

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2015/22328]

15 SEPTEMBRE 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 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

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 57, 89 et 95bis, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 15 septembre 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} octobre 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'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 58.159/2 du Conseil d'Etat, donné le 14 septembre 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

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

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22328]

15 SEPTEMBER 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 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

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 57, 89 en 95bis, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 15 september 2015;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 oktober 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 voorschrift 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 de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 58.159/2 van de Raad van State, gegeven op 14 september 2015 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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. Basis van tegemeetk	I	II	
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>			
ABILIFY 10 mg LUNDBECK ATC: N05AX12									
B-72 ***	0780-288	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		4,1927	4,1927	0,2786	0,4214	
ABILIFY 15 mg LUNDBECK ATC: N05AX12									
B-72 ***	0780-296	1 comprimé, 15 mg	1 tablet, 15 mg		4,1927	4,1927	0,2786	0,4214	
ALENDRONATE MYLAN 70 mg MYLAN ATC: M05BA04									
B-230 ***	0784-660	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6987	1,6987	0,3375	0,5675	
ATORVASTATIN CALCIUM ACTAVIS 10 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05									
B-41 ***	7705-114	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0914	0,0914	0,0189	0,0315	
AZITHROMYCINE TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: J01FA10									
B-119 ***	0796-086	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8215	0,8215	0,1700	0,2833	
BETASERC 24 mg MYLAN EPD ATC: N07CA01									
Cx-11 ***	7707-094	1 comprimé, 24 mg	1 tablet, 24 mg	G	0,1382	0,1382	0,1382	0,1382	
CLINDAMYCIN SANDOZ 150 mg SANDOZ ATC: J01FF01									
B-119 ***	0755-983	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2610	0,2610	0,0537	0,0900	
CYMBALTA 60 mg ELI LILLY BENELUX ATC: N06AX21									
B-73 ***	0782-219	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg		1,0459	1,0459	0,0990	0,1500	
DYTENZIDE ASTELLAS PHARMA ATC: C03EA01									
B-28 ***	0705-996	1 comprimé, 25 mg / 50 mg	1 tablet, 25 mg / 50 mg		0,1215	0,1215	0,0250	0,0418	
ILEXEL 20 mg MENARINI BENELUX ATC: R06AX29									
Cs-7 ***	7700-057	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg		0,2247	0,2247	0,1858	0,1858	
LAVINIA 0,10 mg / 0,02 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: G03AA07									
Cx-2 ***	7705-726	1 comprimé pelliculé, 0,1 mg / 0,02 mg	1 filmomhulde tablet, 0,1 mg / 0,02 mg	G	0,0500	0,0500	0,0500	0,0500	

LIPITOR 20		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05	
B-41 ***	0747-709	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3420	0,3420	0,0623 0,1048
MOMETASONE TEVA 50 µg/dose		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: R01AD09	
B-103	3100-278	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	10,71	10,71	1,30 2,17
	3100-278				4,9000	4,9000	
MOXIFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS				ATC: J01MA14	
B-125 ***	7705-890	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	2,1348	2,1348	0,4190 0,7040
MOXONIDINE TEVA 0,2 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C02AC05	
B-240 ***	0777-680	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	G	0,1247	0,1247	0,0257 0,0429
PAROXETIN ACTAVIS 30 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: N06AB05	
B-73 ***	7703-564	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	0,3971	0,3971	0,0771 0,1295
QUETIAPIN ACTAVIS 100 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: N05AH04	
B-220 ***	7705-338	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,5263	0,5263	0,0938 0,1580
QUETIAPIN ACTAVIS 200 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: N05AH04	
B-220 ***	7705-346	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	1,0165	1,0165	0,1300 0,1967
QUETIAPIN ACTAVIS 300 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: N05AH04	
B-220 ***	7705-353	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	1,4556	1,4556	0,1300 0,1967
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg		SANDOZ				ATC: N05AH04	
B-220 ***	7706-302	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	G	0,7855	0,7855	0,1620 0,2700
QUETIAPIN SANDOZ 25 mg		SANDOZ				ATC: N05AH04	
B-220 ***	0753-079	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1401	0,1401	0,0290 0,0482
RISPERIDON SANDOZ 1 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08	
B-220 ***	0758-359	1 film orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare film, 1 mg	G	0,3678	0,3678	0,0639 0,1076
RISPERIDON SANDOZ 2 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08	
B-220 ***	0758-342	1 film orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare film, 2 mg	G	0,7107	0,7107	0,0990 0,1500
SERLAIN 50 mg		PFIZER				ATC: N06AB06	
B-73 ***	0747-584	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	R	0,2007	0,2007	0,0415 0,0692
SERLAIN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N06AB06	
B-73 ***	0799-353	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	0,2168	0,0000	0,0448 0,0747
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01	
B-41	2755-452	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,53	15,53	2,30 3,83
	2755-452				8,6700	8,6700	
B-41 *	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1119	0,1119	
B-41 **	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0919	0,0919	
B-41 ***	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1112	0,1112	0,0230 0,0383
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01	
B-41	2755-478	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,27	20,27	3,28 5,46
	2755-478				12,3600	12,3600	
B-41 *	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1595	0,1595	
B-41 **	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1310	0,1310	
B-41 ***	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1586	0,1586	0,0328 0,0546
TELMISARTAN ACTAVIS 40 mg		AUROBINDO PHARMA				ATC: C09CA07	
B-224 ***	7704-240	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3824	0,3824	0,0789 0,1318
TELMISARTAN APOTEX 40 mg		APOTEX				ATC: C09CA07	
B-224 ***	7703-317	1 comprimé, 40 mg	1 tablet, 40 mg	G	0,3462	0,3462	0,0609 0,1024

TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE		SANDOZ		ATC: C09DA07					
SANDOZ 40/12,5 mg									
B-224	3066-859	28 comprimés enrobés, 40 mg / 12,5 mg	28 omhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	G	15,59	15,59	2,31	3,85	
	3066-859				8,7100	8,7100			
B-224	3066-875	98 comprimés enrobés, 40 mg / 12,5 mg	98 omhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg	G	37,53	37,53	5,85	9,84	
	3066-875				27,2000	27,2000			
B-224 *	7706-732	1 comprimé enrobé, 40 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 40 mg / 12,5 mg	G	0,3582	0,3582			
B-224 **	7706-732	1 comprimé enrobé, 40 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 40 mg / 12,5 mg	G	0,2942	0,2942			
B-224 ***	7706-732	1 comprimé enrobé, 40 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 40 mg / 12,5 mg	G	0,3380	0,3380	0,0597	0,1004	
TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE		SANDOZ		ATC: C09DA07					
SANDOZ 80/12,5 mg									
B-224	3066-883	28 comprimés enrobés, 80 mg / 12,5 mg	28 omhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	15,59	15,59	2,31	3,85	
	3066-883				8,7100	8,7100			
B-224	3066-909	98 comprimés enrobés, 80 mg / 12,5 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	37,53	37,53	5,85	9,84	
	3066-909				27,2000	27,2000			
B-224 *	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 12,5 mg	G	0,3582	0,3582			
B-224 **	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 12,5 mg	G	0,2942	0,2942			
B-224 ***	7706-740	1 comprimé enrobé, 80 mg / 12,5 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 12,5 mg	G	0,3380	0,3380	0,0597	0,1004	
TELMISARTAN/HYDROCHLOORTHIAZIDE		SANDOZ		ATC: C09DA07					
SANDOZ 80/25 mg									
B-224	3066-917	28 comprimés enrobés, 80 mg / 25 mg	28 omhulde tabletten, 80 mg / 25 mg	G	15,59	15,59	2,31	3,85	
	3066-917				8,7100	8,7100			
B-224	3066-933	98 comprimés enrobés, 80 mg / 25 mg	98 omhulde tabletten, 80 mg / 25 mg	G	37,53	37,53	5,85	9,84	
	3066-933				27,2000	27,2000			
B-224 *	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg / 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 25 mg	G	0,3582	0,3582			
B-224 **	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg / 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 25 mg	G	0,2942	0,2942			
B-224 ***	7706-757	1 comprimé enrobé, 80 mg / 25 mg	1 omhulde tablet, 80 mg / 25 mg	G	0,3380	0,3380	0,0597	0,1004	
VALTRAN RETARD 100/8		PFIZER		ATC: N02AX01					
B-56 ***	0769-885	1 comprimé à libération prolongée, 100 mg / 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg / 8 mg	R	0,3821	0,2910	0,1513	0,1915	
VASEXTEN 20 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: C08CA12					
B-20 ***	0756-254	1 gélule à libération modifiée, 20 mg	1 capsule met gereguleerde afgifte, hard, 20 mg		0,3957	0,3957	0,0755	0,1268	

