

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/40751]

17 OCTOBRE 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, 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'avis n° 62.118/2 du Conseil d'Etat, donné le 2 octobre 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} 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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/40751]

17 OKTOBER 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, 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 advies nr. 62.118/2 van de Raad van State, gegeven op 2 oktober 2017 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, 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:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| ACCUPRIL 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: C09AA06 | |
| B-21 | 2066-959 | 56 comprimés pelliculés, 40 mg | 56 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | |
| | 2066-959 | | | | |
| B-21 * | 0776-922 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | |
| B-21 ** | 0776-922 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | |
| B-21 *** | 0776-922 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | |
| ACCUPRIL 5 mg | | PFIZER | | ATC: C09AA06 | |
| B-21 | 0456-988 | 28 comprimés pelliculés, 5 mg | 28 filmomhulde tabletten, 5 mg | R | |
| | 0456-988 | | | | |
| B-21 * | 0735-142 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | R | |
| B-21 ** | 0735-142 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | R | |
| B-21 *** | 0735-142 | 1 comprimé pelliculé, 5 mg | 1 filmomhulde tablet, 5 mg | R | |
| ACETYLCYSTEINE TEVA 600 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: R05CB01 | |
| | 0761-213 | 30 sachet-doses 600 mg poudre pour solution buvable, 600 mg | 30 sachets 600 mg poeder voor drank, 600 mg | | |
| C-27 * | 0761-213 | 1 sachet-dose 600 mg solution buvable, 600 mg | 1 sachet 600 mg drank, 600 mg | C | |
| C-27 ** | 0761-213 | 1 sachet-dose 600 mg solution buvable, 600 mg | 1 sachet 600 mg drank, 600 mg | C | |
| AMLODIPINE SANDOZ 10 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: C08CA01 | |
| B-20 | 2375-756 | 100 comprimés, 10 mg | 100 tabletten, 10 mg | C | |
| | 2375-756 | | | | |
| B-20 * | 0784-926 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | C | |
| B-20 ** | 0784-926 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | C | |
| B-20 *** | 0784-926 | 1 comprimé, 10 mg | 1 tablet, 10 mg | C | |
| AMLODIPINE SANDOZ 5 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: C08CA01 | |
| B-20 | 2375-723 | 28 comprimés, 5 mg | 28 tabletten, 5 mg | C | |
| | 2375-723 | | | | |
| B-20 | 2375-731 | 56 comprimés, 5 mg | 56 tabletten, 5 mg | C | |
| | 2375-731 | | | | |
| B-20 | 2375-749 | 100 comprimés, 5 mg | 100 tabletten, 5 mg | C | |
| | 2375-749 | | | | |
| B-20 * | 0784-918 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | C | |
| B-20 ** | 0784-918 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | C | |
| B-20 *** | 0784-918 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | C | |
| AMLODIPINE TEVA 10 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: C08CA01 | |
| B-20 | 3188-471 | 100 comprimés, 10 mg | 100 tabletten, 10 mg | G | |
| | 3188-471 | | | | |
| AMOXICILLINE TEVA 750 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: J01CA04 | |
| C-37 | 1539-071 | 16 comprimés dispersibles, 750 mg | 16 dispergeerbare tabletten, 750 mg | C | |
| | 1539-071 | | | | |

| | | | | | |
|---------------------------------|-----------------|---|--|--|--|
| C-37 * | 0762-799 | 1 comprimé pour solution buvable, 750 mg | 1 oplosbare tablet, 750 mg | C | |
| C-37 ** | 0762-799 | 1 comprimé pour solution buvable, 750 mg | 1 oplosbare tablet, 750 mg | C | |
| C-37 *** | 0762-799 | 1 comprimé pour solution buvable, 750 mg | 1 oplosbare tablet, 750 mg | C | |
| AMOXICLAVMYLAN 125 mg/5 ml | | MYLAN | | ATC: J01CR02 | |
| C-37 | 1584-291 | 1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml | 1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml | G | |
| | 1584-291 | | | | |
| C-37 * | 0766-337 | 5 mL suspension buvable, 6,25 mg/mL/ 25 mg/mL | 5 mL suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/mL/ 25 mg/mL | G | |
| C-37 ** | 0766-337 | 5 mL suspension buvable, 6,25 mg/mL/ 25 mg/mL | 5 mL suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/mL/ 25 mg/mL | G | |
| AMOXICLAVMYLAN 500 mg/125 mg | | MYLAN | | ATC: J01CR02 | |
| C-37 | 1584-267 | 16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg | 16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg | G | |
| | 1584-267 | | | | |
| C-37 | 1639-764 | 30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg | 30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg | G | |
| | 1639-764 | | | | |
| C-37 * | 0766-352 | 1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg | G | |
| C-37 ** | 0766-352 | 1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg | G | |
| C-37 *** | 0766-352 | 1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg | G | |
| ATACAND 16 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: C09CA06 | |
| B-224 | 2063-923 | 56 comprimés, 16 mg | 56 tabletten, 16 mg | R | |
| | 2063-923 | | | | |
| B-224 * | 0774-265 | 1 comprimé, 16 mg | 1 tablet, 16 mg | R | |
| B-224 ** | 0774-265 | 1 comprimé, 16 mg | 1 tablet, 16 mg | R | |
| B-224 *** | 0774-265 | 1 comprimé, 16 mg | 1 tablet, 16 mg | R | |
| CEFOTAXIME TEVA 1000 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01DD01 | |
| | 0783-068 | 1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg | 1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg | | |
| B-112 ** | 0783-068 | 1 flacon injectable 1000 mg solution injectable, 1 g | 1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor injectie, 1 g | C | |
| DEPAKINE Chrono 500 (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: N03AG01 | |
| A-5 | 1585-959 | 50 comprimés, 500 mg | 50 tabletten, 500 mg | R | |
| | 1585-959 | | | | |
| A-5 * | 0771-261 | 1 comprimé, 500 mg | 1 tablet, 500 mg | R | |
| A-5 ** | 0771-261 | 1 comprimé, 500 mg | 1 tablet, 500 mg | R | |
| A-5 *** | 0771-261 | 1 comprimé, 500 mg | 1 tablet, 500 mg | R | |
| DIAFUSOR 10 | | MSD BELGIUM | | ATC: C01DA02 | |
| B-3 | 0306-100 | 30 dispositifs transdermiques, 10 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |
| | 0306-100 | | | | |
| B-3 * | 0739-201 | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0739-201 | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |

