

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/11236]

14 MARS 2017. — 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 en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 4, alinéa 3, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 8, quatrième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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 62, 72 et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 19 juillet 2016, le 6 décembre 2016 et le 10 janvier 2017;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 19 décembre 2016 et les 11, 18, 23 et 24 janvier 2017;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 22 décembre 2016 et des 20 et 27 janvier 2017 ;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités, DESMOPRESSINE TEVA 0,2 mg et DESMOPRESSINE FERRING 0,2 mg, le Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs des 3, 23, 25 et 30 janvier 2017;

Vu l'avis n° 60.970/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 mars 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, 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, sont apportées les modifications suivantes :

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/11236]

14 MAART 2017. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 4, derde lid, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, vierde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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 62, 72 en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 19 juli 2016, 6 december 2016 en 10 januari 2017;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 december 2016 en 11, 18, 23 en 24 januari 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting 22 december 2016 en 20 en 27 januari 2017;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten, DESMOPRESSINE TEVA 0,2 mg en DESMOPRESSINE FERRING 0,2 mg, door de Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 3, 23, 25 en 30 januari 2017;

Gelet op het advies nr. 60.970/2 van de Raad van State, gegeven op 8 maart 2017 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

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.

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ADOPORT 0,5 mg SANDOZ				ATC: L04AD02	
A-29	2697-555 2697-555	50 gélules, 0,5 mg	50 capsules, hard, 0,5 mg	G	
ADOPORT 1 mg SANDOZ				ATC: L04AD02	
A-29	2697-563 2697-563	50 gélules, 1 mg	50 capsules, hard, 1 mg	G	
ADOPORT 5 mg SANDOZ				ATC: L04AD02	
A-29	2697-548 2697-548	50 gélules, 5 mg	50 capsules, hard, 5 mg	G	
ALENDRONATE SANDOZ 10 mg SANDOZ				ATC: M05BA04	
B-230	2459-725 2459-725	56 comprimés, 10 mg	56 tabletten, 10 mg	G	
AMOXICILLINE EG 1000 mg EUROGENERIC				ATC: J01CA04	
B-107	2257-095 2257-095	8 comprimés effervescents, 1000 mg	8 bruistabletten, 1000 mg	G	
B-107	2738-276 2738-276	24 comprimés effervescents, 1000 mg	24 bruistabletten, 1000 mg	G	
B-107 *	0780-981	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	G	
B-107 **	0780-981	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	G	
B-107 ***	0780-981	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	G	
ATENOLOL CHLORTALIDONE SANDOZ 50/12,5 mg SANDOZ				ATC: C07CB03	
B-15	1525-617 1525-617	56 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg	56 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg	G	
B-15 *	0762-807	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	
B-15 **	0762-807	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	
B-15 ***	0762-807	1 comprimé pelliculé, 50 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg / 12,5 mg	G	

ATENOLOL KELA 100 mg						ATC: C07AB03
B-15	2159-762 2159-762	30 comprimés, 100 mg	30 tabletten, 100 mg	G		
B-15 *	0768-564	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
B-15 **	0768-564	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
B-15 ***	0768-564	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
ATENOLOL KELA 50 mg						ATC: C07AB03
B-15	2159-747 2159-747	30 comprimés, 50 mg	30 tabletten, 50 mg	G		
B-15	2159-754 2159-754	60 comprimés, 50 mg	60 tabletten, 50 mg	G		
B-15 *	0768-556	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G		
B-15 **	0768-556	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G		
B-15 ***	0768-556	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	G		
ATENOLOL SANDOZ 100 mg						ATC: C07AB03
B-15	2562-791 2562-791	98 comprimés, 100 mg	98 tabletten, 100 mg	G		
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg						(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05
B-41	2895-092 2895-092	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg						(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05
B-41	2895-126 2895-126	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
BISOSANDOZ 10 mg						ATC: C07AB07
B-15	2807-105 2807-105	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
B-15	2807-121 2807-121	56 comprimés pelliculés, 10 mg	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
B-15	2807-139 2807-139	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
B-15 *	0755-603	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-15 **	0755-603	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-15 ***	0755-603	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
BISOSANDOZ 5 mg						ATC: C07AB07
B-15	2807-055 2807-055	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	G		
B-15	2807-071 2807-071	56 comprimés pelliculés, 5 mg	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	G		
B-15	2807-097 2807-097	98 comprimés pelliculés, 5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	G		
B-15 *	0755-611	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G		
B-15 **	0755-611	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G		
B-15 ***	0755-611	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G		

CAPTOPRIL KELA 100 mg					KELA PHARMA	ATC: C09AA01
B-21	2051-480 2051-480	60 comprimés, 100 mg	60 tabletten, 100 mg	G		
B-21 *	0775-049	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
B-21 **	0775-049	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
B-21 ***	0775-049	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
CAPTOPRIL KELA 25 mg					KELA PHARMA	ATC: C09AA01
B-21	2065-696 2065-696	60 comprimés, 25 mg	60 tabletten, 25 mg	G		
B-21 *	0775-023	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G		
B-21 **	0775-023	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G		
B-21 ***	0775-023	1 comprimé, 25 mg	1 tablet, 25 mg	G		
CARVEDILOL SANDOZ 25 mg					SANDOZ	ATC: C07AG02
B-16	2071-595 2071-595	14 comprimés, 25 mg	14 tabletten, 25 mg	G		
CIBACEN 10 mg					MEDA PHARMA	ATC: C09AA07
B-21	1130-244 1130-244	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg			
B-21 *	0742-882	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg			
B-21 **	0742-882	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg			
B-21 ***	0742-882	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg			
CIMETIDINE EG 200 mg					EUROGENERIC	ATC: A02BA01
C-30	1464-064 1464-064	100 comprimés, 200 mg	100 tabletten, 200 mg	G		
C-30 *	0760-074	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G		
C-30 **	0760-074	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G		
C-30 ***	0760-074	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G		
CIMETIDINE EG 400 mg					EUROGENERIC	ATC: A02BA01
C-30	1464-072 1464-072	56 comprimés, 400 mg	56 tabletten, 400 mg	G		
C-30 *	0760-082	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G		
C-30 **	0760-082	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G		
C-30 ***	0760-082	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G		
CIMETIDINE EG 800 mg					EUROGENERIC	ATC: A02BA01
C-30	1464-080 1464-080	28 comprimés, 800 mg	28 tabletten, 800 mg	G		
C-30 *	0760-066	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G		
C-30 **	0760-066	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G		
C-30 ***	0760-066	1 comprimé, 800 mg	1 tablet, 800 mg	G		
CLARIMOSAND 250 mg					SANDOZ	ATC: J01FA09
B-119	2915-338 2915-338	14 comprimés pelliculés, 250 mg	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	G		
B-119 *	0751-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G		
B-119 **	0751-479	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G		

CLARIMOSAND 500 mg SANDOZ ATC: J01FA09					
B-119	2133-411 2133-411	21 comprimés pelliculés, 500 mg	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	C	
B-119 *	0779-470	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	C	
B-119 **	0779-470	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	C	
B-119 ***	0779-470	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	C	
CLARITHROMYCIN SANDOZ 250 mg/5 ml SANDOZ ATC: J01FA09					
B-119	2916-518 2916-518	1 flacon 120 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 120 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	
B-119	2916-542 2916-542	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	
B-119 *	0751-016	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	
B-119 **	0751-016	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	
CLINDAMYCIN SANDOZ 150 mg SANDOZ ATC: J01FF01					
B-119	2807-626 2807-626	20 gélules, 150 mg	20 capsules, hard, 150 mg	G	
B-119	2885-721 2885-721	30 gélules, 150 mg	30 capsules, hard, 150 mg	G	
CO-ENALAPRIL EG 20 mg/12,5 mg EUROGENERICSS ATC: C09BA02					
B-21	2051-043 2051-043	28 comprimés, 20 mg / 12,5 mg	28 tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G	
CO-QUINAPRIL SANDOZ 20/12,5 mg SANDOZ ATC: C09BA06					
B-21	2274-686 2274-686	30 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G	
COVERSYL 10 mg SERVIER BENELUX ATC: C09AA04					
B-21	2854-396 2854-396	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	R	
B-21	2854-404 2854-404	90 comprimés orodispersibles, 10 mg	90 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	R	
B-21 *	0752-782	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	R	
B-21 **	0752-782	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	R	
B-21 ***	0752-782	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	R	
COVERSYL 5 mg SERVIER BENELUX ATC: C09AA04					
B-21	2854-370 2854-370	30 comprimés orodispersibles, 5 mg	30 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	R	
B-21	2854-388 2854-388	90 comprimés orodispersibles, 5 mg	90 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	R	
B-21 *	0752-840	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	R	
B-21 **	0752-840	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	R	
B-21 ***	0752-840	1 comprimé orodispersible, 5 mg	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	R	

CYCLOPHOSPHAMIDE SANDOZ 1000 mg SANDOZ					ATC: L01AA01
A-23 *	7709-298	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1000 mg 1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion et injection, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg 1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg	G	
A-23 **	7709-298	1 flacon injectable 1000 mg solution pour perfusion et injection, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor infusie en injectie, 1000 mg	G	
CYCLOPHOSPHAMIDE SANDOZ 2000 mg SANDOZ					ATC: L01AA01
A-23 *	7709-306	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2000 mg 1 flacon injectable 2000 mg solution pour perfusion et injection, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2000 mg 1 injectieflacon 2000 mg oplossing voor infusie en injectie, 2000 mg	G	
A-23 **	7709-306	1 flacon injectable 2000 mg solution pour perfusion et injection, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg oplossing voor infusie en injectie, 2000 mg	G	
CYCLOPHOSPHAMIDE SANDOZ 500 mg SANDOZ					ATC: L01AA01
A-23 *	7709-280	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 500 mg 1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 500 mg 1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	G	
A-23 **	7709-280	1 flacon injectable 500 mg solution pour perfusion et injection, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg oplossing voor infusie en injectie, 500 mg	G	
DYTENZIDE ASTELLAS PHARMA					ATC: C03EA01
B-28	0108-696 0108-696	28 comprimés, 50 mg / 25 mg	28 tabletten, 50 mg / 25 mg	R	
B-28 *	0705-996	1 comprimé, 25 mg/ 50 mg	1 tablet, 25 mg/ 50 mg	R	
B-28 **	0705-996	1 comprimé, 25 mg/ 50 mg	1 tablet, 25 mg/ 50 mg	R	
B-28 ***	0705-996	1 comprimé, 25 mg/ 50 mg	1 tablet, 25 mg/ 50 mg	R	
FLUVASTATINE RETARD EG 80 mg EUROGENERICST (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)					ATC: C10AA04
B-41	2926-905 2926-905	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41	2938-389 2938-389	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41 *	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41 **	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41 ***	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
GLIMEPIRIDE SANDOZ 2 mg SANDOZ					ATC: A10BB12
A-12	2953-198 2953-198	90 comprimés, 2 mg	90 tabletten, 2 mg	G	

GLIMEPIRIDE SANDOZ 3 mg SANDOZ						ATC: A10BB12
A-12	2953-222 2953-222	90 comprimés, 3 mg	90 tabletten, 3 mg	G		
GLIMEPIRIDE SANDOZ 4 mg SANDOZ						ATC: A10BB12
A-12	2953-263 2953-263	90 comprimés, 4 mg	90 tabletten, 4 mg	G		
INDAPAMIDE KELA 2,5 mg KELA PHARMA						ATC: C03BA11
B-23	2065-712 2065-712	20 comprimés enrobés, 2,5 mg	20 omhulde tabletten, 2,5 mg	G		
B-23	2065-720 2065-720	60 comprimés enrobés, 2,5 mg	60 omhulde tabletten, 2,5 mg	G		
B-23 *	0778-225	1 comprimé enrobé, 2,5 mg	1 omhulde tablet, 2,5 mg	G		
B-23 **	0778-225	1 comprimé enrobé, 2,5 mg	1 omhulde tablet, 2,5 mg	G		
B-23 ***	0778-225	1 comprimé enrobé, 2,5 mg	1 omhulde tablet, 2,5 mg	G		
ISOCURAL 10 mg PIERRE FABRE BENELUX						ATC: D10BA01
B-160	2371-508 2371-508	30 capsules molles, 10 mg	30 capsules, zacht, 10 mg	G		
KINZALKOMB 80 mg/25 mg BAYER						ATC: C09DA07
B-224	2572-568 2572-568	28 comprimés, 80 mg / 25 mg	28 tabletten, 80 mg / 25 mg	R		
KINZALKOMB 80/12,5 mg BAYER						ATC: C09DA07
B-224	1798-743 1798-743	28 comprimés, 80 mg / 12,5 mg	28 tabletten, 80 mg / 12,5 mg	R		
LABURIDE KELA PHARMA						ATC: N03AX13
A-5	0495-499 0495-499	100 comprimés, 200 mg	100 tabletten, 200 mg			
A-5 *	0736-215	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg			
A-5 **	0736-215	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg			
A-5 ***	0736-215	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg			
METOPROLOL EG 100 mg EUROGENERIC						ATC: C07AB02
B-15	2621-993 2621-993	56 comprimés à libération prolongée, 100 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg	G		
METOPROLOL EG 200 mg EUROGENERIC						ATC: C07AB02
B-15	2621-985 2621-985	56 comprimés à libération prolongée, 200 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	G		
MINOCYCLINE EG 50 mg EUROGENERIC						ATC: J01AA08
B-118	1715-150 1715-150	42 gélules, 50 mg	42 capsules, hard, 50 mg	G		
B-118 *	0770-313	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G		
B-118 **	0770-313	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G		
B-118 ***	0770-313	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G		

