

**SERVICE PUBLIC FEDERAL MOBILITE ET TRANSPORTS**

[C – 2015/14155]

**30 AVRIL 2015.** — Arrêté ministériel relatif à la délégation des pouvoirs dans le cadre des auxiliaires de transport de marchandises

La Ministre de la Mobilité,

Vu la loi du 26 juin 1967 relative au statut des auxiliaires de transport de marchandises, notamment les articles 2 et 4, modifié par l'arrêté royal n°239 du 31 décembre 1983 notifié par la loi du 6 décembre 1984 ;

Vu l'arrêté royal du 18 juillet 1975 créant la licence de commissionnaire de transport ;

Vu l'arrêté royal du 12 janvier 1978 créant la licence de courtier de transport ;

Vu le transfert de la responsabilité en ce qui concerne les auxiliaires de transport de marchandises vers le Direction générale Transport Routier et Sécurité Routière,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** En application de l'article 7 de l'arrêté royal du 18 juillet 1975 créant la licence de commissionnaire de transport ainsi que l'article 7 de l'arrêté royal du 12 janvier 1978 créant la licence de courtier de transport, il est fait délégation au Directeur général de la DG Transport Routier et Sécurité Routière pour statuer sur la demande de licence.

**Art. 2.** Cet arrêté produit ses effets à partir du 1<sup>er</sup> mars 2015.

Bruxelles, le 30 avril 2015.

La Ministre de la Mobilité,  
Jacqueline GALANT

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE**

[C – 2015/22167]

**13 MAI 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<sup>er</sup>, 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;

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST MOBILITEIT EN VERVOER**

[C – 2015/14155]

**30 APRIL 2015.** — Ministerieel besluit houdende delegatie van bevoegdheid in het kader van de tussenpersonen van het goederenvervoer

De Minister van Mobiliteit,

Gelet op de wet van 26 juni 1967 betreffende het statuut van tussenpersonen op het gebied van het goederenvervoer, inzonderheid op de artikelen 2 en 4, gewijzigd bij het koninklijk besluit nr 239 van 31 december 1983 bekraftigd bij de wet van 6 december 1984;

Gelet op het koninklijk besluit van 18 juli 1975 tot instelling van de vergunning van vervoercommissionair;

Gelet op het koninklijk besluit van 12 januari 1978 tot instelling van de vergunning van vervoermakelaar;

Gelet op de overheveling van de verantwoordelijkheid op het gebied van de tussenpersonen van het goederenvervoer naar het Directoraat-generaal Wegvervoer en Verkeersveiligheid,

Besluit :

**Artikel 1.** In toepassing van artikel 7 van het koninklijk besluit van 18 juli 1975 tot instelling van de vergunning van vervoercommissionair alsook artikel 7 van het koninklijk besluit van 12 januari 1978 tot instelling van de vergunning van vervoermakelaar, wordt de Directeur-generaal bij het DG Wegvervoer en Verkeersveiligheid gemachtigd om te beslissen over de vergunningsaanvraag.

**Art. 2.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 maart 2015.

Brussel, 30 april 2015.

De Minister van Mobiliteit,  
Jacqueline GALANT

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2015/22167]