| DIAFUSOR 15 | | MSD BELGIUM | | ATC: C01DA02 | |
|------------------------------------|-----------------|---|--|--------------|--|
| B-3 | 0306-118 | 30 dispositifs transdermiques, 15 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| | 0306-118 | | | | |
| B-3 * | 0739-219 | 1 dispositif transdermique, 15 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0739-219 | 1 dispositif transdermique, 15 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| DIAFUSOR 5 | | MSD BELGIUM | | ATC: C01DA02 | |
| B-3 | 0306-092 | 30 dispositifs transdermiques, 5 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h | | |
| | 0306-092 | | | | |
| B-3 * | 0739-193 | 1 dispositif transdermique, 5 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0739-193 | 1 dispositif transdermique, 5 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h | | |
| DIAFUSOR 7,5 | | MSD BELGIUM | | ATC: C01DA02 | |
| B-3 | 1115-617 | 30 dispositifs transdermiques, 7,5 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 7,5 mg/24h | | |
| | 1115-617 | | | | |
| B-3 * | 0742-767 | 1 dispositif transdermique, 7,5 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 7,5 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0742-767 | 1 dispositif transdermique, 7,5 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 7,5 mg/24h | | |
| DIFLUCAN (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: J02AC01 | |
| B-134 | 2195-634 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | R | |
| | 2195-634 | | | | |
| B-134 * | 0779-009 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | R | |
| B-134 ** | 0779-009 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | R | |
| B-134 *** | 0779-009 | 1 gélule, 150 mg | 1 capsule, hard, 150 mg | R | |
| DIFLUCAN (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: J02AC01 | |
| | | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | |
| B-134 | 2195-642 | 10 gélules, 200 mg | 10 capsules, hard, 200 mg | R | |
| | 2195-642 | | | | |
| B-134 * | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |
| B-134 ** | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |
| B-134 *** | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |
| FELDENE 20 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: M01AC01 | |
| B-63 | 2433-076 | 30 gélules, 20 mg | 30 capsules, hard, 20 mg | R | |
| | 2433-076 | | | | |
| B-63 * | 0786-442 | 1 gélule, 20 mg | 1 capsule, hard, 20 mg | R | |
| B-63 ** | 0786-442 | 1 gélule, 20 mg | 1 capsule, hard, 20 mg | R | |
| B-63 *** | 0786-442 | 1 gélule, 20 mg | 1 capsule, hard, 20 mg | R | |
| FELDENE DISPERS 20 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: M01AC01 | |
| B-63 | 1665-405 | 30 comprimés, 20 mg | 30 tabletten, 20 mg | R | |
| | 1665-405 | | | | |
| B-63 * | 0771-279 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | |
| B-63 ** | 0771-279 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | |
| B-63 *** | 0771-279 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | |
| FELDENE DISPERSAL 20 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: M01AC01 | |
| B-63 | 2627-255 | 30 comprimés dispersibles, 20 mg | 30 dispergeerbare tabletten, 20 mg | R | |
| | 2627-255 | | | | |