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. Basis van tegemeentk	I	II	
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>			
ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 20 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: A02BC05					
B-48 ***	7705-767	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistent tablet, 20 mg	G	0,1975	0,1975	0,0396	0,0666	

Paragraphe 30000

Paragraaf 30000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegenmoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 20 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: A02BC05				
C-31 ***	7705-767	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistent tablet, 20 mg	G	0,1975	0,1975	0,0396	0,0666

Paragraphe 51000

Paragraaf 51000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegenmoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
MONTELUKAST TEVA 4 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R03DC03				
B-241 ***	7703-689	1 sachet-dose, 4 mg	1 sachet, 4 mg	G	0,5040	0,5040	0,0832	0,1400

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 1880000

Paragraaf 1880000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegenmoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
CLOPIDOGREL APOTEX 75 mg		APOTEX		ATC: B01AC04				
B-243	2695-724	28 comprimés pelliculés, 75 mg	28 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	12,20	12,20	1,61	2,68
	2695-724				6,0700	6,0700		
B-243	2695-732	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	30,02	30,02	4,79	8,05
	2695-732				20,5700	20,5700		
B-243 *	0796-854	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,3161	0,3161		
B-243 **	0796-854	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,2595	0,2595		
B-243 ***	0796-854	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	0,3049	0,3049	0,0570	0,0958

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

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
ATORVASTATIN CALCIUM ACTAVIS 10 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	7705-114	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,0914	0,0914	0,0000	0,0000
LIPITOR 20		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0747-709	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	R	0,3420	0,3420	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 tegemeetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
CELECOXIB APOTEX 200 mg		APOTEX		ATC: M01AH01				
B-250	3155-363	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,93	12,93	1,76	2,93
	3155-363				6,6400	6,6400		
B-250 *	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2318	0,2318		
B-250 **	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1904	0,1904		
B-250 ***	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2841	0,2841	0,0587	0,0977
CELECOXIB EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250 ***	7708-662	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,2328	0,2328	0,0482	0,0802

Paragraphe 4690000

Paragraaf 4690000

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
PRAMIPEXOLE MYLAN 0,18 mg		MYLAN		ATC: N04BC05				
B-76 ***	0757-385	1 comprimé, 0,18 mg	1 tablet, 0,18 mg	G	0,2784	0,2784	0,0577	0,0960

Paragraphe 4730000

Paragraaf 4730000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
SIMVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA01	
A-45	2755-452	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	15,53	15,53	0,00	0,00
	2755-452				8,6700	8,6700		
A-45 *	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1119	0,1119		
A-45 **	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,0919	0,0919		
A-45 ***	0758-425	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1112	0,1112	0,0000	0,0000
SIMVASTATINE APOTEX 40 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA01	
A-45	2755-478	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	20,27	20,27	0,00	0,00
	2755-478				12,3600	12,3600		
A-45 *	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1595	0,1595		
A-45 **	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1310	0,1310		
A-45 ***	0758-417	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,1586	0,1586	0,0000	0,0000

Paragraphe 4980000

Paragraaf 4980000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeotk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg		MYLAN					ATC: N02CC03	
B-221 ***	0752-907	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	G	1,2172	1,2172	0,2517	0,4192

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
CELECOXIB APOTEX 200 mg			APOTEX	ATC: M01AH01				
B-250	3155-363	30 gélules, 200 mg	30 capsules, hard, 200 mg	G	12,93	12,93	1,76	2,93
	3155-363				6,6400	6,6400		
B-250 *	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2318	0,2318		
B-250 **	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,1904	0,1904		
B-250 ***	7707-730	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	G	0,2841	0,2841	0,0587	0,0977
CELECOXIB EG 100 mg			EUROGENERIC	ATC: M01AH01				
B-250 ***	7708-662	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	G	0,2328	0,2328	0,0482	0,0802

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 15 septembre 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, 15 september 2015.

Mevr. M. DE BLOCK