

Paragraphe 5560200

Paragraaf 5560200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
RENVELA 2,4 g		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02			
B-328	2672-541	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	T	152,39	152,39	7,80	11,80
	2672-541				131,2100	131,2100		
B-328 *	0797-373	1 sachet-dose 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g	1 sachet 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	T	2,4365	2,4365		
B-328 **	0797-373	1 sachet-dose 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g	1 sachet 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	T	2,3180	2,3180		
B-328 ***	0797-373	1 sachet-dose 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g	1 sachet 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	T	2,4663	2,4663	0,1300	0,1967
RENVELA 800 mg		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02			
B-328	2672-558	180 comprimés pelliculés, 800 mg	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	T	152,39	152,39	9,70	14,70
	2672-558				131,2100	131,2100		
B-328 *	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	T	0,8122	0,8122		
B-328 **	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	T	0,7727	0,7727		
B-328 ***	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg	T	0,8221	0,8221	0,0539	0,0817

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2015.
Bruxelles, le 12 juin 2015.

Mme M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2015.
Brussel, 12 juni 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2015/22221]

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22221]

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. — Errata

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. — Errata

à la page 28089, supprime

op blz. 28089, schrap

CO-VALSARTAN MYLAN 160 mg/25 mg		MYLAN		ATC: C09DA03	
B-224	2899-284 2899-284	28 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	28 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	G	
B-224	2899-276 2899-276	98 comprimés pelliculés, 25 mg / 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 25 mg / 160 mg	G	
B-224 *	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	
B-224 **	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	
B-224 ***	0751-396	1 comprimé pelliculé, 25 mg / 160 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg / 160 mg	G	

à la page 28089, lire

op blz. 28089, lees :

ESCITALOPRAM TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3138-427 3138-427	60 comprimés orodispersibles, 20 mg	60 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	

au lieu de

in plaats van

ESCITALOPRAM TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3138-427 3138-427	60 comprimés orodispersibles, 20 mg	60 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	
B-73 *	7707-243	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	
B-73 **	7707-243	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	
B-73 ***	7707-243	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	