| | | | | | |
|----------------------------------|-----------------|--|---|--|--|
| B-63 * | 0793-653 | 1 comprimé dispersible, 20 mg | 1 disperseerbare tablet, 20 mg | R | |
| B-63 ** | 0793-653 | 1 comprimé dispersible, 20 mg | 1 disperseerbare tablet, 20 mg | R | |
| B-63 *** | 0793-653 | 1 comprimé dispersible, 20 mg | 1 disperseerbare tablet, 20 mg | R | |
| FELDENE LYOTABS 20 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: M01AC01 | |
| B-63 | 2841-369 | 30 comprimés orodispersibles, 20 mg | 30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg | R | |
| | 2841-369 | | | | |
| B-63 * | 0757-344 | 1 comprimé orodispersible, 20 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg | R | |
| B-63 ** | 0757-344 | 1 comprimé orodispersible, 20 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg | R | |
| B-63 *** | 0757-344 | 1 comprimé orodispersible, 20 mg | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg | R | |
| LESCOL-EXEL 80 | | NOVARTIS PHARMA | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA04 | |
| B-41 | 1687-771 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | R | |
| | 1687-771 | | | | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05 | |
| B-41 | 2760-593 | 90 comprimés pelliculés, 40 mg | 90 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | |
| | 2760-593 | | | | |
| MINITRAN 10 (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: C01DA02 | |
| B-3 | 2339-091 | 30 dispositifs transdermiques, 10 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |
| | 2339-091 | | | | |
| B-3 * | 0782-623 | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0782-623 | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h | | |
| MINITRAN 15 (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: C01DA02 | |
| B-3 | 2339-109 | 30 dispositifs transdermiques, 15 mg/24h | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| | 2339-109 | | | | |
| B-3 * | 0783-274 | 1 dispositif transdermique, 15 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| B-3 ** | 0783-274 | 1 dispositif transdermique, 15 mg/24h | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 15 mg/24h | | |
| MINOCYCLINE MYLAN 100 mg | | MYLAN | | ATC: J01AA08 | |
| C-37 | 2257-731 | 30 comprimés pelliculés, 100 mg | 30 filmomhulde tabletten, 100 mg | G | |
| | 2257-731 | | | | |
| C-37 * | 0782-490 | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | G | |
| C-37 ** | 0782-490 | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | G | |
| C-37 *** | 0782-490 | 1 comprimé pelliculé, 100 mg | 1 filmomhulde tablet, 100 mg | G | |
| NOBITEN 5 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: C07AB12 | |
| B-15 | 2873-586 | 56 comprimés, 5 mg | 56 tabletten, 5 mg | R | |
| | 2873-586 | | | | |
| B-15 * | 0755-801 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | R | |
| B-15 ** | 0755-801 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | R | |
| B-15 *** | 0755-801 | 1 comprimé, 5 mg | 1 tablet, 5 mg | R | |

| NOLVADEX-D 20 (Impexeco) | | IMPEXECO | | | ATC: L02BA01 | |
|--------------------------|-----------------------------|---|---|---|--------------|--|
| A-27 | 2566-925 2566-925 | 60 comprimés, 20 mg | 60 tabletten, 20 mg | R | | |
| A-27 * | 0790-634 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | | |
| A-27 ** | 0790-634 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | | |
| A-27 *** | 0790-634 | 1 comprimé, 20 mg | 1 tablet, 20 mg | R | | |
| OFLOXACIN-POS 3 mg/ml | | URSAPHARM BENELUX | | | ATC: S01AE01 | |
| B-162 | 3040-300 3040-300 | 1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 3 mg/ml | 1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 3 mg/ml | G | | |
| B-162 * | 7705-213 | 1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 3 mg/mL | 1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 3 mg/mL | G | | |
| B-162 ** | 7705-213 | 1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 3 mg/mL | 1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 3 mg/mL | G | | |
| RANITIDINE TEVA 150 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 3007-341 3007-341 | 112 comprimés pelliculés, 150 mg | 112 filmomhulde tabletten, 150 mg | G | | |
| C-30 * | 7701-741 | 1 comprimé pelliculé, 150 mg | 1 filmomhulde tablet, 150 mg | G | | |
| C-30 ** | 7701-741 | 1 comprimé pelliculé, 150 mg | 1 filmomhulde tablet, 150 mg | G | | |
| C-30 *** | 7701-741 | 1 comprimé pelliculé, 150 mg | 1 filmomhulde tablet, 150 mg | G | | |
| RANITIDINE TEVA 150 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 1729-714 1729-714 | 60 comprimés effervescents, 150 mg | 60 bruistabletten, 150 mg | G | | |
| C-30 | 2193-407 2193-407 | 120 comprimés effervescents, 150 mg | 120 bruistabletten, 150 mg | G | | |
| C-30 * | 0772-624 | 1 comprimé effervescent, 150 mg | 1 bruistablet, 150 mg | G | | |
| C-30 ** | 0772-624 | 1 comprimé effervescent, 150 mg | 1 bruistablet, 150 mg | G | | |
| C-30 *** | 0772-624 | 1 comprimé effervescent, 150 mg | 1 bruistablet, 150 mg | G | | |
| RANITIDINE TEVA 300 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 1700-277 1700-277 | 56 comprimés pelliculés, 300 mg | 56 filmomhulde tabletten, 300 mg | G | | |
| C-30 | 3007-366 3007-366 | 100 comprimés pelliculés, 300 mg | 100 filmomhulde tabletten, 300 mg | G | | |
| C-30 * | 0771-337 | 1 comprimé pelliculé, 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 300 mg | G | | |
| C-30 ** | 0771-337 | 1 comprimé pelliculé, 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 300 mg | G | | |
| C-30 *** | 0771-337 | 1 comprimé pelliculé, 300 mg | 1 filmomhulde tablet, 300 mg | G | | |
| RANITIDINE TEVA 300 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 1729-698 1729-698 | 30 comprimés effervescents, 300 mg | 30 bruistabletten, 300 mg | G | | |
| C-30 | 1729-706 1729-706 | 60 comprimés effervescents, 300 mg | 60 bruistabletten, 300 mg | G | | |
| C-30 * | 0772-632 | 1 comprimé effervescent, 300 mg | 1 bruistablet, 300 mg | G | | |

