

ARIMIDEX 1 mg				ASTRAZENECA				ATC: L02BG03		
A-115	1217-488	28 comprimés pelliculés, 1 mg 1217-488		28 filmomhulde tabletten, 1 mg		R	44,76 33,5800	44,76 33,5800	0,00	0,00
A-115	1749-167	84 comprimés pelliculés, 1 mg 1749-167		84 filmomhulde tabletten, 1 mg		R	97,20 80,6100	97,20 80,6100	0,00	0,00
A-115 *	0749-937	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,1019	1,1019	+0,0000	+0,0000
A-115 **	0749-937	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,0173	1,0173		
A-115 ***	0749-937	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,1047	1,1047	0,0000	0,0000
ARIMIDEX 1 mg (Impexeco)				IMPEXECO				ATC: L02BG03		
A-115	2909-372	84 comprimés pelliculés, 1 mg 2909-372		84 filmomhulde tabletten, 1 mg		R	97,20 80,6100	97,20 80,6100	0,00	0,00
A-115 *	0752-790	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,1019	1,1019	+0,0000	+0,0000
A-115 **	0752-790	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,0173	1,0173		
A-115 ***	0752-790	1 comprimé pelliculé, 1 mg		1 filmomhulde tablet, 1 mg		R	1,1047	1,1047	0,0000	0,0000

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 – 2015/22227]

12 JUIN 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, les articles 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 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 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30;

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

Vu la communication aux demandeurs le 27 mars 2015;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 2 juin 2015;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 26 mai 2015;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 28 mai 2015;

Vu l'avis n° 57.561/2 du Conseil d'Etat, donné le 10 juin 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22227]

12 JUNI 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 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 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30;

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

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 27 maart 2015;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 2 juni 2015;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 26 mei 2015;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 28 mei 2015;

Gelet op advies nr. 57.561/2 van de Raad van State, gegeven op 10 juni 2015, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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

spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

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
DURAPROX 600 mg TRAMEDICO ATC: M01AE12								
B-60	1754-712	30 comprimés, 600 mg 1754-712	30 tabletten, 600 mg		11,51 5,5400	11,51 5,5400	1,47	2,45
B-60	1754-720	60 comprimés, 600 mg 1754-720	60 tabletten, 600 mg		15,78 8,8600	15,78 8,8600	2,35	3,92
B-60 *	0772-012	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg		0,1905	0,1905		
B-60 **	0772-012	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg		0,1565	0,1565		
B-60 ***	0772-012	1 comprimé, 600 mg	1 tablet, 600 mg		0,1896	0,1896	0,0392	0,0653
NASONEX MSD BELGIUM ATC: R01AD09								
B-103	1468-164	140 doses solution pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose 1468-164	140 doses neusspray, oplossing, 50 µg/dosis	R	10,49 4,7400	10,49 4,7400	1,26	2,09
B-103 *	0767-061	1 flacon pulvériseur UE, 50 µg/dose	1 spuitbus, 50 µg/dosis	R	6,1200	6,1200	+0,0000	+0,0000
B-103 **	0767-061	1 flacon pulvériseur UE, 50 µg/dose	1 spuitbus, 50 µg/dosis	R	5,0200	5,0200		
PARACETAMOL ACTAVIS 10 mg/ml ACTAVIS ATC: N02BE01								
	0756-742	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml		15,7800	15,7800		
B-313 *	0756-742	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	2,0360	2,0360		
B-313 **	0756-742	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,6730	1,6730		
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml B BRAUN MEDICAL ATC: N02BE01								
	7702-103	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml		10,2400	10,2400		
B-313 *	7702-103	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,3210	1,3210		
B-313 **	7702-103	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,0850	1,0850		
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml B BRAUN MEDICAL ATC: N02BE01								
	7702-111	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml		14,3800	14,3800		
B-313 *	7702-111	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,8560	1,8560		
B-313 **	7702-111	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,5240	1,5240		
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: N02BE01								
	0758-805	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml		11,2500	11,2500		
B-313 *	0758-805	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,4520	1,4520		
B-313 **	0758-805	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,1930	1,1930		

PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: N02BE01						
B-313 *	0758-797	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	10 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	15,7800	15,7800
B-313 *	0758-797	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	2,0360	2,0360
B-313 **	0758-797	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,6730	1,6730
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: N02BE01						
B-313 *	7706-617	20 poches 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	20 zakken 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	16,6200	16,6200
B-313 *	7706-617	1 poche 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 zak 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,0725	1,0725
B-313 **	7706-617	1 poche 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 zak 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	0,8810	0,8810
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: N02BE01						
B-313 *	7706-625	20 poches 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	20 zakken 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	23,3100	23,3100
B-313 *	7706-625	1 poche 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,5040	1,5040
B-313 **	7706-625	1 poche 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	G	1,2355	1,2355
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml MACO PHARMA BENELUX ATC: N02BE01						
B-313 *	0754-325	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,1000	1,1000
B-313 *	0754-325	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,4200	1,4200
B-313 **	0754-325	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,1700	1,1700
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml MACO PHARMA BENELUX ATC: N02BE01						
B-313 *	0754-317	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,1000	1,1000
B-313 *	0754-317	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,4200	1,4200
B-313 **	0754-317	1 poche (+ omzak) 50 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak (+ omzak) 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,1700	1,1700
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml MACO PHARMA BENELUX ATC: N02BE01						
B-313 *	0751-917	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,5400	1,5400
B-313 *	0751-917	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,9900	1,9900
B-313 **	0751-917	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	1,6300	1,6300
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml MACO PHARMA BENELUX ATC: N02BE01						
B-313 *	0751-909	1 poche 100 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,5400	1,5400
B-313 *	0751-909	1 poche 100 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,9900	1,9900
B-313 **	0751-909	1 poche 100 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml	1 zak 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	G	1,6300	1,6300
PARACETAMOL SANDOZ 10 mg/ml SANDOZ ATC: N02BE01						
B-313	2994-267	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml	10 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	G	22,80	22,80
	2994-267				14,3300	14,3300
B-313 *	7701-501	1 flacon injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon, 10 mg/ml	G	1,8490	1,8490
B-313 **	7701-501	1 flacon injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon, 10 mg/ml	G	1,5190	1,5190
RAPAMUNE 1 mg PFIZER ATC: L04AA10						
A-29	1708-635	100 comprimés enrobés, 1 mg	100 omhulde tabletten, 1 mg		372,26	372,26
	1708-635				332,7900	332,7900
A-29 *	0772-301	1 comprimé enrobé, 1 mg	1 omhulde tablet, 1 mg		3,5987	3,5987
A-29 **	0772-301	1 comprimé enrobé, 1 mg	1 omhulde tablet, 1 mg		3,5276	3,5276
A-29 ***	0772-301	1 comprimé enrobé, 1 mg	1 omhulde tablet, 1 mg		3,6785	3,6785
					0,0000	0,0000

RAPAMUNE 1 mg/ml PFIZER ATC: L04AA10						
A-29	1618-172	1 flacon 60 ml solution buvable, 1 mg/ml 1618-172	1 fles 60 ml drank, 1 mg/ml		227,64 200,2000	227,64 200,2000 0,00 0,00
A-29 *	0770-644	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml		3,6553	3,6553
A-29 **	0770-644	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml		3,5368	3,5368
RAPAMUNE 2 mg PFIZER ATC: L04AA10						
A-29	2054-682	30 comprimés enrobés, 2 mg 2054-682	30 omhulde tabletten, 2 mg		227,64 200,2000	227,64 200,2000 0,00 0,00
A-29 *	0775-973	1 comprimé enrobé, 2 mg	1 omhulde tablet, 2 mg		7,3107	7,3107
A-29 **	0775-973	1 comprimé enrobé, 2 mg	1 omhulde tablet, 2 mg		7,0737	7,0737
A-29 ***	0775-973	1 comprimé enrobé, 2 mg	1 omhulde tablet, 2 mg		7,4408	7,4408 0,0000 0,0000
TEVETEN 600 mg ABBOTT ATC: C09CA02						
B-224	1550-193	28 comprimés pelliculés, 600 mg 1550-193	28 filmomhulde tabletten, 600 mg		22,85 14,3700	22,85 14,3700 3,81 6,35
B-224	1727-064	98 comprimés pelliculés, 600 mg 1727-064	98 filmomhulde tabletten, 600 mg		52,27 40,2000	52,27 40,2000 7,93 13,35
B-224 *	0765-016	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		0,5073	0,5073
B-224 **	0765-016	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		0,4348	0,4348
B-224 ***	0765-016	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		0,4884	0,4884 0,0809 0,1362