PERINDOPRIL/INDAPAMIDE SANDOZ 4 mg/1,25 mg SANDOZ						ATC: C09BA04
B-21	2726-321 2726-321	30 comprimés, 4 mg / 1,25 mg	30 tabletten, 4 mg / 1,25 mg	G		
PIROXICAM KELA 20 mg KELA PHARMA						ATC: M01AC01
B-63	2160-893 2160-893	30 comprimés dispersibles, 20 mg	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	G		
B-63 *	0780-452	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
B-63 **	0780-452	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
B-63 ***	0780-452	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
PIROXICAM SANDOZ 20 mg SANDOZ						ATC: M01AC01
B-63	1549-922 1549-922	30 comprimés dispersibles, 20 mg	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	G		
B-63 *	0764-001	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
B-63 **	0764-001	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
B-63 ***	0764-001	1 comprimé dispersible, 20 mg	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	G		
QUINAPRIL SANDOZ 40 mg SANDOZ						ATC: C09AA06
B-21	2275-048 2275-048	60 comprimés pelliculés, 40 mg	60 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
B-21 *	0781-484	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
B-21 **	0781-484	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
B-21 ***	0781-484	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
RAMIPRIL SANDOZ 10 mg SANDOZ						ATC: C09AA05
B-21	2312-718 2312-718	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G		
REMIFENTANIL SANDOZ 1 mg SANDOZ						ATC: N01AH06
A-30 *	0755-025	5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg	5 injectieflacons 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg			
A-30 *	0755-025	1 flacon injectable 1 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg	G		
A-30 **	0755-025	1 flacon injectable 1 mg solution pour perfusion et injection, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor infusie en injectie, 1 mg	G		
REMIFENTANIL SANDOZ 2 mg SANDOZ						ATC: N01AH06
A-30 *	0755-017	5 flacons injectables 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg	5 injectieflacons 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg			
A-30 *	0755-017	1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	G		
A-30 **	0755-017	1 flacon injectable 2 mg solution pour perfusion et injection, 2 mg	1 injectieflacon 2 mg oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	G		
REMIFENTANIL SANDOZ 5 mg SANDOZ						ATC: N01AH06
A-30 *	0755-009	5 flacons injectables 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg	5 injectieflacons 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg			
A-30 *	0755-009	1 flacon injectable 5 mg solution pour perfusion et injection, 5 mg	1 injectieflacon 5 mg oplossing voor infusie en injectie, 5 mg	G		

A-30 **	0755-009	1 flacon injectable 5 mg solution pour perfusion et injection, 5 mg	1 injectieflacon 5 mg oplossing voor infusie en injectie, 5 mg	G	
RISPERIDON SANDOZ 1 mg SANDOZ ATC: N05AX08					
B-220	2788-768 2788-768	28 films orodispersibles, 1 mg	28 orodispergeerbare films, 1 mg	G	
B-220 *	0758-359	1 film orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare film, 1 mg	G	
B-220 **	0758-359	1 film orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare film, 1 mg	G	
B-220 ***	0758-359	1 film orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare film, 1 mg	G	
RISPERIDON SANDOZ 2 mg SANDOZ ATC: N05AX08					
B-220	2788-776 2788-776	28 films orodispersibles, 2 mg	28 orodispergeerbare films, 2 mg	G	
B-220 *	0758-342	1 film orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare film, 2 mg	G	
B-220 **	0758-342	1 film orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare film, 2 mg	G	
B-220 ***	0758-342	1 film orodispersible, 2 mg	1 orodispergeerbare film, 2 mg	G	
RISPERIDONE EG 3 mg EUROGENERICCS ATC: N05AX08					
B-220	2451-508 2451-508	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	
RISPERIDONE SANDOZ 3 mg SANDOZ ATC: N05AX08					
B-220	2463-800 2463-800	20 comprimés pelliculés, 3 mg	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	
SIMVASTATIN SANDOZ 80 mg SANDOZ ATC: C10AA01					
B-41	2275-097 2275-097	30 comprimés pelliculés, 80 mg	30 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	
TAMOXIFENE EG EUROGENERICCS ATC: L02BA01					
A-27	1281-336 1281-336	60 comprimés, 20 mg	60 tabletten, 20 mg	G	
A-27 *	0745-083	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
A-27 **	0745-083	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
A-27 ***	0745-083	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
TRAMADOL EG 50 mg EUROGENERICCS ATC: N02AX02					
B-56	1754-738 1754-738	30 comprimés effervescents, 50 mg	30 bruistabletten, 50 mg	C	
B-56	1754-746 1754-746	60 comprimés effervescents, 50 mg	60 bruistabletten, 50 mg	C	
B-56 *	0772-178	1 comprimé effervescent, 50 mg	1 bruistablet, 50 mg	C	
B-56 **	0772-178	1 comprimé effervescent, 50 mg	1 bruistablet, 50 mg	C	
B-56 ***	0772-178	1 comprimé effervescent, 50 mg	1 bruistablet, 50 mg	C	
TRAZODON SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: N06AX05					
B-73	3094-240 3094-240	120 comprimés, 100 mg	120 tabletten, 100 mg	G	
VALPROATE SANDOZ 300 mg SANDOZ ATC: N03AG01					
A-5	2352-425 2352-425	50 comprimés à libération prolongée, 300 mg	50 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg	G	

VALPROATE SANDOZ 500 mg SANDOZ					ATC: N03AG01
A-5 2352-458	2352-458	50 comprimés à libération prolongée, 500 mg	50 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	

b) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

b) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
AVAMYS 27,5 microgrammes/pulvérisation		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R01AD12					
Cx-14 2470-706	2470-706	120 doses suspension pour pulvérisation nasale, 27,5 µg/dose	120 doses neusspray, suspensie, 27,5 µg/dosis		15,08 8,29	15,08 8,29	11,72	11,72	
Cx-14 * 0789-990		1 flacon pulvérisateur UI, 27,5 µg/dose	1 spraypomp, 27,5 µg/dosis	10,7000	10,7000				
Cx-14 ** 0789-990		1 flacon pulvérisateur UI, 27,5 µg/dose	1 spraypomp, 27,5 µg/dosis	8,7900	8,7900				
BECLOMETASONE APOTEX 50 µg		APOTEX		ATC: R01AD01					
Cx-14 1607-282	1607-282	200 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	200 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	9,76 4,14	9,76 4,14	5,86	5,86	
Cx-14 * 0767-665		1 nébulisateur, 50 µg/dose	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	G	5,3400	5,3400			
Cx-14 ** 0767-665		1 nébulisateur, 50 µg/dose	1 vernevelaar, 50 µg/dosis	G	4,3900	4,3900			
CLINDAMYCIN SANDOZ 150 mg		SANDOZ		ATC: J01FF01					
B-119 * 0755-983		1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2469	0,2469			
B-119 ** 0755-983		1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2025	0,2025			
B-119 *** 0755-983		1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2451	0,2451	0,0506	0,0844	
FLIXONASE AQUA		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: R01AD08					
Cx-14 1349-307	1349-307	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis		15,22 8,39	15,22 8,39	11,87	11,87	
Cx-14 * 0760-934		1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis	10,8300	10,8300				
Cx-14 ** 0760-934		1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis	8,8900	8,8900				
FLIXONASE AQUA (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: R01AD08					
Cx-14 2678-621	2678-621	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis		15,22 8,39	15,22 8,39	11,87	11,87	
Cx-14 * 0796-664		1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis	10,8300	10,8300				

Cx-14 **	0796-664	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose	1 spraypomp, 50 µg/dosis			8,8900	8,8900		
MOMETASONE EG 50 µg/verstuiving			EUROGENERICs						
Cx-14	3211-927 3211-927	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	9,52 3,95	9,52 3,95	5,59	5,59	
Cx-14	3377-371 3377-371	420 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	420 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	16,60 9,47	16,60 9,47	13,39	13,39	
Cx-14 *	7712-615	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	4,0733	4,0733			
Cx-14 **	7712-615	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	3,3467	3,3467			
MOMETASONE FUROATE CIPLA 50 µg			CIPLA EUROPE						
Cx-14	3342-979 3342-979	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg	G	9,42 3,88	9,42 3,88	5,49	5,49	
Cx-14 *	7713-803	1 flacon pulvérisateur, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	5,0100	5,0100			
Cx-14 **	7713-803	1 flacon pulvérisateur, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	4,1100	4,1100			
MOMETASONE SANDOZ 50 µg/dosis			SANDOZ						
Cx-14	3031-309 3031-309	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	9,41 3,87	9,41 3,87	5,47	5,47	
Cx-14	3116-225 3116-225	420 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	420 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	16,59 9,46	16,59 9,46	13,38	13,38	
Cx-14 *	7705-288	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	4,0700	4,0700			
Cx-14 **	7705-288	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	G	3,3433	3,3433			
MOMETASONE TEVA 50 µg/dose			TEVA PHARMA BELGIUM						
Cx-14	3100-278 3100-278	140 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	9,53 3,96	9,53 3,96	5,60	5,60	
Cx-14	3100-302 3100-302	420 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	420 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis	G	16,61 9,48	16,61 9,48	13,41	13,41	
Cx-14 *	7707-482	1 spray nasal, 50 µg/dose	1 neusspray, 50 µg/dosis	G	4,0767	4,0767			
Cx-14 **	7707-482	1 spray nasal, 50 µg/dose	1 neusspray, 50 µg/dosis	G	3,3500	3,3500			
NASONEX			MSD BELGIUM						
Cx-14	1468-164 1468-164	140 doses solution pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	140 doses neusspray, oplossing, 50 µg/dosis	R	9,53 3,96	9,53 3,96	5,60	5,60	
Cx-14 *	0767-061	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	R	5,1100	5,1100	+0,0000	+0,0000	
Cx-14 **	0767-061	1 flacon pulvérisateur UE, 50 µg/dose	1 sputibus, 50 µg/dosis	R	4,2000	4,2000			
RHINOCORT AQUA			ASTRAZENECA						
Cx-14	1624-386 1624-386	120 doses suspension pour pulvérisation nasale, 64 µg/dose	120 doses neusspray, suspensie, 64 µg/dosis	R	11,37 5,39	9,11 3,63	7,39	7,39	

Cx-14 *	0770-065	1 flacon pulvérisateur UI, 64 µg/dose	1 spraypomp, 64 µg/dosis	R	6,9600	4,6800	+2,2800	+2,2800
Cx-14 **	0770-065	1 flacon pulvérisateur UI, 64 µg/dose	1 spraypomp, 64 µg/dosis	R	5,7100	3,8500		
RHINOCORT TURBOHALER ASTRAZENECA ATC: R01AD05								
Cx-14	1236-694	200 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose	200 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis	R	15,24	12,20	11,58	11,58
	1236-694				8,41	6,04		
Cx-14 *	0745-661	1 nébulisateur, 100 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	R	10,8500	7,7900	+3,0600	+3,0600
Cx-14 **	0745-661	1 nébulisateur, 100 µg/dose	1 vernevelaar, 100 µg/dosis	R	8,9100	6,4000		
TRAZODON SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: N06AX05								
B-73 *	7707-474	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0732	0,0732		
B-73 **	7707-474	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0602	0,0602		
B-73 ***	7707-474	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,0729	0,0729	0,0151	0,0251

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
SIMVASTATINE EG 20 mg EUROGENERIC (zie ook hoofdstuk: IV voor aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01								
B-41	3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg 3491-404	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	18,38 10,8500	18,38 10,8500	2,88	4,80
B-41 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1400	0,1400		
B-41 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1150	0,1150		
B-41 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1393	0,1393	0,0288	0,0480

d) le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

d) wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

EMTHEXATE	TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L04AX03
LEDERTREXATE 2,5 mg	PFIZER	ATC: L04AX03
LEDERTREXATE 5 mg/2 ml	PFIZER	ATC: L04AX03
LEDERTREXATE CONCENTRATE 1000 mg/10 ml	PFIZER	ATC: L04AX03
LEDERTREXATE CONCENTRATE 5000 mg/50 ml	PFIZER	ATC: L04AX03

METHOTREXATE ACCORD HEALTHCARE 25 mg/ml	ACCORD HEALTHCARE	ATC: L04AX03
---	-------------------	--------------

METHOTREXATE SANDOZ 100 mg/ml	SANDOZ	ATC: L04AX03
-------------------------------	--------	--------------

2° au chapitre II:

2° in hoofdstuk II:

a) au § 20000, la spécialité suivante est insérée:

a) in § 20000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
OMEPRAZOLE BEPB 40 mg BEPHARBEL ATC: A02BC01									
B-48	3534-427 3534-427	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G 12,36	20,31 12,36	20,31 12,36	3,28	5,46	

b) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg APOTEX (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03									
B-48	2248-490 2248-490	84 gélules, 15 mg	84 capsules, hard, 15 mg	G					
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03									
B-48	2341-501 2341-501	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G					
LANSOPRAZOLE EG 15 mg EUROGENERIC (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03									
B-48	2257-616 2257-616	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G					
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg MYLAN (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03									
B-48	2331-502 2331-502	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G					
B-48 *	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G					

B-48 **	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
B-48 ***	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC03
B-48	2328-524	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg 2328-524	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC03
B-48	2263-473 2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	
B-48 *	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
B-48 **	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
B-48 ***	0781-328	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
OMEPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	3078-177 3078-177	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	2672-699 2672-699	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	1767-334 1767-334	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	2669-240 2669-240	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOL TEVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	2705-721 2705-721	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencoainer)	G	
OMEPAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	3534-443 3534-443	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEPAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICS	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48	2455-319 2455-319	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	

OMEПRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48 2669-273	2669-273	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEПRAZOLE MYLAN 40 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48 2417-756	2417-756	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEПRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48 2630-812	2630-812	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
OMEПRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC01
B-48 2461-820	2461-820	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
PANTOMED 40 mg			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48 2557-171	2557-171	100 comprimés gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
B-48 2626-992	2626-992	100 comprimés gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOMED 40 mg (Impexeco)			IMPEXECO	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48 3172-376	3172-376	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48 2732-816	2732-816	100 comprimés gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
B-48 2976-942	2976-942	100 comprimés gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRATEGVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC02
B-48 * B-48 **	7707-698	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
	7707-698	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	
PANTOPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO PHARMA	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48 3055-530	3055-530	100 comprimés gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	

PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	2660-876	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2660-876	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	2568-103	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2568-103	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	3546-561	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3546-561	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICs	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	2555-134	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2555-134	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
B-48	3303-948	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3303-948	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	2575-520	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2575-520	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	2659-969	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2659-969	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC02
B-48	3025-178	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3025-178	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
B-48	3093-218	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3093-218	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	
RABEPRAZOLE TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: A02BC04
B-48	2995-850	98 comprimés gastro-résistants, 10 mg 2995-850	98 maagsapresistente tabletten, 10 mg	G	
B-48 *	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	
B-48 **	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	
B-48 ***	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	

RABEPRAZOLE TEVA 20 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC04
B-48	3030-202 3030-202	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G		
B-48 *	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G		
B-48 **	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G		
B-48 ***	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G		

c) au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée c) in § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten comme suit: vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg APOTEX									
B-48 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1729	0,1729			
B-48 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1420	0,1420			
B-48 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1719	0,1719	0,0355	0,0593	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg APOTEX									
(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)									
B-48	2650-745 2650-745	84 gélules, 30 mg	84 capsules, hard, 30 mg	G	22,51 14,17	22,51 14,17	3,76	6,26	
B-48 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2177	0,2177			
B-48 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1788	0,1788			
B-48 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2150	0,2150	0,0448	0,0745	
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ									
(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)									
B-48 *	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2127	0,2127			
B-48 **	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1746	0,1746			
B-48 ***	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2114	0,2114	0,0437	0,0729	
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ									
(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)									
B-48	2341-519 2341-519	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,86 18,89	27,86 18,89	4,52	7,60	
B-48 *	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2488	0,2488			
B-48 **	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2043	0,2043			

B-48 ***	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2388	0,2388	0,0461	0,0776
LANSOPRAZOLE EG 15 mg			EUROGENERICs			ATC: A02BC03		
B-48 *	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2125	0,2125		
B-48 **	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1745	0,1745		
B-48 ***	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2112	0,2112	0,0437	0,0729
LANSOPRAZOLE EG 30 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC03
B-48	2257-590 2257-590	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,84 18,87	27,84 18,87	4,52	7,59
B-48 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2485	0,2485		
B-48 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2041	0,2041		
B-48 ***	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2386	0,2386	0,0461	0,0774
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: A02BC03		
B-48 *	0783-894	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1870	0,1870		
B-48 **	0783-894	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1536	0,1536		
B-48 ***	0783-894	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1859	0,1859	0,0384	0,0639
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC03
B-48	2328-565 2328-565	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,56 17,75	26,56 17,75	4,34	7,29
B-48 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338		
B-48 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1920	0,1920		
B-48 ***	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2256	0,2256	0,0443	0,0744
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: A02BC03
B-48	2275-915 2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,98 18,12	26,98 18,12	4,40	7,39
B-48 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338		
B-48 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1921	0,1921		
B-48 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2253	0,2253	0,0440	0,0739
OMEPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO			ATC: A02BC01		
B-48 *	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6514	0,6514		
B-48 **	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5352	0,5352		

B-48 ***	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6078	0,6078	0,1075	0,1809
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg APOTEX								
B-48 *	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5471	0,5471		
B-48 **	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4493	0,4493		
B-48 ***	0781-039	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5160	0,5160	0,0946	0,1591
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ								
B-48 *	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6393	0,6393		
B-48 **	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5250	0,5250		
B-48 ***	0775-353	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5972	0,5972	0,1061	0,1784
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA								
B-48 *	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6393	0,6393		
B-48 **	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5250	0,5250		
B-48 ***	0794-305	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5972	0,5972	0,1061	0,1784
OMEPRAZOL TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM								
B-48 *	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5546	0,5546		
B-48 **	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4555	0,4555		
B-48 ***	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5228	0,5228	0,0955	0,1607
OMEPRAZOLE BEPB 40 mg BEPHARBEL								
B-48 *	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6325	0,6325		
B-48 **	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5196	0,5196		
B-48 ***	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5913	0,5913	0,1052	0,1770
OMEPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERIC								
B-48 *	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6514	0,6514		
B-48 **	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5352	0,5352		
B-48 ***	0770-958	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6078	0,6078	0,1075	0,1809
OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA								
B-48 *	0792-424	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6632	0,6632		
B-48 **	0792-424	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5448	0,5448		
B-48 ***	0792-424	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6182	0,6182	0,1089	0,1834
OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg MYLAN								
B-48 *	0772-046	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6514	0,6514		

B-48 **	0772-046	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5352	0,5352		
B-48 ***	0772-046	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6078	0,6078	0,1075	0,1809
OMEПRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC01								
B-48 *	0793-307	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6800	0,6800		
B-48 **	0793-307	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5586	0,5586		
B-48 ***	0793-307	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6330	0,6330	0,1111	0,1870
OMEПRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC01								
B-48 *	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6902	0,6902		
B-48 **	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5670	0,5670		
B-48 ***	0779-652	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,6419	0,6419	0,1123	0,1891
PANTOMED 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
B-48 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
B-48 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2702	0,2702		
B-48 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOMED 40 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: A02BC02								
B-48 *	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,4020	0,4020		
B-48 **	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3302	0,3302		
B-48 ***	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3886	0,3886	0,0766	0,1287
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC02								
B-48 *	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3454	0,3454		
B-48 **	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2838	0,2838		
B-48 ***	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3390	0,3390	0,0696	0,1170
PANTOPRAZOL AB 40 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC02								
B-48 *	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3664	0,3664		
B-48 **	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3006	0,3006		
B-48 ***	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3574	0,3574	0,0721	0,1212
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg APOTEX ATC: A02BC02								
B-48 *	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2793	0,2793		
B-48 **	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2295	0,2295		
B-48 ***	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2777	0,2777	0,0573	0,0957
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
B-48 *	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3182	0,3182		

B-48 **	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2614	0,2614		
B-48 ***	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3150	0,3150	0,0654	0,1089
PANTOPRAZOLE BEPB 40 mg BEPHARBEL ATC: A02BC02								
B-48 *	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3116	0,3116		
B-48 **	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2559	0,2559		
B-48 ***	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3093	0,3093	0,0641	0,1068
PANTOPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERIC ATC: A02BC02								
B-48 *	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
B-48 **	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2702	0,2702		
B-48 ***	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg MYLAN ATC: A02BC02								
B-48 *	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
B-48 **	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2702	0,2702		
B-48 ***	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
B-48 *	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,4020	0,4020		
B-48 **	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3302	0,3302		
B-48 ***	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3886	0,3886	0,0766	0,1287
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02								
B-48 *	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2877	0,2877		
B-48 **	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2363	0,2363		
B-48 ***	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2858	0,2858	0,0591	0,0986

d) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg MYLAN				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: A02BC03
C-31 *	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G				
C-31 **	0782-169	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G				

LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg MYLAN ATC: A02BC03					
C-31 *	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
C-31 **	0782-177	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC03					
C-31 *	0783-894	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
C-31 **	0783-894	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: A02BC01					
C-31 *	0788-448	1 gélule, 10 mg	1 capsule, hard, 10 mg	G	
C-31 **	0788-448	1 gélule, 10 mg	1 capsule, hard, 10 mg	G	
OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: A02BC01					
C-31 *	0788-430	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	
C-31 **	0788-430	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC01					
C-31 *	0788-455	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	G	
C-31 **	0788-455	1 gélule, 40 mg	1 capsule, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOL TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)				ATC: A02BC01	
C-31 *	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
C-31 **	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
C-31 ***	0787-689	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOLE BEPB 40 mg BEPHARBEL ATC: A02BC01					
C-31	3534-427 3534-427	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	
C-31 *	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
C-31 **	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
C-31 ***	7717-556	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC01					
C-31 *	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	
C-31 **	0779-645	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	
PANTOPRATEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02					
C-31 *	7705-437	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	
C-31 **	7705-437	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	

e) Au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg APOTEX (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1729	0,1729		
C-31 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1420	0,1420		
C-31 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1719	0,1719	0,0355	0,0593
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg APOTEX (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2177	0,2177		
C-31 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1788	0,1788		
C-31 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2150	0,2150	0,0448	0,0745
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2127	0,2127		
C-31 **	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1746	0,1746		
C-31 ***	0784-488	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2114	0,2114	0,0437	0,0729
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2488	0,2488		
C-31 **	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2043	0,2043		
C-31 ***	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2388	0,2388	0,0461	0,0776
LANSOPRAZOLE EG 15 mg EUROGENERICs (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2125	0,2125		
C-31 **	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1745	0,1745		
C-31 ***	0782-235	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2112	0,2112	0,0437	0,0729
LANSOPRAZOLE EG 30 mg EUROGENERICs (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2485	0,2485		
C-31 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2041	0,2041		
C-31 ***	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2386	0,2386	0,0461	0,0774
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03								
C-31 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338		
C-31 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1920	0,1920		

C-31 ***	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2256	0,2256	0,0443	0,0744
PANTOMED 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
C-31 *	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
C-31 **	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2702	0,2702		
C-31 ***	0791-194	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOMED 40 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: A02BC02								
C-31 *	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,4020	0,4020		
C-31 **	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3302	0,3302		
C-31 ***	7708-266	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3886	0,3886	0,0766	0,1287
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC02								
C-31 *	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3454	0,3454		
C-31 **	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2838	0,2838		
C-31 ***	0799-379	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3390	0,3390	0,0696	0,1170
PANTOPRAZOL AB 40 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC02								
C-31 *	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3664	0,3664		
C-31 **	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3006	0,3006		
C-31 ***	7706-880	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3574	0,3574	0,0721	0,1212
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg APOTEX ATC: A02BC02								
C-31 *	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2793	0,2793		
C-31 **	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2295	0,2295		
C-31 ***	0795-096	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2777	0,2777	0,0573	0,0957
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: A02BC02								
C-31 *	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3182	0,3182		
C-31 **	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2614	0,2614		
C-31 ***	0791-525	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3150	0,3150	0,0654	0,1089
PANTOPRAZOLE BEPB 40 mg BEPHARBEL ATC: A02BC02								
C-31 *	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3116	0,3116		
C-31 **	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2559	0,2559		
C-31 ***	7717-572	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3093	0,3093	0,0641	0,1068
PANTOPRAZOLE EG 40 mg EUROGENERICCS ATC: A02BC02								
C-31 *	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
C-31 **	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2702	0,2702		

C-31 ***	0791-996	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg MYLAN ATC: A02BC02								
C-31 *	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3289	0,3289		
C-31 **	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,2702	0,2702		
C-31 ***	0792-903	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3244	0,3244	0,0675	0,1127
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg TAKEDA BELGIUM ATC: A02BC02								
C-31 *	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,4020	0,4020		
C-31 **	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3302	0,3302		
C-31 ***	0796-995	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3886	0,3886	0,0766	0,1287
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC02								
C-31 *	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2877	0,2877		
C-31 **	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2363	0,2363		
C-31 ***	0791-582	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2858	0,2858	0,0591	0,0986
RABEPRAZOLE TEVA 10 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC04								
C-31 *	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1789	0,1789		
C-31 **	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1468	0,1468		
C-31 ***	7702-046	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1776	0,1776	0,1225	0,1225
RABEPRAZOLE TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BC04								
C-31 *	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2329	0,2329		
C-31 **	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,1911	0,1911		
C-31 ***	7702-285	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	G	0,2317	0,2317	0,1593	0,1593