**13 MEI 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;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 19 mai 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<sup>er</sup> juin 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° 57.504/2 du Conseil d'Etat, donné le 11 mai 2015, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 19 mei 2015;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juni 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. 57.504/2 van de Raad van State, gegeven op 11 mei 2015 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3<sup>o</sup>, 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 ex-usine / buiten bedrijf	Base de remb. Basis van tegemoetk ex-usine / buiten bedrijf	I	II
<b>AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg</b> EUROGENERICST								
B-20	2430-379	56 comprimés, 5 mg <b>2430-379</b>	56 tabletten, 5 mg	G	10,85 <b>5,0300</b>	10,85 <b>5,0300</b>	1,33	2,22
<b>AMLODIPINE EG 5 mg</b> EUROGENERICST								
B-20	2155-802	56 comprimés, 5 mg <b>2155-802</b>	56 tabletten, 5 mg	C	10,85 <b>5,0300</b>	10,85 <b>5,0300</b>	1,33	2,22
<b>ATORSTATINEG 10 mg</b> EUROGENERICST								
					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C08CA01	
B-41	2990-745	100 comprimés pelliculés, 10 mg <b>2990-745</b>	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	14,73 <b>8,0400</b>	14,73 <b>8,0400</b>	2,13	3,55
B-41 *	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1038	0,1038		
B-41 **	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0852	0,0852		
B-41 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1032	0,1032	0,0213	0,0355
<b>ATORSTATINEG 20 mg</b> EUROGENERICST								
					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41	2981-769	30 comprimés pelliculés, 20 mg <b>2981-769</b>	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	12,03 <b>5,9400</b>	12,03 <b>5,9400</b>	1,58	2,63
B-41	2990-760	100 comprimés pelliculés, 20 mg <b>2990-760</b>	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	28,24 <b>19,0000</b>	28,24 <b>19,0000</b>	4,54	7,63
B-41 *	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2452	0,2452		
B-41 **	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2014	0,2014		
B-41 ***	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2383	0,2383	0,0454	0,0763
<b>ATORSTATINEG 40 mg</b> EUROGENERICST								
					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41	2990-778	100 comprimés pelliculés, 40 mg <b>2990-778</b>	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	28,13 <b>18,9100</b>	28,13 <b>18,9100</b>	4,53	7,61
B-41 *	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2440	0,2440		
B-41 **	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2004	0,2004		
B-41 ***	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2372	0,2372	0,0453	0,0761
<b>ATORSTATINEG 80 mg</b> EUROGENERICST								
					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41	2990-786	100 comprimés pelliculés, 80 mg <b>2990-786</b>	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	27,45 <b>18,3000</b>	27,45 <b>18,3000</b>	4,43	7,44
B-41 *	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2362	0,2362		
B-41 **	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1940	0,1940		
B-41 ***	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2304	0,2304	0,0443	0,0744

DICLOFENAC APOTEX 100 mg APOTEX							ATC: M01AB05	
B-60   1430-610   30 comprimés à libération prolongée, 100 mg <b>1430-610</b>	30 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg	G	9,01 <b>3,5800</b>	9,01 <b>3,5800</b>	0,95	1,58		
B-60 *   0749-226   1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	0,1540	0,1540				
B-60 **   0749-226   1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	0,1263	0,1263				
B-60 ***   0749-226   1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	G	0,1533	0,1533	0,0317	0,0527		
DICLOFENAC APOTEX 75 mg APOTEX							ATC: M01AB05	
B-60   1694-777   60 comprimés à libération prolongée, 75 mg <b>1694-777</b>	60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg	C	10,80 <b>4,9800</b>	10,80 <b>4,9800</b>	1,32	2,20		
B-60 *   0771-667   1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,1072	0,1072				
B-60 **   0771-667   1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,0880	0,0880				
B-60 ***   0771-667   1 comprimé à libération prolongée, 75 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg	C	0,1065	0,1065	0,0220	0,0367		
ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73   2983-088   28 comprimés pelliculés, 10 mg <b>2983-088</b>	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	12,48 <b>6,2900</b>	12,48 <b>6,2900</b>	1,67	2,78		
ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg SANDOZ							ATC: N06AB10	
B-73   2983-070   28 comprimés pelliculés, 20 mg <b>2983-070</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	12,48 <b>6,2900</b>	12,48 <b>6,2900</b>	1,67	2,78		
ITRACONAZOL APOTEX 100 mg APOTEX							ATC: J02AC02	
B-134   2442-143   4 gélules, 100 mg <b>2442-143</b>	4 capsules, hard, 100 mg	G	7,38 <b>2,3100</b>	7,38 <b>2,3100</b>	0,61	1,02		
LATANOPROST APOTEX 0,005 % APOTEX							ATC: S01EE01	
B-168   2886-455   3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml <b>2886-455</b>	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	20,06 <b>12,1900</b>	20,06 <b>12,1900</b>	3,23	5,39		
B-168 *   0754-283   1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	5,2433	5,2433				
B-168 **   0754-283   1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	G	4,3067	4,3067				
PIROXICAM EG EUROGENERICSS							ATC: M01AC01	
B-63   1173-749   30 gélules, 20 mg <b>1173-749</b>	30 capsules, hard, 20 mg	G	6,14 <b>1,2100</b>	6,14 <b>1,2100</b>	0,32	0,53		
B-63 *   0742-817   1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,0520	0,0520				
B-63 **   0742-817   1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,0427	0,0427				
B-63 ***   0742-817   1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	0,0576	0,0576	0,0107	0,0177		
PIROXICAM EG EUROGENERICSS							ATC: M01AC01	
B-63   1173-756   30 comprimés dispersibles, 20 mg <b>1173-756</b>	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	G	6,14 <b>1,2100</b>	6,14 <b>1,2100</b>	0,32	0,53		
B-63 *   0742-825   1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0520	0,0520				
B-63 **   0742-825   1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0427	0,0427				
B-63 ***   0742-825   1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,0576	0,0576	0,0107	0,0177		
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg APOTEX							(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03	
B-41   2162-568   98 comprimés, 20 mg <b>2162-568</b>	98 tabletten, 20 mg	G	17,85 <b>10,4800</b>	17,85 <b>10,4800</b>	2,78	4,63		
B-41 *   0779-207   1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1380	0,1380				
B-41 **   0779-207   1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1134	0,1134				
B-41 ***   0779-207   1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1372	0,1372	0,0284	0,0472		
PRAVASTATINE APOTEX 40 mg APOTEX							(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03	
B-41   2162-543   98 comprimés, 40 mg <b>2162-543</b>	98 tabletten, 40 mg	G	31,86 <b>22,2000</b>	31,86 <b>22,2000</b>	5,05	8,49		
B-41 *   0779-215   1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2923	0,2923				
B-41 **   0779-215   1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2401	0,2401				
B-41 ***   0779-215   1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2801	0,2801	0,0515	0,0866		