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 770000

Paragraaf 770000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk ex-usine / buiten bedrijf	I	II
BENEFIX 1000 UI PFIZER ATC: B02BD09								
A-50	2446-854	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 200 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml 2446-854	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		714,37 646,4400	714,37 646,4400 0,00 0,00		
A-50 *	0789-818	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 200 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		692,3400	692,3400		
A-50 **	0789-818	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 200 IU/ml + 1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 200 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml + 1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml		685,2300	685,2300		
BENEFIX 2000 UI PFIZER ATC: B02BD09								
A-50	2446-847	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml + 1 flacon injectable 2000 IU poudre pour solution injectable, 400 IU/ml 2446-847	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml + 1 injectieflacon 2000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml		1419,46 1292,8700	1419,46 1292,8700 0,00 0,00		
A-50 *	0789-826	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml + 1 flacon injectable 2000 IU poudre pour solution injectable, 400 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml + 1 injectieflacon 2000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml		1377,5500	1377,5500		
A-50 **	0789-826	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml + 1 flacon injectable 2000 IU poudre pour solution injectable, 400 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml + 1 injectieflacon 2000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml		1370,4400	1370,4400		

BENEFIX 500 UI			PFIZER	ATC: B02BD09				
A-50	2446-839	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		361,82	361,82	0,00	0,00
	2446-839				323,2200	323,2200		
A-50 *	0789-800	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		349,7200	349,7200		
A-50 **	0789-800	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		342,6100	342,6100		

Paragraphe 1310100

Paragraaf 1310100

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
COPAXONE 20 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM ATC: L03AX13								
B-227	2173-870	28 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 20 mg/ml	28 voorgevulde sputen 1 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml		710,63	710,63	7,80	11,80
	2173-870				643,0200	643,0200		
B-227 *	0778-472	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 20 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml		24,5968	24,5968		
B-227 **	0778-472	1 seringue préremplie 1 ml solution injectable, 20 mg/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml		24,3429	24,3429		

Paragraphes 1320101 et 1320102

Paragrafen 1320101 en 1320102

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
VIREAD 245 mg GILEAD SCIENCES BELGIUM ATC: J05AF07								
A-20	1743-806	30 comprimés pelliculés, 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 245 mg		294,03	294,03	0,00	0,00
	1743-806				261,0700	261,0700		
A-20 *	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,4613	9,4613		
A-20 **	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,2243	9,2243		
A-20 ***	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,6541	9,6541	0,0000	0,0000

Paragraphe 1990000

Paragraaf 1990000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
REMICADE ATC: L04AB02								
B-248 *	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		402,2700	402,2700		
	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		433,5200	433,5200		
B-248 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		426,4100	426,4100		

Paragraphe 2200000

Paragraaf 2200000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
REMICADE ATC: L04AB02								
B-253 *	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		402,2700	402,2700		
	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		433,5200	433,5200		
B-253 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		426,4100	426,4100		

Paragraphe 2440000

Paragraaf 2440000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
OSIGRAFT ATC: M05BC02								
B-261 **	0772-160	1 récipient unidose 1 g poudre pour suspension pour usage intraosseux, 3,3 mg/g	1 verpakking voor éénmalig gebruik 1 g poeder voor suspensie voor intra-osseus gebruik, 3,3 mg/g		3373,6500	3373,6500		
	0772-160	1 récipient unidose 1 g poudre pour suspension pour usage intraosseux, 3,3 mg/g	1 verpakking voor éénmalig gebruik 1 g poeder voor suspensie voor intra-osseus gebruik, 3,3 mg/g		3576,0700	3576,0700		