| | | | | | |
|-------------------------------|-----------------------------|---|--|--|--|
| C-30 ** | 0772-632 | 1 comprimé effervescent, 300 mg | 1 bruistablet, 300 mg | G | |
| C-30 *** | 0772-632 | 1 comprimé effervescent, 300 mg | 1 bruistablet, 300 mg | G | |
| ROACCUTANE (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: D10BA01 | |
| B-160 | 2125-359 2125-359 | 30 capsules molles, 20 mg | 30 capsules, zacht, 20 mg | R | |
| B-160 * | 0776-427 | 1 capsule molle, 20 mg | 1 capsule, zacht, 20 mg | R | |
| B-160 ** | 0776-427 | 1 capsule molle, 20 mg | 1 capsule, zacht, 20 mg | R | |
| B-160 *** | 0776-427 | 1 capsule molle, 20 mg | 1 capsule, zacht, 20 mg | R | |
| ROACCUTANE (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: D10BA01 | |
| B-160 | 2125-367 2125-367 | 30 capsules molles, 10 mg | 30 capsules, zacht, 10 mg | R | |
| B-160 * | 0776-419 | 1 capsule molle, 10 mg | 1 capsule, zacht, 10 mg | R | |
| B-160 ** | 0776-419 | 1 capsule molle, 10 mg | 1 capsule, zacht, 10 mg | R | |
| B-160 *** | 0776-419 | 1 capsule molle, 10 mg | 1 capsule, zacht, 10 mg | R | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01 | |
| B-41 | 1757-053 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | |
| B-41 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | |
| B-41 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | |
| B-41 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01 | |
| B-41 | 1757-079 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | |
| B-41 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |
| B-41 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |
| B-41 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |
| TAVANIC 500 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: J01MA12 | |
| C-37 | 2631-067 2631-067 | 10 comprimés pelliculés, 500 mg | 10 filmomhulde tabletten, 500 mg | R | |
| C-37 * | 0794-446 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | R | |
| C-37 ** | 0794-446 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | R | |
| C-37 *** | 0794-446 | 1 comprimé pelliculé, 500 mg | 1 filmomhulde tablet, 500 mg | R | |
| TRAMADOL RETARD MYLAN 100 mg | | MYLAN | | ATC: N02AX02 | |
| B-56 | 2204-170 2204-170 | 60 comprimés à libération prolongée, 100 mg | 60 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg | C | |
| B-56 * | 0774-166 | 1 comprimé à libération prolongée, 100 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg | C | |
| B-56 ** | 0774-166 | 1 comprimé à libération prolongée, 100 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg | C | |
| B-56 *** | 0774-166 | 1 comprimé à libération prolongée, 100 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg | C | |
| TRAMADOL RETARD MYLAN 150 mg | | MYLAN | | ATC: N02AX02 | |
| B-56 | 2204-188 2204-188 | 60 comprimés à libération prolongée, 150 mg | 60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg | C | |
| B-56 * | 0774-174 | 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg | C | |

| | | | | | |
|----------------------------------|-----------------|---|--|--------------|--|
| B-56 ** | 0774-174 | 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg | C | |
| B-56 *** | 0774-174 | 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg | C | |
| TRAMADOL RETARD MYLAN 200 mg | | MYLAN | | ATC: N02AX02 | |
| B-56 | 2204-196 | 60 comprimés à libération prolongée, 200 mg | 60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg | C | |
| | 2204-196 | | | | |
| B-56 * | 0774-182 | 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg | C | |
| B-56 ** | 0774-182 | 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg | C | |
| B-56 *** | 0774-182 | 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg | C | |
| VETHOINE | | KELA PHARMA | | ATC: N03AB52 | |
| A-5 | 0136-200 | 100 comprimés | 100 tabletten | | |
| | 0136-200 | | | | |
| A-5 * | 0721-050 | 1 comprimé, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | 1 tablet, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | | |
| A-5 ** | 0721-050 | 1 comprimé, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | 1 tablet, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | | |
| A-5 *** | 0721-050 | 1 comprimé, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | 1 tablet, 20 mg/ 100 mg/ 100 mg | | |
| VOLTAREN 50 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: M01AB05 | |
| B-60 | 2753-614 | 50 comprimés gastro-résistants, 50 mg | 50 maagsapresistente tabletten, 50 mg | R | |
| | 2753-614 | | | | |
| B-60 * | 0799-981 | 1 comprimé gastro-résistant, 50 mg | 1 maagsapresistente tablet, 50 mg | R | |
| B-60 ** | 0799-981 | 1 comprimé gastro-résistant, 50 mg | 1 maagsapresistente tablet, 50 mg | R | |
| B-60 *** | 0799-981 | 1 comprimé gastro-résistant, 50 mg | 1 maagsapresistente tablet, 50 mg | R | |
| VOLTAREN Retard 75 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | ATC: M01AB05 | |
| B-60 | 2753-093 | 60 comprimés à libération prolongée, 75 mg | 60 tabletten met verlengde afgifte, 75 mg | R | |
| | 2753-093 | | | | |
| B-60 * | 0799-999 | 1 comprimé à libération prolongée, 75 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg | R | |
| B-60 ** | 0799-999 | 1 comprimé à libération prolongée, 75 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg | R | |
| B-60 *** | 0799-999 | 1 comprimé à libération prolongée, 75 mg | 1 tablet met verlengde afgifte, 75 mg | R | |
| ZANTAC (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 1665-470 | 56 comprimés, 150 mg | 56 tabletten, 150 mg | R | |
| | 1665-470 | | | | |
| C-30 | 1665-488 | 112 comprimés, 150 mg | 112 tabletten, 150 mg | R | |
| | 1665-488 | | | | |
| C-30 * | 0771-360 | 1 comprimé, 150 mg | 1 tablet, 150 mg | R | |
| C-30 ** | 0771-360 | 1 comprimé, 150 mg | 1 tablet, 150 mg | R | |
| C-30 *** | 0771-360 | 1 comprimé, 150 mg | 1 tablet, 150 mg | R | |
| ZANTAC (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: A02BA02 | |
| C-30 | 1665-496 | 28 comprimés, 300 mg | 28 tabletten, 300 mg | R | |
| | 1665-496 | | | | |
| C-30 | 1665-504 | 56 comprimés, 300 mg | 56 tabletten, 300 mg | R | |
| | 1665-504 | | | | |
| C-30 * | 0771-378 | 1 comprimé, 300 mg | 1 tablet, 300 mg | R | |