SERTRALINE EG 100 mg							EUROGENERICs		ATC: N06AB06		
B-73	2224-293	30 comprimés pelliculés, 100 mg <b>2224-293</b>	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	14,47 <b>7,8400</b>	14,47 <b>7,8400</b>	2,08	3,47			
B-73	2554-095	100 comprimés pelliculés, 100 mg <b>2554-095</b>	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	30,14 <b>20,6700</b>	30,14 <b>20,6700</b>	4,81	8,08			
B-73 *	0779-983	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2667	0,2667					
B-73 **	0779-983	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2191	0,2191					
B-73 ***	0779-983	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2573	0,2573	0,0481	0,0808			
SPIRONOLACTONE EG 100 mg							EUROGENERICs			ATC: C03DA01	
B-27	1149-608	50 comprimés, 100 mg <b>1149-608</b>	50 tabletten, 100 mg	G	12,89 <b>6,6100</b>	12,89 <b>6,6100</b>	1,75	2,92			
B-27	3142-395	100 comprimés, 100 mg <b>3142-395</b>	100 tabletten, 100 mg	G	21,38 <b>13,2300</b>	21,38 <b>13,2300</b>	3,51	5,85			
B-27 *	0740-290	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2071	0,2071					
B-27 **	0740-290	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,1701	0,1701					
B-27 ***	0740-290	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2049	0,2049	0,0407	0,0683			
SPIRONOLACTONE EG 25 mg							EUROGENERICs			ATC: C03DA01	
B-27	1057-942	50 comprimés, 25 mg <b>1057-942</b>	50 tabletten, 25 mg	G	7,31 <b>2,2500</b>	7,31 <b>2,2500</b>	0,60	0,99			
TELMISARTAN MYLAN 80 mg							MYLAN			ATC: C09CA07	
B-224	3050-168	98 comprimés pelliculés, 80 mg <b>3050-168</b>	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	37,24 <b>26,9400</b>	37,24 <b>26,9400</b>	5,81	9,77			
B-224 *	7703-952	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,3548	0,3548					
B-224 **	7703-952	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2914	0,2914					
B-224 ***	7703-952	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,3350	0,3350	0,0593	0,0997			
TELMISARTAN SANDOZ 80 mg							SANDOZ			ATC: C09CA07	
B-224	3023-470	98 comprimés, 80 mg <b>3023-470</b>	98 tabletten, 80 mg	G	35,96 <b>25,8100</b>	35,96 <b>25,8100</b>	5,63	9,47			
B-224 *	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	0,3399	0,3399					
B-224 **	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	0,2792	0,2792					
B-224 ***	7703-184	1 comprimé, 80 mg	1 tablet, 80 mg	G	0,3219	0,3219	0,0574	0,0966			
VALPROATE MYLAN 100 mg/ml							MYLAN			ATC: N03AG01	
A-5	2363-596	5 ampoules 3 ml solution injectable, 100 mg/ml <b>2363-596</b>	5 ampullen 3 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	25,24 <b>16,3500</b>	25,24 <b>16,3500</b>	0,00	0,00			
A-5 *	0784-835	1 ampoule 3 ml solution injectable, 100 mg/ml	1 ampul 3 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	4,2200	4,2200	+0,0000	+0,0000			
A-5 **	0784-835	1 ampoule 3 ml solution injectable, 100 mg/ml	1 ampul 3 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	3,4660	3,4660					
VALPROATE MYLAN 100 mg/ml							MYLAN			ATC: N03AG01	
A-5	2363-588	5 ampoules 10 ml solution injectable, 100 mg/ml <b>2363-588</b>	5 ampullen 10 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	68,49 <b>54,5100</b>	68,49 <b>54,5100</b>	0,00	0,00			
A-5 *	0784-843	1 ampoule 10 ml solution injectable, 100 mg/ml	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	12,9780	12,9780	+0,0000	+0,0000			
A-5 **	0784-843	1 ampoule 10 ml solution injectable, 100 mg/ml	1 ampul 10 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	R	11,5560	11,5560					