Paragraphe 2540000

Paragraaf 2540000

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

CEPROTIN 1000 I.U./10 ml BAXTER ATC: B01AD12								
A-66 **	0773-069	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		1652,0300	1652,0300		
A-66 **	0773-069	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		1751,1500	1751,1500		
CEPROTIN 500 I.U./5 ml BAXTER ATC: B01AD12								
A-66 **	0773-051	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		826,0200	826,0200		
A-66 **	0773-051	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml + 1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml + 1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		875,5800	875,5800		

Paragraphe 2570000

Paragraaf 2570000

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
ARIXTRA 2,5 mg/0,5 ml ASPEN PHARMA TRADING LIMITED ATC: B01AX05								
B-263 **	0773-002	10 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 5 mg/ml	10 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml		35,5200	35,5200		
B-263 **	0773-002	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 5 mg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml		3,7650	3,7650		

Paragraphes 2960000 et 3540000

Paragrafen 2960000 en 3540000

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
REMICADE MSD BELGIUM ATC: L04AB02								
B-253 *	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		402,2700	402,2700		
B-253 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		433,5200	433,5200		
B-253 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		426,4100	426,4100		

Paragraphe 3810000

Paragraaf 3810000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
REMICADE MSD BELGIUM ATC: L04AB02								
B-281 *	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor infusie, 100 mg		402,2700	402,2700		
	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentrat voor infusie, 100 mg		433,5200	433,5200		
B-281 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentrat voor infusie, 100 mg		426,4100	426,4100		

Paragraphe 3960000

Paragraaf 3960000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
REMICADE MSD BELGIUM ATC: L04AB02								
B-248 *	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentrat voor infusie, 100 mg		402,2700	402,2700		
	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentrat voor infusie, 100 mg		433,5200	433,5200		
B-248 **	0767-616	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentrat voor infusie, 100 mg		426,4100	426,4100		

Paragraphe 4850000

Paragraaf 4850000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
RENAGEL 800 mg SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-256	1770-502	180 comprimés pelliculés, 800 mg 1770-502	180 filmomhulde tabletten, 800 mg		160,10 138,2800	160,10 138,2800	9,70	14,70
B-256 *	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8538	0,8538		
B-256 **	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8143	0,8143		
B-256 ***	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8650	0,8650	0,0539	0,0817

Paragraphe 4950000

Paragraaf 4950000

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
BETAFERON 250 µg/ml (kit)								
							ATC: L03AB08	
B-227	2446-789	15 seringues préremplies 1,2 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml + 15 flacons injectables 300 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml	15 voorgevulde sputen 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 15 injectieflacons 300 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml		672,24	672,24	7,80	11,80
	2446-789				607,8200	607,8200		
B-227 *	0788-877	1 seringue préremplie 1,2 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml + 1 flacon injectable 300 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml	1 voorgevulde spuit 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 1 injectieflacon 300 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml		43,4267	43,4267		
B-227 **	0788-877	1 seringue préremplie 1,2 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml + 1 flacon injectable 300 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml	1 voorgevulde spuit 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 1 injectieflacon 300 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml		42,9527	42,9527		

Paragraphe 5040000

Paragraaf 5040000

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
EXTAVIA 250 µg/ml								
							ATC: L03AB08	
B-227	2544-468	15 seringues préremplies 1,2 ml solvant pour solution injectable, 250 µg/ml + 15 flacons injectables 250 µg poudre pour solution injectable, 250 µg/ml	15 voorgevulde sputen 1,2 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml + 15 injectieflacons 250 µg poeder voor oplossing voor injectie, 250 µg/ml		403,39	403,39	7,80	11,80
	2544-468				361,3400	361,3400		
B-227 *	0791-376	1 ml solution injectable, 250 µg/ml	1 ml oplossing voor injectie, 250 µg/ml		26,0087	26,0087		
B-227 **	0791-376	1 ml solution injectable, 250 µg/ml	1 ml oplossing voor injectie, 250 µg/ml		25,5347	25,5347		

Paragraphe 5290000

Paragraaf 5290000

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
VIREAD 245 mg								
							ATC: J05AF07	
A-73	1743-806	30 comprimés pelliculés, 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 245 mg		294,03	294,03	0,00	0,00
	1743-806				261,0700	261,0700		
A-73 *	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,4613	9,4613		
A-73 **	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,2243	9,2243		
A-73 ***	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg		9,6541	9,6541	0,0000	0,0000