3° au chapitre IV-B :

a) Au § 470101, les spécialités suivantes sont supprimées:

3° in hoofdstuk IV-B :

a) In § 470101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FLUTAMIDE SANDOZ 250 mg SANDOZ ATC: L02BB01					
A-27	2318-624 2318-624	100 comprimés, 250 mg	100 tabletten, 250 mg	G	
A-27 *	0783-787	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	
A-27 **	0783-787	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	
A-27 ***	0783-787	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	

b) Au § 490000, les spécialités suivantes sont supprimées: b) In § 490000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ULTRAVIST 240 BAYER				ATC: V08AB05	
B-178	1082-833 1082-833	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 499 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 499 mg/ml		
B-178 *	0741-280	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 499 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 499 mg/ml		
B-178 **	0741-280	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 499 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 499 mg/ml		

c) au § 770000, le code ATC de la spécialité suivante est remplacé comme suit:

c) in § 770000 wordt de ATC code van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

BENEFIX 1000 UI	PFIZER	ATC: B02BD04
BENEFIX 2000 UI	PFIZER	ATC: B02BD04
BENEFIX 500 UI	PFIZER	ATC: B02BD04

d) Au § 1170000, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 1170000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMOTRIGINE EG 200 mg EUROGENERIC				ATC: N03AX09	
A-5	2559-763 2559-763	30 comprimés dispersibles, 200 mg	30 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	

e) Au § 1510000, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 1510000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TERAZOSINE EG 10 mg EUROGENERIC				ATC: G04CA03	
B-13	2193-456 2193-456	56 comprimés, 10 mg	56 tabletten, 10 mg	G	

f) Au § 2030000, les spécialités suivantes sont supprimées:

f) In § 2030000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CAPECITABIN SANDOZ 150 mg SANDOZ				ATC: L01BC06	
A-28	3049-970 3049-970	60 comprimés pelliculés, 150 mg	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
A-28 *	7704-281	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-28 **	7704-281	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-28 ***	7704-281	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
CAPECITABIN SANDOZ 500 mg SANDOZ				ATC: L01BC06	
A-28	3049-988 3049-988	180 comprimés pelliculés, 500 mg	180 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
A-28 *	7706-104	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-28 **	7706-104	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-28 ***	7706-104	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	

g) Au § 2250000, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 2250000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEVETIRACETAM EG 1000 mg EUROGENERICSS				ATC: N03AX14	
A-5	2950-681 2950-681	200 comprimés pelliculés, 1000 mg	200 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	
A-5 *	0751-768	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	
A-5 **	0751-768	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	
A-5 ***	0751-768	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	
LEVETIRACETAM EG 250 mg EUROGENERICSS				ATC: N03AX14	
A-5	2950-699 2950-699	200 comprimés pelliculés, 250 mg	200 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	
A-5 *	0751-792	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
A-5 **	0751-792	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
A-5 ***	0751-792	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	
LEVETIRACETAM EG 500 mg EUROGENERICSS				ATC: N03AX14	
A-5	2950-707 2950-707	200 comprimés pelliculés, 500 mg	200 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
A-5 *	0751-784	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-5 **	0751-784	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-5 ***	0751-784	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	

LEVETIRACETAM EG 750 mg						EUROGENERICs		ATC: N03AX14	
A-5	2950-673 2950-673	200 comprimés pelliculés, 750 mg	200 filmomhulde tabletten, 750 mg	G					
A-5 *	0751-776	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G					
A-5 **	0751-776	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G					
A-5 ***	0751-776	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G					
LEVETIRACETAM KELA 1000 mg						KELA PHARMA		ATC: N03AX14	
A-5	2951-044 2951-044	100 comprimés, 1000 mg	100 tabletten, 1000 mg	G					
A-5 *	7700-594	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G					
A-5 **	7700-594	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G					
A-5 ***	7700-594	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	G					
LEVETIRACETAM KELA 250 mg						KELA PHARMA		ATC: N03AX14	
A-5	2951-036 2951-036	100 comprimés, 250 mg	100 tabletten, 250 mg	G					
A-5 *	7700-560	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G					
A-5 **	7700-560	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G					
A-5 ***	7700-560	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G					
LEVETIRACETAM KELA 500 mg						KELA PHARMA		ATC: N03AX14	
A-5	2951-028 2951-028	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg	G					
A-5 *	7700-578	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G					
A-5 **	7700-578	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G					
A-5 ***	7700-578	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G					
LEVETIRACETAM KELA 750 mg						KELA PHARMA		ATC: N03AX14	
A-5	2951-051 2951-051	100 comprimés, 750 mg	100 tabletten, 750 mg	G					
A-5 *	7700-586	1 comprimé, 750 mg	1 tablet, 750 mg	G					
A-5 **	7700-586	1 comprimé, 750 mg	1 tablet, 750 mg	G					
A-5 ***	7700-586	1 comprimé, 750 mg	1 tablet, 750 mg	G					

h) Au § 2560101, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 2560101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
VORICONAZOL SANDOZ 200 mg						ATC: J02AC03
A-58	3297-678 3297-678	100 comprimés pelliculés, 200 mg	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	G		

i) au § 2560101, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit: i) in § 2560101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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	
VORICONAZOL SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: J02AC03									
A-58 *	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,4707	19,4707			
A-58 **	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,2337	19,2337			
A-58 ***	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,9435	19,9435	0,0000	0,0000	

j) Au § 2560200, les spécialités suivantes sont supprimées:

j) In § 2560200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
VORICONAZOL SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: J02AC03									
B-134	3297-678 3297-678	100 comprimés pelliculés, 200 mg	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	G					

k) au § 2560200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

k) in § 2560200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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	
VORICONAZOL SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: J02AC03									
B-134 *	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,4707	19,4707			
B-134 **	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,2337	19,2337			
B-134 ***	7712-953	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	19,9435	19,9435	0,2633	0,3967	

l) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont insérées:

l) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Paragraphe 3380300

La spécialité fait l'objet d'un remboursement chez un bénéficiaire traité qui présente le syndrome de Zollinger-Ellison. Pour ce faire, le médecin traitant spécialiste en gastro-entérologie ou en médecine interne et

Paragraaf 3380300

De specialiteit wordt vergoed voor een behandeling van een rechthebbende die lijdt aan het syndroom van Zollinger-Ellison. Hiertoe vraagt de behandelende arts-specialist in de gastro-enterologie of invendige

responsable du traitement, adresse la demande de remboursement, accompagnée d'un rapport clinique récent circonstancié qui indique que le patient présente le syndrome en question, au médecin-conseil.

Sur base de la demande du médecinspecialiste, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation, dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté.

geneeskunde en verantwoordelijk voor de behandeling, de terugbetaling aan, voorzien met een recent omstandig klinisch verslag dat aangeeft dat de patiënt aan dit syndroom lijdt, aan de adviserend geneesheer.

Op basis van de aanvraag van de bovenvermelde arts-specialist, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging uit waarvan het model is vastgesteld onder "d" van bijlage III van dit besluit.

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-125	2248-490 2248-490	84 gélules, 15 mg	84 capsules, hard, 15 mg	G	19,65 11,84	19,65 11,84	0,00	0,00	
A-125 *	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1819	0,1819			
A-125 **	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1494	0,1494			
A-125 ***	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1810	0,1810	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-125	2650-745 2650-745	84 gélules, 30 mg	84 capsules, hard, 30 mg	G	22,51 14,17	22,51 14,17	0,00	0,00	
A-125 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2177	0,2177			
A-125 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1788	0,1788			
A-125 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2150	0,2150	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-125	2341-501 2341-501	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	23,67 15,19	23,67 15,19	0,00	0,00	
A-125 *	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2000	0,2000			
A-125 **	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1643	0,1643			
A-125 ***	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1961	0,1961	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-125	2341-519 2341-519	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,86 18,89	27,86 18,89	0,00	0,00	
A-125 *	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2488	0,2488			

A-125 **	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2043	0,2043		
A-125 ***	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2388	0,2388	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE EG 15 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03
A-125	2257-616	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	21,15	21,15	0,00	0,00
	2257-616				13,01	13,01		
A-125 *	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1999	0,1999		
A-125 **	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1642	0,1642		
A-125 ***	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1988	0,1988	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE EG 30 mg			EUROGENERICs			(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03
A-125	2257-590	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,84	27,84	0,00	0,00
	2257-590				18,87	18,87		
A-125 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2485	0,2485		
A-125 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2041	0,2041		
A-125 ***	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2386	0,2386	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg			MYLAN			(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03
A-125	2331-502	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	21,15	21,15	0,00	0,00
	2331-502				13,01	13,01		
A-125 *	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1999	0,1999		
A-125 **	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1642	0,1642		
A-125 ***	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1988	0,1988	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03
A-125	2328-524	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,63	22,63	0,00	0,00
	2328-524				14,28	14,28		
A-125 *	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1881	0,1881		
A-125 **	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1545	0,1545		
A-125 ***	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1855	0,1855	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03
A-125	2328-565	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,56	26,56	0,00	0,00
	2328-565				17,75	17,75		
A-125 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338		

A-125 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1920	0,1920		
A-125 ***	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2256	0,2256	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg								
TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II) ATC: A02BC03								
A-125	2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,95	22,95	0,00	0,00
	2263-473				14,56	14,56		
A-125 *	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1879	0,1879		
A-125 **	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1543	0,1543		
A-125 ***	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1850	0,1850	0,0000	0,0000
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg								
TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II) ATC: A02BC03								
A-125	2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,98	26,98	0,00	0,00
	2275-915				18,12	18,12		
A-125 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338		
A-125 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1921	0,1921		
A-125 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2253	0,2253	0,0000	0,0000
OMEPRAZOL AB 40 mg								
AUROBINDO PHARMA (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II) ATC: A02BC01								
A-125	3078-177	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,44	46,44	0,00	0,00
	3078-177				35,28	35,28		
A-125 *	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,4451	0,4451		
A-125 **	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,3740	0,3740		
A-125 ***	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,4199	0,4199	0,0000	0,0000
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg								
(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II) ATC: A02BC01								
A-125	2672-699	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,44	46,44	0,00	0,00
	2672-699				35,28	35,28		
A-125 *	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4451	0,4451		
A-125 **	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3740	0,3740		
A-125 ***	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4199	0,4199	0,0000	0,0000
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg								
SANDOZ (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II) ATC: A02BC01								
A-125	1767-334	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	52,74	52,74	0,00	0,00
	1767-334				40,83	40,83		
A-125 *	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5142	0,5142		

A-125 **	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4416	0,4416		
A-125 ***	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927	0,0000	0,0000
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2669-240 2669-240	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	52,74 40,83	52,74 40,83	0,00	0,00
A-125 *	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5142	0,5142		
A-125 **	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4416	0,4416		
A-125 ***	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927	0,0000	0,0000
OMEPRAZOL TEVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2705-721 2705-721	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencontainer)	G	47,04 35,82	47,04 35,82	0,00	0,00
A-125 *	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4508	0,4508		
A-125 **	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3797	0,3797		
A-125 ***	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4259	0,4259	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	3534-443 3534-443	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,35 35,20	46,35 35,20	0,00	0,00
A-125 *	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4533	0,4533		
A-125 **	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3807	0,3807		
A-125 ***	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4276	0,4276	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICs	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2455-319 2455-319	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,45 35,29	46,45 35,29	0,00	0,00
A-125 *	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4452	0,4452		
A-125 **	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3741	0,3741		
A-125 ***	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4200	0,4200	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2669-273 2669-273	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,45 35,29	46,45 35,29	0,00	0,00
A-125 *	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4452	0,4452		

A-125 **	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3741	0,3741		
A-125 ***	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4200	0,4200	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2417-756	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	48,94	48,94	0,00	0,00
	2417-756				37,49	37,49		
A-125 *	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4685	0,4685		
A-125 **	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3974	0,3974		
A-125 ***	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4449	0,4449	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2630-812	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	49,42	49,42	0,00	0,00
	2630-812				37,91	37,91		
A-125 *	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4729	0,4729		
A-125 **	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4018	0,4018		
A-125 ***	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4497	0,4497	0,0000	0,0000
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01	
A-125	2461-820	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	48,94	48,94	0,00	0,00
	2461-820				37,49	37,49		
A-125 *	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4685	0,4685		
A-125 **	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3974	0,3974		
A-125 ***	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4449	0,4449	0,0000	0,0000
PANTOMED 40 mg			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	2557-171	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00
	2557-171				22,49	22,49		
A-125	2626-992	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00
	2626-992				22,49	22,49		
A-125 *	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2902	0,2902		
A-125 **	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2384	0,2384		
A-125 ***	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2749	0,2749	0,0000	0,0000
PANTOMED 40 mg (Impexeco)			IMPEXECO	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	3172-376	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	33,05	33,05	0,00	0,00
	3172-376				23,47	23,47		
A-125 *	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3029	0,3029		