| | | | | | |
|----------|----------|--------------------|------------------|---|--|
| C-30 ** | 0771-378 | 1 comprimé, 300 mg | 1 tablet, 300 mg | R | |
| C-30 *** | 0771-378 | 1 comprimé, 300 mg | 1 tablet, 300 mg | R | |

b) l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

b) 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 v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | I | II |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) | | ATC: C10AA05 | | |
| B-41 * | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2452 | 0,2452 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-41 ** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2014 | 0,2014 | | |
| B-41 *** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2390 | 0,2390 | 0,0482 | 0,0811 |

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

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

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

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 20 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | | | | |
| B-48 | 2660-009 | 56 comprimés gastro-résistants, 20 mg | 56 maagsapresistente tabletten, 20 mg | G | | | | |
| | 2660-009 | | | | | | | |
| B-48 | 2659-985 | 100 comprimés gastro-résistants, 20 mg | 100 maagsapresistente tabletten, 20 mg | G | | | | |
| | 2659-985 | | | | | | | |
| B-48 * | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | | | | |
| B-48 ** | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | | | | |
| B-48 *** | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | | | | |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | | | | |
| B-48 | 2659-993 | 56 comprimés gastro-résistants, 40 mg | 56 maagsapresistente tabletten, 40 mg | G | | | | |
| | 2659-993 | | | | | | | |
| B-48 * | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | | | | |
| B-48 ** | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | | | | |
| B-48 *** | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | | | | |

b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées: b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|---------------------------------------|---------------------------------------|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 20 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | |
| C-31 | 2659-977 | 28 comprimés gastro-résistants, 20 mg | 28 maagsapresistente tabletten, 20 mg | G | |
| | 2659-977 | | | | |
| C-31 * | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | |
| C-31 ** | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | |
| C-31 *** | 0796-987 | 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg | 1 maagsapresistente tablet, 20 mg | G | |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | |
| C-31 | 2659-951 | 28 comprimés gastro-résistants, 40 mg | 28 maagsapresistente tabletten, 40 mg | G | |
| | 2659-951 | | | | |
| C-31 * | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |
| C-31 ** | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |
| C-31 *** | 0796-995 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |

c) Au § 50500, la spécialité suivante est supprimée: c) In § 50500, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| PULMICORT Turbohaler 200 (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: R03BA02 | |
| B-99 | 1739-176 | 100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose | 100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis | R | |
| | 1739-176 | | | | |
| B-99 * | 0773-150 | 1 nébulisateur, 200 µg/dose | 1 vernevelaar, 200 µg/dosis | R | |
| B-99 ** | 0773-150 | 1 nébulisateur, 200 µg/dose | 1 vernevelaar, 200 µg/dosis | R | |

d) Au § 60600, la spécialité suivante est supprimée: d) In § 60600, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| PULMICORT Turbohaler 200 (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: R03BA02 | |
| B-99 | 1739-176 | 100 doses poudre pour inhalation, 200 µg/dose | 100 doses inhalatiepoeder, 200 µg/dosis | R | |
| | 1739-176 | | | | |
| B-99 * | 0773-150 | 1 nébulisateur, 200 µg/dose | 1 vernevelaar, 200 µg/dosis | R | |
| B-99 ** | 0773-150 | 1 nébulisateur, 200 µg/dose | 1 vernevelaar, 200 µg/dosis | R | |