Paragraphe 5310000

Paragraaf 5310000

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
RENAGEL 800 mg SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-306	1770-502	180 comprimés pelliculés, 800 mg 1770-502	180 filmomhulde tabletten, 800 mg		160,10 138,2800	160,10 138,2800	9,70	14,70
B-306 *	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8538	0,8538		
B-306 **	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8143	0,8143		
B-306 ***	0773-044	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8650	0,8650	0,0539	0,0817
RENELA 2,4 g SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-306	2672-541	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g 2672-541	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g		152,39 131,2100	152,39 131,2100	7,80	11,80
B-306 *	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		2,4365	2,4365		
B-306 **	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		2,3180	2,3180		
B-306 ***	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		2,4663	2,4663	0,1300	0,1967
RENELA 800 mg SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-306	2672-558	180 comprimés pelliculés, 800 mg 2672-558	180 filmomhulde tabletten, 800 mg		152,39 131,2100	152,39 131,2100	9,70	14,70
B-306 *	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8122	0,8122		
B-306 **	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,7727	0,7727		
B-306 ***	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8221	0,8221	0,0539	0,0817

Paragraphe 5460000

Paragraaf 5460000

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
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2777-845	50 comprimés, 1 g 2777-845	50 tabletten, 1 g	G	7,52 2,4200	7,52 2,4200	0,64	1,07
B-313	2839-116	90 comprimés, 1 g 2839-116	90 tabletten, 1 g	G	9,57 4,0300	9,57 4,0300	1,07	1,78
B-313 *	0756-692	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0578	0,0578		
B-313 **	0756-692	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0474	0,0474		
B-313 ***	0756-692	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0574	0,0574	0,0119	0,0198
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2875-169	60 sachet-doses 1 g poudre pour solution buvable, 1 g 2875-169	60 sachets 1 g poeder voor drank, 1 g	G	8,14 2,9000	8,14 2,9000	0,77	1,28

B-313 *	0750-745	1 sachet-dose 1 g poudre pour solution buvable, 1 g	1 sachet-dose 1 g poeder voor drank, 1 g	G	0,0623	0,0623		
B-313 **	0750-745	1 sachet-dose 1 g poudre pour solution buvable, 1 g	1 sachet-dose 1 g poeder voor drank, 1 g	G	0,0512	0,0512		
B-313 ***	0750-745	1 sachet-dose 1 g poudre pour solution buvable, 1 g	1 sachet-dose 1 g poeder voor drank, 1 g	G	0,0622	0,0622	0,0128	0,0213
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2875-136	60 comprimés effervescents, 1 g	60 bruistabletten, 1 g	R	8,14 2,9000	8,14 2,9000	0,77	1,28
	2875-136							
B-313 *	0750-737	1 comprimé effervescent, 1 g	1 bruistablet, 1 g	R	0,0623	0,0623	+0,0000	+0,0000
B-313 **	0750-737	1 comprimé effervescent, 1 g	1 bruistablet, 1 g	R	0,0512	0,0512		
B-313 ***	0750-737	1 comprimé effervescent, 1 g	1 bruistablet, 1 g	R	0,0622	0,0622	0,0128	0,0213
ALGOSTASE MONO 500 mg LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2765-238	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg	R	7,52 2,4200	7,52 2,4200	0,64	1,07
	2765-238							
B-313 *	0759-852	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,0312	0,0312	+0,0000	+0,0000
B-313 **	0759-852	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,0257	0,0257		
B-313 ***	0759-852	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,0311	0,0311	0,0064	0,0107
PARACETAMOL EG 1000 mg EUROGENERIC ATC: N02BE01								
B-313	2881-076	120 comprimés pelliculés, 1000 mg	120 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	11,84 5,7900	11,84 5,7900	1,54	2,56
	2881-076							
B-313 *	0754-333	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,0623	0,0623		
B-313 **	0754-333	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,0512	0,0512		
B-313 ***	0754-333	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,0619	0,0619	0,0128	0,0213
PARACETAMOL EG 500 mg EUROGENERIC ATC: N02BE01								
B-313	2881-092	240 comprimés pelliculés, 500 mg	240 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	11,84 5,7900	11,84 5,7900	1,54	2,56
	2881-092							
B-313 *	0754-341	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,0311	0,0311		
B-313 **	0754-341	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,0256	0,0256		
B-313 ***	0754-341	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,0310	0,0310	0,0064	0,0107
PARACETAMOL MYLAN 500 mg MYLAN ATC: N02BE01								
B-313	2462-588	30 comprimés, 500 mg	30 tabletten, 500 mg	G	5,79 0,9000	5,79 0,9000	0,24	0,40
	2462-588							
B-313	2681-674	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg	G	7,52 2,4200	7,52 2,4200	0,64	1,07
	2681-674							
B-313 *	0796-672	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0312	0,0312		
B-313 **	0796-672	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0257	0,0257		
B-313 ***	0796-672	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0311	0,0311	0,0064	0,0107
PARACETAMOL SANDOZ 1 g SANDOZ ATC: N02BE01								
B-313	3073-251	60 comprimés, 1000 mg	60 tabletten, 1000 mg	G	8,03 2,8300	8,03 2,8300	0,75	1,25
	3073-251							
B-313	3073-269	90 comprimés, 1000 mg	90 tabletten, 1000 mg	G	9,46 3,9300	9,46 3,9300	1,04	1,74
	3073-269							
B-313	3073-277	120 comprimés, 1000 mg	120 tabletten, 1000 mg	G	10,90 5,0500	10,90 5,0500	1,34	2,23
	3073-277							
B-313 *	7706-724	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,0543	0,0543		
B-313 **	7706-724	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,0446	0,0446		
B-313 ***	7706-724	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G	0,0541	0,0541	0,0112	0,0186
PARACETAMOL SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: N02BE01								
B-313	3073-285	120 comprimés, 500 mg	120 tabletten, 500 mg	G	8,03 2,8300	8,03 2,8300	0,75	1,25
	3073-285							
B-313	3073-293	240 comprimés, 500 mg	240 tabletten, 500 mg	G	11,62 5,6200	11,62 5,6200	1,49	2,48
	3073-293							