A-125 **	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2488	0,2488		
A-125 ***	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2860	0,2860	0,0000	0,0000
PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	2732-816	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	32,53	32,53	0,00	0,00
	2732-816				23,01	23,01		
A-125	2976-942	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	32,53	32,53	0,00	0,00
	2976-942				23,01	23,01		
A-125 *	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2969	0,2969		
A-125 **	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2439	0,2439		
A-125 ***	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2808	0,2808	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	3055-530	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,93	31,93	0,00	0,00
	3055-530				22,48	22,48		
A-125 *	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2901	0,2901		
A-125 **	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2383	0,2383		
A-125 ***	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2748	0,2748	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	2660-876	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,66	27,66	0,00	0,00
	2660-876				18,71	18,71		
A-125 *	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2415	0,2415		
A-125 **	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,1983	0,1983		
A-125 ***	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2320	0,2320	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	2568-103	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	28,43	28,43	0,00	0,00
	2568-103				19,40	19,40		
A-125 *	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2555	0,2555		
A-125 **	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2098	0,2098		
A-125 ***	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2447	0,2447	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-125	3546-561	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,37	27,37	0,00	0,00
	3546-561				18,46	18,46		
A-125 *	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2431	0,2431		

A-125 **	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,1997	0,1997		
A-125 ***	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2338	0,2338	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE EG 40 mg								
EUROGENERICSD (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)								
A-125	2555-134	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	28,45	28,45	0,00	0,00
	2555-134				19,42	19,42		
A-125	3303-948	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,93	31,93	0,00	0,00
	3303-948				22,48	22,48		
A-125 *	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2901	0,2901		
A-125 **	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2383	0,2383		
A-125 ***	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2748	0,2748	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg								
MYLAN (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)								
A-125	2575-520	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,72	31,72	0,00	0,00
	2575-520				22,29	22,29		
A-125 *	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2877	0,2877		
A-125 **	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2363	0,2363		
A-125 ***	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2726	0,2726	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg								
TAKEDA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)								
A-125	2659-969	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	33,05	33,05	0,00	0,00
	2659-969				23,47	23,47		
A-125 *	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3029	0,3029		
A-125 **	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2488	0,2488		
A-125 ***	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2860	0,2860	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg								
TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)								
A-125	3025-178	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,08	27,08	0,00	0,00
	3025-178				18,21	18,21		
A-125	3093-218	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00
	3093-218				22,49	22,49		
A-125 *	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2902	0,2902		
A-125 **	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2384	0,2384		
A-125 ***	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2749	0,2749	0,0000	0,0000

RABEPRAZOLE TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC04	
A-125	2995-850 2995-850	98 comprimés gastro-résistants, 10 mg	98 maagsapresistente tabletten, 10 mg	G	14,30 7,68	14,30 7,68	0,00	0,00	
A-125 *	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,1011	0,1011			
A-125 **	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,0831	0,0831			
A-125 ***	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,1005	0,1005	0,0000	0,0000	
RABEPRAZOLE TEVA 20 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC04	
A-125	3030-202 3030-202	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	23,13 14,72	23,13 14,72	0,00	0,00	
A-125 *	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1939	0,1939			
A-125 **	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1592	0,1592			
A-125 ***	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1906	0,1906	0,0000	0,0000	

m) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont insérées:

Paragraphe 3380400

- a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement chez un bénéficiaire qui a subi une ablation de la muqueuse de l'œsophage par radiofréquence pour une muqueuse de Barrett et pour autant que tous les critères du numéro de nomenclature 474854 ou 474865 soient remplis.
- b) La posologie remboursable est telle que définie par le médecin traitant.
- c) Pour ce faire, le médecin traitant spécialiste en gastro-entérologie ou en médecin interne et responsable du suivi de l'ablation, fait la demande de remboursement, accompagnée d'un rapport clinique récent circonstancié, au médecin-conseil. Sur base de la demande du médecin spécialiste, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation, dont le modèle est fixé sous « b » de l'annexe III du présent arrêté dont la durée de validité maximale est de 12 mois.
- d) Le médecin traitant spécialiste en gastro-entérologie ou en médecine interne adresse la demande de prolongation qui justifie la nécessite de la poursuite du traitement, accompagnée d'un rapport clinique récent circonstancié, au médecin conseil. Sur base de la demande de prolongation, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation, dont le modèle est fixé sous « b » de l'annexe III du présent arrêté dont la

m) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Paragraaf 3380400

- a) De specialiteit wordt vergoed voor een nabehandeling van een radiofrequentie-ablatie van de slokdarmmucosa voor Barrett-mucosa en voor zover aan alle condities van het nomenclatuurnummer 474854 of 474865 is voldaan.
- b) De vergoedbare posologie is deze zoals individueel door de arts is vast gesteld.
- c) Hier toe vraagt de behandelende arts-specialist in de gastro-enterologie of inwendige geneeskunde en verantwoordelijk voor de opvolging van de ablatie, een eerste maal de terugbetaling aan, voorzien met een recent omstandig klinisch verslag, aan de adviserend geneesheer. Op basis van de aanvraag van de bovenvermelde arts-specialist, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machting uit waarvan het model is vastgesteld onder "b" van bijlage III van dit besluit met een maximale geldigheid van 12 maanden.
- d) De behandelende arts-specialist in de gastro-enterologie of inwendige geneeskunde richt een aanvraag tot verlenging, voorzien met een recent omstandig klinisch verslag dat de noodzaak van de verderzetting verantwoordt, aan de adviserend geneesheer. Op basis van de aanvraag tot verlenging van de bovenvermelde arts-specialist, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de

durée de validité maximale est de 12 mois.

machtingig uit waarvan het model is vastgesteld onder "b" van bijlage III van dit besluit met een maximale geldigheid van 12 maanden.

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-126	2248-490 2248-490	84 gélules, 15 mg	84 capsules, hard, 15 mg	G	19,65 11,84	19,65 11,84	0,00	0,00	
A-126 *	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1819	0,1819			
A-126 **	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1494	0,1494			
A-126 ***	7718-414	1 gélule, 15 mg	1 capsule, hard, 15 mg	G	0,1810	0,1810	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-126	2650-745 2650-745	84 gélules, 30 mg	84 capsules, hard, 30 mg	G	22,51 14,17	22,51 14,17	0,00	0,00	
A-126 *	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2177	0,2177			
A-126 **	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,1788	0,1788			
A-126 ***	0781-880	1 gélule, 30 mg	1 capsule, hard, 30 mg	G	0,2150	0,2150	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-126	2341-501 2341-501	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	23,67 15,19	23,67 15,19	0,00	0,00	
A-126 *	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,2000	0,2000			
A-126 **	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1643	0,1643			
A-126 ***	7718-430	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1961	0,1961	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg				(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC03	
A-126	2341-519 2341-519	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,86 18,89	27,86 18,89	0,00	0,00	
A-126 *	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2488	0,2488			
A-126 **	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2043	0,2043			
A-126 ***	0784-496	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2388	0,2388	0,0000	0,0000	

LANSOPRAZOLE EG 15 mg			EUROGENERICs		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03	
A-126	2257-616 2257-616	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	21,15 13,01	21,15 13,01	0,00	0,00	
A-126 *	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1999	0,1999			
A-126 **	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1642	0,1642			
A-126 ***	7718-455	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1988	0,1988	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOLE EG 30 mg			EUROGENERICs		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03	
A-126	2257-590 2257-590	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	27,84 18,87	27,84 18,87	0,00	0,00	
A-126 *	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2485	0,2485			
A-126 **	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2041	0,2041			
A-126 ***	0782-243	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2386	0,2386	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOLE MYLAN 15 mg			MYLAN		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03	
A-126	2331-502 2331-502	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	21,15 13,01	21,15 13,01	0,00	0,00	
A-126 *	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1999	0,1999			
A-126 **	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1642	0,1642			
A-126 ***	7718-471	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1988	0,1988	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03	
A-126	2328-524 2328-524	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,63 14,28	22,63 14,28	0,00	0,00	
A-126 *	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1881	0,1881			
A-126 **	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1545	0,1545			
A-126 ***	7718-489	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1855	0,1855	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03	
A-126	2328-565 2328-565	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,56 17,75	26,56 17,75	0,00	0,00	
A-126 *	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338			
A-126 **	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1920	0,1920			
A-126 ***	0783-886	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2256	0,2256	0,0000	0,0000	

LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03		
A-126	2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	22,95	22,95	0,00	0,00	
	2263-473				14,56	14,56			
A-126 *	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1879	0,1879			
A-126 **	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1543	0,1543			
A-126 ***	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	0,1850	0,1850	0,0000	0,0000	
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC03		
A-126	2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	26,98	26,98	0,00	0,00	
	2275-915				18,12	18,12			
A-126 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2338	0,2338			
A-126 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,1921	0,1921			
A-126 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	0,2253	0,2253	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	3078-177	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,44	46,44	0,00	0,00	
	3078-177				35,28	35,28			
A-126 *	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,4451	0,4451			
A-126 **	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,3740	0,3740			
A-126 ***	7718-521	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, 40 mg	G	0,4199	0,4199	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	2672-699	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,44	46,44	0,00	0,00	
	2672-699				35,28	35,28			
A-126 *	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4451	0,4451			
A-126 **	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3740	0,3740			
A-126 ***	7718-539	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4199	0,4199	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	1767-334	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	52,74	52,74	0,00	0,00	
	1767-334				40,83	40,83			
A-126 *	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5142	0,5142			
A-126 **	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4416	0,4416			
A-126 ***	7718-547	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927	0,0000	0,0000	

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC01	
A-126	2669-240 2669-240	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	52,74 40,83	52,74 40,83	0,00	0,00	
A-126 *	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,5142	0,5142			
A-126 **	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4416	0,4416			
A-126 ***	7718-554	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4927	0,4927	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOL TEVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC01	
A-126	2705-721 2705-721	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencontainer)	G	47,04 35,82	47,04 35,82	0,00	0,00	
A-126 *	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4508	0,4508			
A-126 **	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3797	0,3797			
A-126 ***	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4259	0,4259	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC01	
A-126	3534-443 3534-443	98 gélules gastro-résistantes, 40 mg	98 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,35 35,20	46,35 35,20	0,00	0,00	
A-126 *	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4533	0,4533			
A-126 **	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3807	0,3807			
A-126 ***	7718-570	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4276	0,4276	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICs	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC01	
A-126	2455-319 2455-319	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,45 35,29	46,45 35,29	0,00	0,00	
A-126 *	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4452	0,4452			
A-126 **	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3741	0,3741			
A-126 ***	7718-588	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4200	0,4200	0,0000	0,0000	
OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC01	
A-126	2669-273 2669-273	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	46,45 35,29	46,45 35,29	0,00	0,00	
A-126 *	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4452	0,4452			
A-126 **	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3741	0,3741			
A-126 ***	7718-596	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4200	0,4200	0,0000	0,0000	

OMEПRAZOLE MYLAN 40 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	2417-756	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	48,94	48,94	0,00	0,00	
	2417-756				37,49	37,49			
A-126 *	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4685	0,4685			
A-126 **	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3974	0,3974			
A-126 ***	7718-604	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4449	0,4449	0,0000	0,0000	
OMEПRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	2630-812	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	49,42	49,42	0,00	0,00	
	2630-812				37,91	37,91			
A-126 *	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4729	0,4729			
A-126 **	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4018	0,4018			
A-126 ***	7718-612	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4497	0,4497	0,0000	0,0000	
OMEПRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC01		
A-126	2461-820	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	48,94	48,94	0,00	0,00	
	2461-820				37,49	37,49			
A-126 *	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4685	0,4685			
A-126 **	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,3974	0,3974			
A-126 ***	7718-620	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	0,4449	0,4449	0,0000	0,0000	
PANTOMED 40 mg			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02		
A-126	2557-171	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00	
	2557-171				22,49	22,49			
A-126	2626-992	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00	
	2626-992				22,49	22,49			
A-126 *	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2902	0,2902			
A-126 **	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2384	0,2384			
A-126 ***	7718-638	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2749	0,2749	0,0000	0,0000	
PANTOMED 40 mg (Impexeco)			IMPEXECO	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02		
A-126	3172-376	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	33,05	33,05	0,00	0,00	
	3172-376				23,47	23,47			
A-126 *	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,3029	0,3029			
A-126 **	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2488	0,2488			
A-126 ***	7718-646	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	0,2860	0,2860	0,0000	0,0000	

PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC02	
A-126	2732-816	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2732-816	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	32,53 23,01	32,53 23,01	0,00	0,00	
A-126	2976-942	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2976-942	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	32,53 23,01	32,53 23,01	0,00	0,00	
A-126 *	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2969	0,2969			
A-126 **	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2439	0,2439			
A-126 ***	7718-653	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2808	0,2808	0,0000	0,0000	
PANTOPRAZOL AB 40 mg			AUROBINDO PHARMA	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC02	
A-126	3055-530	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3055-530	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,93 22,48	31,93 22,48	0,00	0,00	
A-126 *	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2901	0,2901			
A-126 **	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2383	0,2383			
A-126 ***	7718-661	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2748	0,2748	0,0000	0,0000	
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC02	
A-126	2660-876	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2660-876	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,66 18,71	27,66 18,71	0,00	0,00	
A-126 *	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2415	0,2415			
A-126 **	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,1983	0,1983			
A-126 ***	7718-679	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2320	0,2320	0,0000	0,0000	
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC02	
A-126	2568-103	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 2568-103	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	28,43 19,40	28,43 19,40	0,00	0,00	
A-126 *	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2555	0,2555			
A-126 **	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2098	0,2098			
A-126 ***	7718-687	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2447	0,2447	0,0000	0,0000	
PANTOPRAZOLE BEPB 40 mg			BEPHARBEL	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)				ATC: A02BC02	
A-126	3546-561	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg 3546-561	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,37 18,46	27,37 18,46	0,00	0,00	
A-126 *	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2431	0,2431			
A-126 **	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,1997	0,1997			

A-126 ***	7718-695	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2338	0,2338	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE EG 40 mg			EUROGENERICs	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-126	2555-134	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	28,45	28,45	0,00	0,00
	2555-134				19,42	19,42		
A-126	3303-948	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,93	31,93	0,00	0,00
	3303-948				22,48	22,48		
A-126 *	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2901	0,2901		
A-126 **	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2383	0,2383		
A-126 ***	7718-703	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2748	0,2748	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg			MYLAN	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-126	2575-520	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,72	31,72	0,00	0,00
	2575-520				22,29	22,29		
A-126 *	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2877	0,2877		
A-126 **	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2363	0,2363		
A-126 ***	7718-711	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2726	0,2726	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-126	2659-969	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	33,05	33,05	0,00	0,00
	2659-969				23,47	23,47		
A-126 *	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,3029	0,3029		
A-126 **	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2488	0,2488		
A-126 ***	7718-729	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2860	0,2860	0,0000	0,0000
PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC02	
A-126	3025-178	98 comprimés gastro-résistants, 40 mg	98 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	27,08	27,08	0,00	0,00
	3025-178				18,21	18,21		
A-126	3093-218	100 comprimés gastro-résistants, 40 mg	100 maagsapresistente tabletten, 40 mg	G	31,94	31,94	0,00	0,00
	3093-218				22,49	22,49		
A-126 *	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2902	0,2902		
A-126 **	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2384	0,2384		
A-126 ***	7718-737	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	G	0,2749	0,2749	0,0000	0,0000

RABEPRAZOLE TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC04		
A-126	2995-850 2995-850	98 comprimés gastro-résistants, 10 mg	98 maagsapresistente tabletten, 10 mg	G	14,30 7,68	14,30 7,68	0,00	0,00	
A-126 *	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,1011	0,1011			
A-126 **	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,0831	0,0831			
A-126 ***	7718-745	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	G	0,1005	0,1005	0,0000	0,0000	
RABEPRAZOLE TEVA 20 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)			ATC: A02BC04		
A-126	3030-202 3030-202	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	23,13 14,72	23,13 14,72	0,00	0,00	
A-126 *	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1939	0,1939			
A-126 **	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1592	0,1592			
A-126 ***	7718-752	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1906	0,1906	0,0000	0,0000	

n) au § 3410000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 3410000

a) La spécialité est remboursable s'il est démontré qu'elle a été utilisée dans une des situations suivantes:

1. Syndromes d'immunodéficience primaires:

1.1. Défauts congénitaux des anticorps ou défauts combinés des cellules T et B résultant en une déficience en anticorps chez des enfants et des adultes, et quand les conditions suivantes sont remplies :

1.1.1. Adultes : taux d'IgG < 7,50 g/l ou taux d'IgG₂ < 1,50 g/l ou taux d'IgG₃ < 0,20 g/l.

1.1.2. Enfants : taux d'IgG ou taux d'IgG₂ ou taux d'IgG₃ valeur inférieure à la norme du laboratoire en tenant compte d'une population contrôle appariée à l'âge.

OU

Enfants : défauts du système immunitaire naturel, ou quand le diagnostic a été établi de façon génétique, ou quand le diagnostic a été établi de manière répétitive par une réponse anormale du 'Toll Like Receptor Response' lors d'un syndrome suspect.

OU

n) in § 3410000, worden de vergoedingsvooraarden vervangen als volgt:

Paragraaf 3410000

a) De specialiteit is vergoedbaar indien aangetoond wordt dat ze voor één van de volgende indicaties werd aangewend:

1. Primaire immuundeficiëntiesyndromen:

1.1. Aangeboren defecten van de antilichamen of gecombineerde T- en B-cel defecten resulterend in antilichaam deficiëntie bij kinderen of volwassenen, en waarbij aan volgende voorwaarden is voldaan:

1.1.1. Volwassenen: IgG gehalte < 7,50 g/l ofwel IgG₂ gehalte < 1,50 g/l ofwel IgG₃ gehalte < 0,20 g/l.

1.1.2. Kinderen: IgG gehalte ofwel IgG₂ gehalte ofwel IgG₃ gehalte onder de norm van het laboratorium, rekening houdend met een aan de leeftijd gekoppelde controlepopulatie.

OF

Kinderen: defecten van het natuurlijk immuunsysteem, ofwel waarbij de diagnose genetisch werd vastgesteld, ofwel waarbij de diagnose gesteld werd door een bij herhaling vastgestelde afwijkende 'Toll Like Receptor Response' bij een verdacht ziektebeeld.

OF

Enfants : défauts immunitaires combinés pour lesquels le diagnostic se base sur au moins 2 des 4 critères suivants :

- a. Cellules T CD4+ naïves <30% des totales chez les enfants <2 ans ofwel <25% chez les enfants entre 2-6 ans ofwel <20% chez les enfants >6ans ou des 'T cell receptor excision circles' <40/ μ L chez les nouveau-nés ou chez les enfants plus âgés sous la norme liée à leur âge.
- b. Réponse de prolifération insuffisante des cellules T à un mitogène comme le PHA (<50% à la norme et 2 fois démontré).
- c. Pourcentage augmenté des cellules gammadelta T dans le sang périphérique (>10% des cellules CD3).
- d. Lymphopénie primaire des cellules T, avec CD4<700/ μ L chez les enfants <2 ans ou <500/ μ L chez les enfants entre 2-4 ans ou <300/ μ L chez les enfants >4ans ou des CD8 <350/ μ L chez les enfants <2 ans ou <250/ μ L chez les enfants entre 2-4ans ou <150/ μ L chez les enfants >4ans.

1.1.3. La déficience en anticorps doit avoir mené à une infection menaçant la vie ou à des épisodes récurrents d'infections cliniquement significatives qui ont nécessité une antibiothérapie.

1.1.4. Le diagnostic du syndrome d'immunodéficience primaire a été fait et/ou confirmé par un médecin qui fait partie du 'The Belgian primary immunodeficiency group'

1.1.5. Une réévaluation clinique de la nécessité du traitement par des immunoglobulines doit être faite tous les 12 mois, par ou en concertation avec un médecin qui fait partie du 'The Belgian primary immunodeficiency group'.

Le médecin-spécialiste responsable du traitement établit un rapport d'évolution circonstancié, d'où il apparaît que le traitement a été efficace et que la prolongation est nécessaire. Ce rapport d'évolution doit être ajouté au dossier médical du patient.

1.2 Déficience congénitale en anticorps antipolysaccharides qui a comme conséquence que des infections récidivantes sont apparues pour lesquelles une antibiothérapie était nécessaire. Cette déficience doit être documentée par l'échec de la production d'anticorps après vaccination par les pneumocoques.

Kinderen: gecombineerde immuundefecten waarbij de diagnose gesteund is op minstens 2 van de 4 hiernavolgende criteria:

- a. Naïeve CD4+ T cellen <30% van de totale bij kinderen <2 jaar ofwel <25% bij kinderen tussen 2-6 jaar ofwel <20% bij kinderen van >6 jaar ofwel 'T cell receptor excision circles' < 40/ μ L bloed bij de neonaat of onder de leeftijdsspecifieke norm bij oudere kinderen.
- b. Onvoldoende proliferatierespons van T cellen op een mitogeen als PHA (<50% van de norm en 2 maal aangetoond).
- c. Verhoogd percentage gammadelta T cellen in het perifeer bloed (> 10% van de CD3 cellen).
- d. Primaire T cel lymfopenie, met CD4 <700 / μ L bij kinderen <2 jaar ofwel <500/ μ L bij kinderen tussen 2-4 jaar ofwel <300 / μ L bij kinderen van >4 jaar ofwel CD8 <350 / μ L bij kinderen < 2 jaar ofwel <250/ μ L bij kinderen tussen 2-4 jaar ofwel <150/ μ L bij kinderen van >4j.

1.1.3. De antilichaam deficiëntie moet geleid hebben tot een levensbedreigende infectie of tot recurrente episodes van klinisch significante infecties waarvoor antibioticatherapie noodzakelijk was.

1.1.4. De diagnose van primaire immunodeficiëntie werd gesteld en/of bevestigd door een arts die deel uitmaakt van 'The Belgian primary immunodeficiency group'

1.1.5. Er dient een klinische herevaluatie van de noodzaak tot behandeling met immunoglobulines te gebeuren elke 12 maand, door of in overleg met een arts die deel uitmaakt van 'The Belgian primary immunodeficiency group.'

De geneesheer-specialist verantwoordelijk voor de behandeling maakt hiervoor een omstandig evolutieverslag, waaruit blijkt dat de therapie efficiënt is geweest en de voortzetting noodzakelijk is. Dit evolutieverslag dient te worden toegevoegd aan het medisch dossier van de patiënt.

1.2 Congenitale antipolysaccharide antilichaamdeficiëntie die tot gevolg heeft dat recidiverende infecties zijn opgetreden waarvoor herhaaldelijk antibioticatherapie noodzakelijk was. Deze deficiëntie moet gedocumenteerd zijn door het falen van de antilichaamproductie na pneumococcenvaccinatie.

2. Patients avec Myélome Multiple avec LLC, avec toute autre malignité relative aux lymphocytes B ou avec une déficience iatrogène des lymphocytes B à cause de l'utilisation des anticorps monoclonaux ou de chimiothérapie, avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère ayant pour conséquence une infection récente menaçant la vie ou des épisodes récurrents d'infections cliniquement significatives qui ont nécessité une antibiothérapie appropriée, répétée et ciblée.
- b) Sur base d'un rapport circonstancié établi par un médecin spécialiste responsable du traitement, le médecin conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "b" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois.
- c) Le remboursement est limité à des périodes renouvelables de 12 mois. Une réévaluation clinique de la nécessité du traitement par des immunoglobulines doit être faite tous les 12 mois. Le médecin-spécialiste responsable du traitement établit un rapport d'évolution circonstancié, d'où il apparaît que le traitement a été efficace et que la prolongation est nécessaire. Sur base de ce rapport d'évolution circonstancié, le médecin conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "b" de l'annexe III du présent arrêté.
- d) Le remboursement simultané de la spécialité avec des spécialités à base d'immunoglobulines (groupes de remboursement A-21 et A-78) n'est jamais autorisé.
- o) Au § 3610000, les spécialités suivantes sont supprimées:
- o) In § 3610000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LAMOTRIGINE EG 200 mg				EUROGENERICST	
B-278	2559-763 2559-763	30 comprimés dispersibles, 200 mg	30 dispergeerbare tabletten, 200 mg	G	ATC: N03AX09

p) au § 4500000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

BYETTA 10 µg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
BYETTA 5 µg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01

p) in § 4500000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) le § 4170000 est supprimé (KEPIVANCE);

q) § 4170000 wordt geschrapt (KEPIVANCE);

r) au § 4290000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 4290000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie A s'il est démontré sur base d'un rapport d'un médecin spécialiste qu'elle est utilisée pour le traitement du diabète insipide d'origine centrale.

A cet effet, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est illimitée.

s) Au § 4600000, les spécialités suivantes sont supprimées:

r) in § 4290000, worden de vergoedingsvooraarden vervangen als volgt:

Paragraaf 4290000

De specialiteit wordt terugbetaald in categorie A indien op basis van een verslag van een geneesheer-specialist wordt aangetoond dat ze is gebruikt in de behandeling van diabetes insipidus van centrale oorsprong.