3° au chapitre III-A, l'inscription des spécialités suivantes 3° in hoofdstuk III-A, wordt de inschrijving van de volgende
est remplacée comme suit: 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 |
| NUTRIFLEX LIPID PLUS B BRAUN MEDICAL ATC: B05BA10 | | | | | | | | |
| | 1717-271 | 1 poche 1250 ml émulsion injectable, 1250 ml | 1 zak 1250 ml emulsie voor injectie, 1250 ml | | 36,25 | 36,25 | | |
| B-184 * | 0769-760 | 1 poche 1250 mL émulsion injectable, 1250 mL | 1 zak 1250 mL emulsie voor injectie, 1250 mL | | 45,5400 | 45,5400 | | |
| B-184 ** | 0769-760 | 1 poche 1250 mL émulsion injectable, 1250 mL | 1 zak 1250 mL emulsie voor injectie, 1250 mL | | 38,4300 | 38,4300 | | |
| NUTRIFLEX LIPID PLUS B BRAUN MEDICAL ATC: B05BA10 | | | | | | | | |
| | 1717-297 | 1 poche 2500 ml émulsion injectable, 2500 ml | 1 zak 2500 ml emulsie voor injectie, 2500 ml | | 43,33 | 43,33 | | |
| B-184 * | 0769-786 | 1 poche 2500 mL émulsion injectable, 2500 mL | 1 zak 2500 mL emulsie voor injectie, 2500 mL | | 53,0400 | 53,0400 | | |
| B-184 ** | 0769-786 | 1 poche 2500 mL émulsion injectable, 2500 mL | 1 zak 2500 mL emulsie voor injectie, 2500 mL | | 45,9300 | 45,9300 | | |
| NUTRIFLEX LIPID PLUS B BRAUN MEDICAL ATC: B05BA10 | | | | | | | | |
| | 1717-289 | 1 poche 1875 ml émulsion injectable, 1875 ml | 1 zak 1875 ml emulsie voor injectie, 1875 ml | | 39,81 | 39,81 | | |
| B-184 * | 0769-778 | 1 poche 1875 mL émulsion injectable, 1875 mL | 1 zak 1875 mL emulsie voor injectie, 1875 mL | | 49,3100 | 49,3100 | | |
| B-184 ** | 0769-778 | 1 poche 1875 mL émulsion injectable, 1875 mL | 1 zak 1875 mL emulsie voor injectie, 1875 mL | | 42,2000 | 42,2000 | | |
| GLUCOSE 5 % + CHLORURE DE SODIUM 0,45% BAXTER ATC: B05BB02 | | | | | | | | |
| | 0724-666 | 10 poches 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 45 g/l / 50 g/l | 10 zakken 1000 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 45 g/l / 50 g/l | | 20,30 | 20,30 | | |
| B-182 * | 0724-666 | 1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 45 g/L/ 50 g/L | 1 zak 1000 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 45 g/L/ 50 g/L | | 2,6200 | 2,6200 | | |
| B-182 ** | 0724-666 | 1 poche 1000 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 45 g/L/ 50 g/L | 1 zak 1000 mL oplossing voor intraveineuze infusie, 45 g/L/ 50 g/L | | 2,1520 | 2,1520 | | |
| NUMETZAH G13% E 300 ml BAXTER ATC: B05BA10 | | | | | | | | |
| | 7700-370 | 10 poches à trois compartiments 300 ml émulsion pour perfusion, 300 ml | 10 driekamerzakken 300 ml emulsie voor infusie, 300 ml | | 790,00 | 790,00 | | |
| B-184 * | 7700-370 | 1 poche à trois compartiments 300 mL émulsion pour perfusion, 300 mL | 1 driekamerzak 300 mL emulsie voor infusie, 300 mL | | 84,4510 | 84,4510 | | |
| B-184 ** | 7700-370 | 1 poche à trois compartiments 300 mL émulsion pour perfusion, 300 mL | 1 driekamerzak 300 mL emulsie voor infusie, 300 mL | | 83,7400 | 83,7400 | | |
| NUMETZAH G16% E 500 ml BAXTER ATC: B05BA10 | | | | | | | | |
| | 7700-388 | 6 poches à trois compartiments 500 ml émulsion pour perfusion, 500 ml | 6 driekamerzakken 500 ml emulsie voor infusie, 500 ml | | 566,94 | 566,94 | | |
| B-184 * | 7700-388 | 1 poche à trois compartiments 500 mL émulsion pour perfusion, 500 mL | 1 driekamerzak 500 mL emulsie voor infusie, 500 mL | | 101,3450 | 101,3450 | | |

| | | | | | | | | |
|-------------------------|-----------------|--|---|--------------|---------------|---------------|--|--|
| B-184 ** | 7700-388 | 1 poche à trois compartiments 500 mL émulsion pour perfusion, 500 mL | 1 driekamerzak 500 mL emulsie voor infusie, 500 mL | | 100,1600 | 100,1600 | | |
| NUMETZAH G19% E 1000 ml | | BAXTER | | ATC: B05BA10 | | | | |
| | 7716-467 | 6 poches à trois compartiments 1000 ml émulsion pour perfusion, 1000 ml | 10 driekamerzakken 1000 ml emulsie voor infusie, 1000 ml | | 566,94 | 566,94 | | |
| B-184 * | 7716-467 | 1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL | 1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL | | 101,3450 | 101,3450 | | |
| B-184 ** | 7716-467 | 1 poche à trois compartiments 1000 mL émulsion pour perfusion, 1000 mL | 1 driekamerzak 1000 mL emulsie voor infusie, 1000 mL | | 100,1600 | 100,1600 | | |

4° au chapitre IV-B :

4° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 440201, la spécialité suivante est supprimée:

a) In § 440201, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| | | | | | |
|---|-----------------|---|--|---|--|
| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| CEFOTAXIME TEVA 1000 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DD01 | |
| | 0783-068 | 1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg | 1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg | | |
| B-112 * | 0783-068 | 1 flacon injectable 1000 mg solution injectable, 1 g | 1 injectieflacon 1000 mg oplossing voor injectie, 1 g | C | |

b) Au § 470101, la spécialité suivante est supprimée:

b) In § 470101, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| | | | | | |
|---|-----------------|--|---|--------------|--|
| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| LUCRIN DEPOT 3,75 mg (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | ATC: L02AE02 | |
| A-27 | 2195-832 | 1 flacon injectable 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 1,875 mg/ml | 1 injectieflacon 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 1,875 mg/ml | r | |
| | 2195-832 | | | | |
| A-27 * | 0778-936 | 1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 1,875 mg/mL | 1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 1,875 mg/mL | r | |
| A-27 ** | 0778-936 | 1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 1,875 mg/mL | 1 injectieflacon (+ ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 1,875 mg/mL | r | |

c) Au § 590000, la spécialité suivante est supprimée:

c) In § 590000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| ACETYLCYSTEINE TEVA 600 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: R05CB01 | |
| A-111 | 1328-087 | 30 sachet-doses 600 mg poudre pour solution buvable, 600 mg | 30 sachets 600 mg poeder voor drank, 600 mg | C | |
| | 1328-087 | | | | |
| A-111 *** | 0761-213 | 1 sachet-dose 600 mg solution buvable, 600 mg | 1 sachet 600 mg drank, 600 mg | C | |

d) Au § 860000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

d) In § 860000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|---|--------------|---------------|--------------------------------------|---|----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| OPTIRAY 350 mg l/ml | | GUERBET | | ATC: V08AB07 | | | | |
| | 7707-144 | 1 flacon injectable 500 ml solution injectable, 371 g | 1 injectieflacon 500 ml oplossing voor injectie, 371 g | | 171,80 | 171,80 | | |
| B-178 * | 7707-144 | 10 mL solution injectable, 742 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500) | 10 mL oplossing voor injectie, 742 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500) | | 3,7844 | 3,7844 | | |
| B-178 ** | 7707-144 | 10 mL solution injectable, 742 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500) | 10 mL oplossing voor injectie, 742 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500) | | 3,6422 | 3,6422 | | |

e) Au § 1330100, la spécialité suivante est supprimée:

e) In § 1330100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--------------------|---------------------------|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| DIFLUCAN (PI-Pharma) | | PI-PHARMA | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J02AC01 | |
| A-53 | 2195-642 | 10 gélules, 200 mg | 10 capsules, hard, 200 mg | R | |
| | 2195-642 | | | | |
| A-53 * | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |
| A-53 ** | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |
| A-53 *** | 0779-025 | 1 gélule, 200 mg | 1 capsule, hard, 200 mg | R | |

f) Au § 2070000, la spécialité suivante est supprimée:

f) In § 2070000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|----------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| GASVORMIGE MEDISCHE ZUURSTOF 0,4 M ³ MET SPAARVENTIEL | | MESSER BELGIUM | | ATC: V03AN01 | |
| A-60 * | 0750-083 | 0,4 m ³ gaz pour inhalation, 100 % | 0,4 m ³ inhalatiegas, 100 % | | |
| | 0750-083 | 0,4 , 100 % | 0,4 , 100 % | | |

g) Au § 2340000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

g) In § 2340000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|----------|---|--|--------------|---------------|--------------------------------------|---|----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| FASTURTEC 1,5 mg | | SANOFI-AVENTIS BELGIUM | | ATC: V03AF07 | | | | |
| B-257 * | 0770-669 | 3 flacons injectables 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 1,5 mg/ml | 3 injectieflacons 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1,5 mg/ml | | 149,42 | 149,42 | | |
| | 0770-669 | 1 flacon injectable (+ ampoule) 1 mL solution pour perfusion, 1,5 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3) | 1 injectieflacon (+ ampul) 1 mL oplossing voor infusie, 1,5 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3) | | 55,1667 | 55,1667 | | |
| B-257 ** | 0770-669 | 1 flacon injectable (+ ampoule) 1 mL solution pour perfusion, 1,5 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3) | 1 injectieflacon (+ ampul) 1 mL oplossing voor infusie, 1,5 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3) | | 52,7967 | 52,7967 | | |

h) Au § 2560102, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

h) In § 2560102, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|----------|--|--|--------------|---------------|--------------------------------------|---|----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| VORICONAZOLE MYLAN 200 mg | | MYLAN | | ATC: J02AC03 | | | | |
| | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg | 1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg | | 67,43 | 67,43 | | |

| | | | | | | | | |
|--------------------------|-----------------|--|---|---|--------------|--------------|--|--|
| B-134 * | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 78,5900 | 78,5900 | | |
| B-134 ** | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 71,4800 | 71,4800 | | |
| VORICONAZOLE TEVA 200 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | | ATC: J02AC03 | | | |
| B-134 * | 7714-702 | 200 mg poudre pour solution pour infusion, 200 mg | 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg | | 67,43 | 67,43 | | |
| B-134 * | 7714-702 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveineuze infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 78,5900 | 78,5900 | | |
| B-134 ** | 7714-702 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveineuze infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 71,4800 | 71,4800 | | |

i) Au § 2560200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

i) In § 2560200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|---|------------|---------------|--------------------------------------|---|----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| VORICONAZOLE MYLAN 200 mg | | MYLAN | | | ATC: J02AC03 | | | |
| B-134 * | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution pour perfusion, 200 mg | 1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg | | 67,43 | 67,43 | | |
| B-134 * | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 78,5900 | 78,5900 | | |