B-313 *	7705-296	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0302	0,0302		
B-313 **	7705-296	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0248	0,0248		
B-313 ***	7705-296	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0300	0,0300	0,0062	0,0103
PARACETAMOL TEVA 1 g TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02BE01								
B-313	2736-155	90 comprimés, 1 g 2736-155	90 tabletten, 1 g	G	9,99 4,3500	9,99 4,3500	1,15	1,92
B-313	2810-901	120 comprimés, 1 g 2810-901	120 tabletten, 1 g	G	11,07 5,1900	11,07 5,1900	1,38	2,29
B-313 *	0758-722	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0558	0,0558		
B-313 **	0758-722	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0458	0,0458		
B-313 ***	0758-722	1 comprimé, 1 g	1 tablet, 1 g	G	0,0555	0,0555	0,0115	0,0191
PARACETAMOL TEVA 500 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02BE01								
B-313	2713-279	100 comprimés, 500 mg 2713-279	100 tabletten, 500 mg	G	7,24 2,1900	7,24 2,1900	0,58	0,97
B-313 *	7707-250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0283	0,0283		
B-313 **	7707-250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0232	0,0232		
B-313 ***	7707-250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0283	0,0283	0,0058	0,0097

Paragraphe 5560100

Paragraaf 5560100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II

RENELVA 2,4 g SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-256	2672-541	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g 2672-541	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g		152,39 131,2100	152,39 131,2100	7,80	11,80
B-256 *	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		2,4365	2,4365		
B-256 **	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		2,3180	2,3180		
B-256 ***	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		2,4663	2,4663	0,1300	0,1967
RENELVA 800 mg SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: V03AE02								
B-256	2672-558	180 comprimés pelliculés, 800 mg 2672-558	180 filmomhulde tabletten, 800 mg		152,39 131,2100	152,39 131,2100	9,70	14,70
B-256 *	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8122	0,8122		
B-256 **	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,7727	0,7727		
B-256 ***	0797-365	1 comprimé pelliculé, 800 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg		0,8221	0,8221	0,0539	0,0817

Paragraphe 5560200

Paragraaf 5560200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk ex-usine / buiten bedrijf	I	II
RENELA 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
RENELA 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 specialisten. — Errata