Met het oog hierop reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging uit waarvan het model is vastgesteld onder "d" van bijlage III van dit besluit en waarvan de geldigheidsduur onbeperkt.

s) In § 4600000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TOPOTECAN SANDOZ 1 mg/ml			SANDOZ	ATC: L01XX17	
A-28 *	0750-174	1 flacon injectable 1 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	G	
A-28 **	0750-174	1 flacon injectable 1 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml	G	
TOPOTECAN SANDOZ 1 mg/ml			SANDOZ	ATC: L01XX17	
A-28 *	0750-166	1 flacon injectable 3 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 3 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	G	
A-28 **	0750-166	1 flacon injectable 3 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml	1 injectieflacon 3 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml	G	

t) Au § 4700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

t) In § 4700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ROPINIROLE RETARD EG 2 mg			EUROGENERICCS	ATC: N04BC04	
B-76	3022-456	28 comprimés à libération prolongée, 2 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 2 mg	G	
B-76 *	7702-350	3022-456 1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	G	

B-76 **	7702-350	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	G	
B-76 ***	7702-350	1 comprimé à libération prolongée, 2 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 2 mg	G	
ROPINIROLE RETARD EG 4 mg			EUROGENERICs		ATC: N04BC04
B-76	3022-464	98 comprimés à libération modifiée, 4 mg 3022-464	98 tabletten met gereguleerde afgifte, 4 mg	G	
B-76 *	7703-044	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	
B-76 **	7703-044	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	
B-76 ***	7703-044	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg	G	
ROPINIROLE RETARD EG 8 mg			EUROGENERICs		ATC: N04BC04
B-76	3022-449	98 comprimés à libération prolongée, 8 mg 3022-449	98 tabletten met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 *	7703-051	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 **	7703-051	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	
B-76 ***	7703-051	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg	G	

u) Au § 5480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

u) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

v) au § 5480000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

v) in § 5480000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

BYDUREON 2 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
BYDUREON 2 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01

BYETTA 10 µg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
BYETTA 5 µg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
EPERZAN 30 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: A10BJ04
EPERZAN 50 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: A10BJ04
FORXIGA 10 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BK01
INVOKANA 100 mg	JANSSEN-CILAG	ATC: A10BK02
INVOKANA 300 mg	JANSSEN-CILAG	ATC: A10BK02
JARDIANCE 10 mg	SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V	ATC: A10BK03
JARDIANCE 25 mg	SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V	ATC: A10BK03
LYXUMIA 10 µg	SANOFI-AVENTIS BELGIUM	ATC: A10BJ03
LYXUMIA 20 µg	SANOFI-AVENTIS BELGIUM	ATC: A10BJ03
TRULICITY 0,75 mg/0,5 ml	ELI LILLY BENELUX	ATC: A10BJ05
TRULICITY 1,5 mg/ 0,5 ml	ELI LILLY BENELUX	ATC: A10BJ05
VICTOZA 6 mg/ml	NOVO NORDISK PHARMA	ATC: A10BJ02

w) au § 5660000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

VICTOZA 6 mg/ml	NOVO NORDISK PHARMA	ATC: A10BJ02
-----------------	---------------------	--------------

w) in § 5660000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

x) Au § 6750000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

x) In § 6750000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LYXUMIA 20 µg							ATC: A10BX10		
A-92	3017-431	2 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 µg/ml	2 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 µg/ml		80,64	80,64	0,00	0,00	

A-92 *	3017-431	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 µg/ml	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 µg/ml	65,67	65,67	
A-92 **	7705-718	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 µg/ml	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 µg/ml	38,3600	38,3600	

y) au § 5750000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

LYXUMIA 10 µg	SANOFI-AVENTIS BELGIUM	ATC: A10BJ03
LYXUMIA 20 µg	SANOFI-AVENTIS BELGIUM	ATC: A10BJ03

y) in § 5750000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

z) au § 6790100, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 6790100

a) La spécialité est remboursable s'il est démontré qu'elle a été utilisée dans une des situations suivantes:

1. Syndromes d'immunodéficience primaires:

1.1. Défauts congénitaux des anticorps ou défauts combinés des cellules T et B résultant en une déficience en anticorps chez des enfants et des adultes, et quand les conditions suivantes sont remplies:

1.1.1. Adultes : taux d'IgG < 7,50 g/l ou taux d'IgG₂ < 1,50 g/l ou taux d'IgG₃ < 0,20 g/l.

1.1.2. Enfants : taux d'IgG ou taux d'IgG₂ ou taux d'IgG₃; valeur inférieure à la norme du laboratoire en tenant compte d'une population contrôle appariée à l'âge.

OU

Enfants : défauts du système immunitaire naturel, ou quand le diagnostic a été établi de façon génétique, ou quand le diagnostic a été établi de manière répétitive par une réponse anormale du 'Toll Like Receptor Response' lors d'un syndrome suspect.

OU

Enfants : défauts immunitaires combinés pour lesquels le diagnostic se base sur au moins 2 des 4 critères suivants:

- a. Cellules T CD4+ naïves <30% des totales chez les enfants <2 ans ou <25% chez les enfants entre 2-6 ans ou <20% chez les enfants >6ans ou des 'T cell receptor excision circles' <40/µL chez les nouveau-

z) in § 6790100, worden de vergoedingsvooraarden vervangen als volgt:

Paragraaf 6790100

a) De specialiteit is vergoedbaar indien aangetoond wordt dat ze voor één van de volgende indicaties werd aangewend:

1. Primaire immuundeficiëntiesyndromen:

1.1. Aangeboren defecten van de antilichamen of gecombineerde T- en B-cel defecten resulterend in antilichaam deficiëntie bij kinderen of volwassenen, en waarbij aan volgende voorwaarden is voldaan:

1.1.1. Volwassenen: IgG gehalte < 7,50 g/l ofwel IgG₂ gehalte < 1,50 g/l ofwel IgG₃ gehalte < 0,20 g/l.

1.1.2. Kinderen: IgG gehalte, ofwel IgG₂ gehalte, ofwel IgG₃ gehalte; onder de norm van het laboratorium, rekening houdend met een aan de leeftijd gekoppelde controlepopulatie.

OF

Kinderen: defecten van het natuurlijk immuunsysteem, ofwel waarbij de diagnose genetisch werd vastgesteld, ofwel waarbij de diagnose gesteld werd door een bij herhaling vastgestelde afwijkende 'Toll Like Receptor Response' bij een verdacht ziektebeeld.

OF

Kinderen: gecombineerde immuundefecten waarbij de diagnose gesteund is op minstens 2 van de 4 hiernavolgende criteria:

- a. Naïeve CD4+ T cellen <30% van de totale bij kinderen <2 jaar ofwel <25% bij kinderen tussen 2-6 jaar ofwel <20% bij kinderen van >6 jaar ofwel 'T cell receptor excision circles' < 40/ µL bloed bij de neonaat of onder de

- nés ou chez les enfants plus âgés sous la norme liée à leur âge.
- b. Réponse de prolifération insuffisante des cellules T à un mitogène comme le PHA (<50% à la norme et 2 fois démontré).
 - c. Pourcentage augmenté des cellules gammadelta T dans le sang périphérique (>10% des cellules CD3).
 - d. Lymphopénie primaire des cellules T, avec CD4<700/ μ L chez les enfants <2 ans ou <500/ μ L chez les enfants entre 2-4 ans ou <300/ μ L chez les enfants >4ans ou des CD8 <350/ μ L chez les enfants <2 ans ou <250/ μ L chez les enfants entre 2-4ans ou <150/ μ L chez les enfants >4ans.
- 1.1.3. La déficience en anticorps doit avoir mené à une infection menaçant la vie ou à des épisodes récurrents d'infections cliniquement significatives qui ont nécessité une antibiothérapie.
- 1.1.4. Le diagnostic du syndrome d'immunodéficience primaire a été fait et/ou confirmé par un médecin qui fait partie du 'The Belgian primary immunodeficiency group'
- 1.1.5. Une réévaluation clinique de la nécessité du traitement par des immunoglobulines doit être faite tous les 12 mois, par ou en concertation avec un médecin qui fait partie du 'The Belgian primary immunodeficiency group'.
- Le médecin-spécialiste responsable du traitement établit un rapport d'évolution circonstancié, d'où il apparaît que le traitement a été efficace et que la prolongation est nécessaire. Ce rapport d'évolution doit être ajouté au dossier médical du patient.
- 1.2. Déficience congénitale en anticorps antipolysaccharides qui a comme conséquence que des infections récidivantes sont apparues pour lesquelles une antibiothérapie était nécessaire. Cette déficience doit être documentée par l'échec de la production d'anticorps après vaccination par les pneumocoques.
2. Patients avec Myélome Multiple et/ou avec LLC, avec toute autre malignité relative aux lymphocytes B ou avec une déficience iatrogène des lymphocytes B à cause de l'utilisation des anticorps monoclonaux ou de chimiothérapie, avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère ayant pour conséquence une infection récente menaçant la vie ou des épisodes récurrents d'infections cliniquement significatives qui ont nécessité une antibiothérapie appropriée, répétée et ciblée.
- leeftijdsspecifieke norm bij oudere kinderen.
- b. Onvoldoende proliferatierespons van T cellen op een mitogeen als PHA (<50% van de norm en 2 maal aangetoond).
 - c. Verhoogd percentage gammadelta T cellen in het perifeer bloed (> 10% van de CD3 cellen).
 - d. Primaire T cel lymfopenie, met CD4 <700 / μ L bij kinderen <2 jaar ofwel <500/ μ L bij kinderen tussen 2-4 jaar ofwel <300 / μ L bij kinderen van >4 jaar ofwel CD8 <350 / μ L bij kinderen < 2 jaar ofwel <250 / μ L bij kinderen tussen 2-4 jaar ofwel <150/ μ L bij kinderen van >4j.
- 1.1.3. De antilichaam deficiëntie moet geleid hebben tot een levensbedreigende infectie of tot recurrente episodes van klinisch significante infecties waarvoor antibioticatherapie noodzakelijk was.
- 1.1.4. De diagnose van primaire immunodeficiënte werd gesteld en/of bevestigd door een arts die deel uitmaakt van 'The Belgian primary immunodeficiency group'
- 1.1.5. Er dient een klinische herevaluatie van de noodzaak tot behandeling met immunoglobulines te gebeuren elke 12 maand, door of in overleg met een arts die deel uitmaakt van 'The Belgian primary immunodeficiency group.'
- De geneesheer-specialist verantwoordelijk voor de behandeling maakt hiervoor een omstandig evolutieverlag, waaruit blijkt dat de therapie efficiënt is geweest en de voortzetting noodzakelijk is. Dit evolutieverlag dient te worden toegevoegd aan het medisch dossier van de patiënt.
- 1.2. Congenitale antipolysaccharide antilichaamdeficiëntie die tot gevolg heeft dat recidiverende infecties zijn opgetreden waarvoor herhaaldelijk antibioticatherapie noodzakelijk was. Deze deficiëntie moet gedocumenteerd zijn door het falen van de antilichaamproductie na pneumococcenvaccinatie.
2. Patiënten met Multipel Myeloom en met CLL, met een andere relevante B-cel maligniteit of met een iatrogene B-cel deficiëntie door het gebruik van monoclonale antilichamen of van chemotherapie, met ernstige secundaire hypogammaglobulinemie resulterend in een recente levensbedreigende infectie of in recurrente episodes van klinisch significante infecties waarvoor herhaaldelijk gerichte antibioticatherapie noodzakelijk was.

Le remboursement est limité à des périodes renouvelables de 12 mois.

3. Purpura thrombocytopénique idiopathique:

3.1. Chez des enfants ayant au moins une fois $<20.000/\mu\text{L}$ de thrombocytes, ou pour le traitement d'hémorragies graves ou précédant des procédures qui peuvent s'accompagner d'une perte sanguine.

3.2. Chez des adultes dans le traitement d'hémorragies graves ou menaçantes pour la vie, ou précédant des procédures qui peuvent s'accompagner d'une perte sanguine.

4. Syndrome de Guillain-Barré ou ses variantes chez les patients qui ont:

4.1. Un affaiblissement d'au moins un membre.

4.2. Une ponction lombaire a été faite et d'autres causes pathologiques ont été exclues.

4.3. Un Guillain-Barré Syndrome Disability Score (GBS DS) de:

- Un GBS DS de 3 ou plus
- Un GBS DS de moins de 3, mais avec une symptomatologie progressive

4.4. La spécialité ne peut être prescrite que par un médecin spécialiste en neurologie ou neuro-psychiatrie (pédiatrique).

5. Maladie de Kawasaki.

6. Patients subissant une transplantation allogène ou autologue des cellules souches avec hypogammaglobulinémie secondaire sévère, ayant pour conséquence une infection récente menaçant la vie ou des épisodes récurrents d'infections cliniquement significatives qui ont nécessité une antibiothérapie appropriée, répétée et ciblée.

b) Le remboursement, pour une période renouvelable maximale de 12 mois, est subordonné à la remise au pharmacien hospitalier d'un formulaire de demande, dont le modèle est reproduit à l'annexe A du présent paragraphe, complété et signé par le médecin spécialiste responsable du traitement.

