 20 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM					ATC: L01XE06		
A-65 *	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg	T	1890,3500	1890,3500		
A-65 *	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg		33,5147	33,5147		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	T	33,3962	33,3962		
SPRYCEL 50 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM					ATC: L01XE06		
A-65 *	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	T	3886,2300	3886,2300		
A-65 *	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg		68,7752	68,7752		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	T	68,6567	68,6567		
SPRYCEL 70 mg	BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM					ATC: L01XE06		
A-65 *	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg	T	3886,2300	3886,2300		
A-65 *	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg		68,7752	68,7752		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	T	68,6567	68,6567		

Paragraphe 4730000

Paragraaf 4730000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
PRAVASTATINE APOTEX 40 mg			APOTEX	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA03	
A-45	2162-543	98 comprimés, 40 mg 2162-543	98 tabletten, 40 mg	G	37,24 26,9400	37,24 26,9400	0,00	0,00
A-45 *	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3548	0,3548		
A-45 **	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2914	0,2914		
A-45 ***	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3350	0,3350	0,0000	0,0000

Paragraphe 6020000

Paragraaf 6020000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
SPRYCEL 100 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06	
A-65 *	0795-682	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	T	3648,2600 129,1423	3648,2600 129,1423		
A-65 **	0795-682	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	T	128,9053	128,9053		
SPRYCEL 20 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06	
A-65 *	0786-335	60 comprimés pelliculés, 20 mg	60 filmomhulde tabletten, 20 mg	T	1890,3500 33,5147	1890,3500 33,5147		
A-65 **	0786-335	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	T	33,3962	33,3962		
SPRYCEL 50 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06	
A-65 *	0786-343	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	T	3886,2300 68,7752	3886,2300 68,7752		
A-65 **	0786-343	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	T	68,6567	68,6567		
SPRYCEL 70 mg			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01XE06	
A-65 *	0786-350	60 comprimés pelliculés, 70 mg	60 filmomhulde tabletten, 70 mg	T	3886,2300 68,7752	3886,2300 68,7752		
A-65 **	0786-350	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	T	68,6567	68,6567		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 18 mars 2015.

Mme M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 18 maart 2015.

Mevr. M. DE BLOCK