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraphe 20000

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
<b>PANTOMED 20 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
B-48	2557-205	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg <b>2557-205</b>	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	13,38 <b>6,9900</b>	13,38 <b>6,9900</b>	1,85	3,09
<b>PANTOMED 40 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
B-48	2557-163	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg <b>2557-163</b>	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	24,78 <b>15,9500</b>	24,78 <b>15,9500</b>	4,05	6,81
B-48	2557-171	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	34,45	34,45	5,42	9,11
B-48	2626-992	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg (pilulier) <b>2557-171</b> <b>2626-992</b>	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg (tablettentcontainer)	G	34,45 <b>24,4800</b> <b>24,4800</b>	34,45 <b>24,4800</b> <b>24,4800</b>	5,42	9,11
B-48 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3222	0,3222		
B-48 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2647	0,2647		
B-48 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3060	0,3060	0,0542	0,0911

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
<b>PANTOMED 20 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
C-31	2557-197	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg <b>2557-197</b>	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	8,88 <b>3,4900</b>	8,88 <b>3,4900</b>	3,08	3,08
<b>PANTOMED 40 mg</b> TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
C-31	2557-155	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg <b>2557-155</b>	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	13,56 <b>7,1300</b>	13,56 <b>7,1300</b>	6,30	6,30
C-31 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3222	0,3222		
C-31 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2647	0,2647		
C-31 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3004	0,3004	0,0970	0,1470

3° au chapitre IV-B :