En complétant de la sorte les rubriques ad hoc de ce formulaire, le médecin spécialiste dont il est question ci-dessus mentionne:

- Les éléments relatifs à l'état du patient ;

De vergoedbaarheid is beperkt tot hernieuwbare periodes van 12 maanden.

3. Idiopatische trombocytopenische purpura:

3.1. Bij kinderen met minstens 1 maal $<20.000/\mu\text{L}$ thrombocyten, of in de behandeling van ernstige bloedingen of voorafgaand aan procedures die gepaard kunnen gaan met bloedverlies.

3.2. Bij volwassenen met ernstige of levensbedreigende bloedingen, of voorafgaand aan procedures die gepaard kunnen gaan met bloedverlies.

4. Syndroom van Guillain-Barré of varianten bij patiënten met:

4.1. Een progressieve verzwakking van tenminste 1 lidmaat.

4.2. Waarbij een lumbaalpunktie werd uitgevoerd en andere pathologische oorzaken werden uitgesloten.

4.3. En een Guillain-Barré Syndrome Disability Score (GBS DS) van:

- Een GBS DS van 3 of meer
- Een GBS DS van minder dan 3 maar met een progressieve symptomatologie

4.4. De specialiteit kan enkel worden voorgeschreven door een arts-specialist in de (pediatrische) neurologie of neuro-psychiatrie.

5. Ziekte van Kawasaki.

6. Patiënten na allogene of autologe stamceltransplantatie met ernstige secundaire hypogammaglobulinemie resulterend in een recente levensbedreigende infectie of in recurrente episodes van klinisch significantie infecties waarvoor herhaaldelijk gerichte antibioticatherapie noodzakelijk was.

b) De vergoeding, voor een maximale hernieuwbare periode van 12 maanden, hangt af van de aflevering aan de betrokken ziekenhuisapotheek van het aanvraagformulier, waarvan het model in bijlage A van de huidige paragraaf is opgenomen, ingevuld en ondertekend door de geneesheer specialist die verantwoordelijk is voor de behandeling.

Door aldus het formulier volledig in te vullen in de ad hoc rubrieken, vermeldt de geneesheer specialist van wie hierboven sprake is, gelijktijdig:

- De elementen die betrekking hebben op de toestand van de patiënt;

- Qu'il s'engage à tenir à la disposition du médecin conseil les éléments de preuve qui attestent de la situation décrite.
 - Dat hij zich ertoe verbindt om ten behoeve van de adviserend geneesheer de bewijsstukken ter beschikking te houden die de geattesteerde gegevens bevestigen.
- c) Le formulaire repris à l'annexe A devra être tenu à la disposition du médecin conseil.
- c) Het aanvraagformulier opgenomen in bijlage A zal moeten ter beschikking gehouden worden van de adviserend geneesheer.
- d) Le remboursement simultané de la spécialité avec des spécialités à base d'immunoglobulines (groupes de remboursement A-21 et A-78) n'est jamais autorisé.
- d) De gelijktijdige terugbetaling van de specialiteit met andere specialiteiten op basis van immunoglobulinen (vergoedingsgroepen A-21 en A-78) wordt nooit toegestaan.

ANNEXE A : Modèle du formulaire destiné au pharmacien hospitalier :

Formulaire destiné au pharmacien hospitalier préalablement à la facturation d'une spécialité inscrite au § 6790100 du chapitre IV de l'A.R. du 21 décembre 2001.

I – Identification du bénéficiaire (nom, prénom, N° d'affiliation) :

_____ (nom)

_____ (prénom)

_____ (numéro d'affiliation)

II – Eléments à attester par un médecin spécialiste responsable du traitement :

Je soussigné, docteur en médecine, certifie que les conditions figurant au point a) 1 ou a) 2 ou a) 3 ou a) 4 ou a) 5 ou a) 6 du § 6790100 du chapitre IV de l'A.R. du 21 décembre 2001 pour le remboursement de l'administration de la spécialité (nom de la spécialité inscrite au § 6790100) chez ce patient sont remplies, car cette administration a été réalisée pour la situation attestée au point III ci-dessous.

III – Situation du patient nécessitant actuellement l'administration d'immunoglobulines polyvalentes intraveineuses (cochez les cases appropriées) :

J'atteste qu'il s'agit d'un patient chez lequel le diagnostic de l'indication mentionné ci-dessous a été établi :

1. Syndromes d'immunodéficience primaires, comme décrit dans § 6790100 sous point 1.
2. Patient avec MM, LLC, toute autre malignité relative aux lymphocytes B ou avec une déficience iatrogène des lymphocytes B à cause de l'utilisation des anticorps monoclonaux ou de chimiothérapie, comme décrit dans § 6790100 sous point 2.
3. Patient avec PTI, comme décrit dans § 6790100 sous point 3.
4. Patient avec syndrome de Guillain-Barré, comme décrit dans § 6790100 sous point 4.
5. Patient avec maladie de Kawasaki, comme décrit dans § 6790100 sous point 5.
6. Patient subissant une transplantation allogène ou autologue des cellules souches, comme décrit dans § 6790100 sous point 6.

Le remboursement est limité à des périodes renouvelables de 12 mois maximales.

En outre, je m'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve établissant que mon patient se trouve dans la situation attestée.

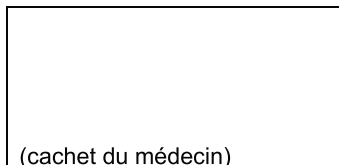
IV – Identification du médecin spécialiste responsable du traitement (nom, prénom, adresse, N°INAMI) :

[REDACTIE] (nom)

[REDACTIE] (prénom)

[REDACTIE] - [REDACTIE] - [REDACTIE] - [REDACTIE] (n° INAMI)

[REDACTIE] / [REDACTIE] / [REDACTIE] (date)



(cachet du médecin) (signature du médecin)

BIJLAGE A : Model van formulier bestemd voor de ziekenhuisapotheke

Formulier bestemd voor de ziekenhuisapotheke voorafgaand aan de facturatie van een specialiteit ingeschreven in § 6790100 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001.

I – Identificatie van de rechthebbende (naam, voornaam, inschrijvingsnummer bij de verzekeringsinstelling):

[REDACTIE] (naam)

[REDACTIE] (voornaam)

[REDACTIE] (aansluitingsnummer)

II – Elementen te bevestigen door de geneesheer-specialist verantwoordelijk voor de behandeling:

Ik ondergetekende, dokter in de geneeskunde, verklaar dat de voorwaarden onder punt a) 1 of a) 2 of a) 3 of a) 4 of a) 5 of a) 6 van § 6790100 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001 voor de vergoeding van de toediening van de specialiteit (naam van de specialiteit ingeschreven in § 6790100) bij deze patiënt vervuld zijn, en dat deze toediening gerealiseerd is in de situatie geattesteerd onder punt III hieronder.

III – Situatie van de patiënt die momenteel de toediening van intraveneuze polyvalente immunoglobulines nodig heeft (aankruisen wat van toepassing is)

Ik attesteer dat het hier gaat om een patiënt bij wie de volgende indicatie werd gediagnosticeerd:

1. Primaire immuundeficiëntiesyndromen, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 1.
2. Patiënt met MM, CLL, een andere relevante B-cel maligniteit of met een iatrogene B-cel deficiëntie door het gebruik van monoclonale antilichamen of van chemotherapie, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 2.
3. Patiënt met ITP, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 3.
4. Patiënt met syndroom van Guillain-Barré, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 4.
5. Patiënt met de ziekte van Kawasaki, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 5.
6. Patiënt na allogene of autologe stamceltransplantatie, zoals beschreven in § 6790100 onder punt 6.

De vergoedbaarheid is beperkt tot hernieuwbare periodes van maximaal 12 maanden.

Bovendien verbind ik mij ertoe om ten behoeve van de adviserend geneesheer de bewijsstukken ter beschikking te houden die de geattesteerde gegevens bevestigen.

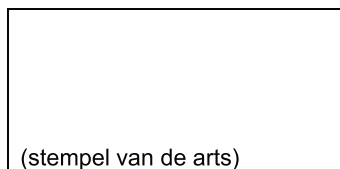
IV – Identificatie van de geneesheer-specialist verantwoordelijk voor de behandeling (naam, voornaam, adres, RIZIV-nummer):

[REDACTED] (naam)

[REDACTED] (voornaam)

[REDACTED] - [REDACTED] - [REDACTED] (RIZIV nr)

[REDACTED] / [REDACTED] / [REDACTED] (datum)



(stempel van de arts) (handtekening van de arts)

aa) au § 6860000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

BYDUREON 2 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
---------------	-------------	--------------

aa) in § 6860000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

BYDUREON 2 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BJ01
---------------	-------------	--------------

ab) au § 7310000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

INVOKANA 100 mg	JANSSEN-CILAG	ATC: A10BK02
-----------------	---------------	--------------

ab) in § 7310000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

INVOKANA 300 mg	JANSSEN-CILAG	ATC: A10BK02
-----------------	---------------	--------------

ac) au § 7460000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

EPERZAN 30 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: A10BJ04
---------------	---------------------------------	--------------

ac) in § 7460000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

EPERZAN 50 mg	GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: A10BJ04
---------------	---------------------------------	--------------

ad) au § 7590000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

JARDIANCE 10 mg	SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V	ATC: A10BK03
-----------------	---------------------------------	--------------

ad) in § 7590000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

JARDIANCE 25 mg	SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V	ATC: A10BK03
-----------------	---------------------------------	--------------

ae) au § 7980000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

ae) in § 7980000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

TRULICITY 0,75 mg/0,5 ml	ELI LILLY BENELUX	ATC: A10BJ05
TRULICITY 1,5 mg/ 0,5 ml	ELI LILLY BENELUX	ATC: A10BJ05

af) Aux §§ 8310100, 8310200, 8310300 et 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

af) In §§ 8310100, 8310200, 8310300 en 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA05
A-45	2895-092 2895-092	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA05
A-45	2895-126 2895-126	98 comprimés pelliculés, 40 mg	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
FLUVASTATINE RETARD EG 80 mg		EUROGENERICCS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: C10AA04
A-45	2926-905 2926-905	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45	2938-389 2938-389	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 *	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 **	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 ***	0751-628	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	

ag) aux §§ 8310100, 8310200, 8310300 et 8310400, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

ag) in §§ 8310100, 8310200, 8310300 en 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

SIMVASTATINE EG 20 mg			EUROGENERICCS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01		
A-45	3491-404 3491-404	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	18,38 10,8500	18,38 10,8500	0,00	0,00
A-45 *	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1400	0,1400		
A-45 **	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1150	0,1150		
A-45 ***	0784-579	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	0,1393	0,1393	0,0000	0,0000

ah) au § 8360000, le code ATC des spécialités suivantes est remplacé comme suit:

ah) in § 8360000, wordt de ATC code van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

FORXIGA 10 mg	ASTRAZENECA	ATC: A10BK01
---------------	-------------	--------------

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

le point II.1.10 est inséré, rédigé comme suit : « Les médicaments destinés au traitement de Zollinger-Ellison. - Groupe de remboursement : A-125 ».

le point II.1.11 est inséré, rédigé comme suit : « Les médicaments destinés au post-traitement d'une ablation via radiofréquence. - Groupe de remboursement : A-126 ».

le point VI.4.3 est inséré, rédigé comme suit : « Les corticostéroïdes présentés en aérosol doseur. - Groupe de remboursement : Cx-14 ».

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

het punt II.1.10 wordt toegevoegd, luidende: « Geneesmiddelen voor de behandeling van Zollinger-Ellison. - Vergoedingsgroep: A-125 ».

het punt II.1.11 wordt toegevoegd, luidende: « Geneesmiddelen voor de nabehandeling van radiofrequeuntie ablatie. - Vergoedingsgroep: A-126 ».

het punt VI.4.3 wordt toegevoegd, luidende: « Corticosteroïden in aérosol-doseertoestel. - Vergoedingsgroep: Cx-14 ».

Art. 3. A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, les codes ATC libellés comme suit sont ajoutés:

L04AX03 - Méthotrexate

Art. 4. 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, à l'exception de la disposition de l'article 1^{er}, 1^o, c) et de l'article 1^{er}, 3^o, ag), qui produisent leurs effets le 1^{er} février 2017.

Bruxelles, le 14 mars 2017.

M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/11237]

14 MARS 2017. — 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 en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 57, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 7 mars 2017;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} avril 2017, 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° 61.105/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 mars 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, 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 :

Art. 3. In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, worden de als volgt opgestelde ATC codes toegevoegd:

L04AX03 - Methotrexaat

Art. 4. 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*, met uitzondering van de bepaling van artikel 1, 1^o, c) en artikel 1, 3^o, ag), die uitwerking hebben met ingang van 1 februari 2017.

Brussel, 14 mars 2017.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/11237]

14 MAART 2017. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 7 maart 2017;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2017, 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. 61.105/2 van de Raad van State, gegeven op 13 maart 2017 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, 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 :