### 3° in hoofdstuk IV-B :

## Paragraphe 2720000

## Paragraaf 2720000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
<b>ATORSTATINEG 10 mg</b> <span style="float: right;">ATC: C10AA05</span>									
		<b>EUROGENERICs</b>		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)					
A-45	2990-745	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	14,73	14,73	0,00	0,00	
	<b>2990-745</b>				<b>8,0400</b>	<b>8,0400</b>			
A-45 *	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1038	0,1038			
A-45 **	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0852	0,0852			
A-45 ***	7700-396	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1032	0,1032	0,0000	0,0000	
<b>ATORSTATINEG 20 mg</b> <span style="float: right;">ATC: C10AA05</span>									
		<b>EUROGENERICs</b>		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)					
A-45	2981-769	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	12,03	12,03	0,00	0,00	
	<b>2981-769</b>				<b>5,9400</b>	<b>5,9400</b>			
A-45	2990-760	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	28,24	28,24	0,00	0,00	
	<b>2990-760</b>				<b>19,0000</b>	<b>19,0000</b>			
A-45 *	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2452	0,2452			
A-45 **	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2014	0,2014			
A-45 ***	7700-404	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,2383	0,2383	0,0000	0,0000	
<b>ATORSTATINEG 40 mg</b> <span style="float: right;">ATC: C10AA05</span>									
		<b>EUROGENERICs</b>		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)					
A-45	2990-778	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	28,13	28,13	0,00	0,00	
	<b>2990-778</b>				<b>18,9100</b>	<b>18,9100</b>			
A-45 *	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2440	0,2440			
A-45 **	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2004	0,2004			
A-45 ***	7700-651	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2372	0,2372	0,0000	0,0000	
<b>ATORSTATINEG 80 mg</b> <span style="float: right;">ATC: C10AA05</span>									
		<b>EUROGENERICs</b>		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)					
A-45	2990-786	100 comprimés pelliculés, 80 mg	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	27,45	27,45	0,00	0,00	
	<b>2990-786</b>				<b>18,3000</b>	<b>18,3000</b>			
A-45 *	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2362	0,2362			
A-45 **	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,1940	0,1940			
A-45 ***	7700-669	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2304	0,2304	0,0000	0,0000	

## Paragraphe 4010000

## Paragraaf 4010000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb.  Basis van tegemoetk	I	II	
						<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>			
						<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>			
CELECOXIB SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: M01AH01					
B-250	3214-095	30 gélules, 200 mg  <b>3214-095</b>	30 capsules, hard, 200 mg	G	18,34  <b>10,8500</b>	18,34  <b>10,8500</b>	2,88	4,80	
B-250	3214-103	60 gélules, 200 mg  <b>3214-103</b>	60 capsules, hard, 200 mg	G	26,40  <b>17,3800</b>	26,40  <b>17,3800</b>	4,28	7,19	

## 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	
<b>PRAVASTATINE APOTEX 20 mg</b>					(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03		
A-45	2162-568	98 comprimés, 20 mg <b>2162-568</b>	98 tabletten, 20 mg	G	17,85 <b>10,4800</b>	17,85 <b>10,4800</b>	0,00	0,00	
A-45 *	0779-207	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1380	0,1380			
A-45 **	0779-207	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1134	0,1134			
A-45 ***	0779-207	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	0,1372	0,1372	0,0000	0,0000	
<b>PRAVASTATINE APOTEX 40 mg</b>					(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03		
A-45	2162-543	98 comprimés, 40 mg <b>2162-543</b>	98 tabletten, 40 mg	G	31,86 <b>22,2000</b>	31,86 <b>22,2000</b>	0,00	0,00	
A-45 *	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2923	0,2923			
A-45 **	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2401	0,2401			
A-45 ***	0779-215	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,2801	0,2801	0,0000	0,0000	

## Paragraphe 5020000

## Paragraaf 5020000

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	
<b>CELECOXIB SANDOZ 200 mg</b>					(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: M01AH01		
B-250	3214-095	30 gélules, 200 mg <b>3214-095</b>	30 capsules, hard, 200 mg	G	18,34 <b>10,8500</b>	18,34 <b>10,8500</b>	2,88	4,80	
B-250	3214-103	60 gélules, 200 mg <b>3214-103</b>	60 capsules, hard, 200 mg	G	26,40 <b>17,3800</b>	26,40 <b>17,3800</b>	4,28	7,19	

**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*.

**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*.

Bruxelles, le 13 mai 2015.

Brussel, 13 mei 2015.

Mme M. DE BLOCK

Mevr. M. DE BLOCK