| | | | | | | | | |
|--------------------------|-----------------|--|--|--------------|--------------|--------------|--|--|
| B-134 ** | 7715-550 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion, 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 71,4800 | 71,4800 | | |
| VORICONAZOLE TEVA 200 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: J02AC03 | | | | |
| B-134 * | 7714-702 | 200 mg poudre pour solution pour infusion, 200 mg | 200 mg poeder voor oplossing voor infusie, 200 mg | | 67,43 | 67,43 | | |
| | 7714-702 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 78,5900 | 78,5900 | | |
| B-134 ** | 7714-702 | 1 flacon injectable 200 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 200 mg (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 200 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 200 mg (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | G | 71,4800 | 71,4800 | | |

j) Au § 3380300, la spécialité suivante est supprimée:

j) In § 3380300, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|-----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs | Opm |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | |
| A-125 | 2659-969 | 100 comprimés gastro-résistants, 40 mg | 100 maagsapresistente tabletten, 40 mg | G | |
| | 2659-969 | | | | |
| A-125 * | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |
| A-125 ** | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |
| A-125 *** | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |

k) Au § 3380400, la spécialité suivante est supprimée:

k) In § 3380400, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|-----|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs | Opm |
| PANTOPRAZOLE TAKEDA 40 mg | | TAKEDA BELGIUM | | ATC: A02BC02 | |
| A-126 | 2659-969 | 100 comprimés gastro-résistants, 40 mg | 100 maagsapresistente tabletten, 40 mg | G | |
| | 2659-969 | | | | |
| A-126 * | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |
| A-126 ** | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapresistente tablet, 40 mg | G | |

| | | | | | |
|-----------|----------|---------------------------------------|--------------------------------------|---|--|
| A-126 *** | 7718-729 | 1 comprimé gastro-résistant, 40 mg | 1 maagsapersistente tablet, 40 mg | G | |
|-----------|----------|---------------------------------------|--------------------------------------|---|--|

l) Au § 3700100, les spécialités suivantes sont supprimées:

l) In § 3700100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| A-81 * | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| A-81 ** | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| A-81 * | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| A-81 ** | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 30 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| A-81 * | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| A-81 ** | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |

m) Au § 3700200, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 3700200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| B-279 * | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | C | |

| | | | | | |
|------------------|-----------------|---|---|--------------|--|
| B-279 ** | 0783-399 | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | C | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| B-279 * | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| B-279 * | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| B-279 ** | 0783-407 | 1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| PAMIDRIN 3 mg/ml | | TEVA PHARMA BELGIUM | | ATC: M05BA03 | |
| B-279 * | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 30 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| B-279 * | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |
| B-279 ** | 0783-423 | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL | C | |

n) Au § 4530100, la spécialité suivante est supprimée:

n) In § 4530100, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--------------------------------|---------------------------------|--------------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| CASODEX (IMPEXECO) 50 mg | | IMPEXECO | | ATC: L02BB03 | |
| A-27 | 2990-851 | 28 comprimés pelliculés, 50 mg | 28 filmomhulde tabletten, 50 mg | R | |
| | 2990-851 | | | | |
| A-27 * | 7700-750 | 1 comprimé pelliculé, 50 mg | 1 filmomhulde tablet, 50 mg | R | |
| A-27 ** | 7700-750 | 1 comprimé pelliculé, 50 mg | 1 filmomhulde tablet, 50 mg | R | |
| A-27 *** | 7700-750 | 1 comprimé pelliculé, 50 mg | 1 filmomhulde tablet, 50 mg | R | |

o) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

o) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | |
|---|-----------------|--|---|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | |
| LESCOL-EXEL 80 | | NOVARTIS PHARMA | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA04 | |
| A-45 | 1687-771 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | R | |
| | 1687-771 | | | | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05 | |
| A-45 | 2760-593 | 90 comprimés pelliculés, 40 mg | 90 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | |
| | 2760-593 | | | | |

| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | |
|-------------------------------|-----------------------------|--------------------------------|---------------------------------|---|--|--------------|--|
| A-45 | 1757-053 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | |
| A-45 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| A-45 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| A-45 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | |
| A-45 | 1757-079 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | | | |
| A-45 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |
| A-45 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |
| A-45 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |

p) Au § 8310100, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

p) In § 8310100, 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 v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | I | II | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 * | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2452 | 0,2452 | +0,0000 | +0,0000 | |
| A-45 ** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2014 | 0,2014 | | | |
| A-45 *** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2390 | 0,2390 | 0,0000 | 0,0000 | |

q) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

q) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|---|--|--------------|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | | |
| LESCOL-EXEL 80 | | NOVARTIS PHARMA | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA04 | | | |
| A-45 | 1687-771 1687-771 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | R | | | | | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 | 2760-593 2760-593 | 90 comprimés pelliculés, 40 mg | 90 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | | | | | |

| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | |
|-------------------------------|-----------------------------|--------------------------------|---------------------------------|---|--|--------------|--|
| A-45 | 1757-053 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | |
| A-45 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| A-45 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| A-45 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | |
| A-45 | 1757-079 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | | | |
| A-45 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |
| A-45 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |
| A-45 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | |

r) Au § 8310200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

r) In § 8310200, 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 v tegem <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | I | II | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 * | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2452 | 0,2452 | +0,0000 | +0,0000 | |
| A-45 ** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2014 | 0,2014 | | | |
| A-45 *** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2390 | 0,2390 | 0,0000 | 0,0000 | |

s) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

s) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|-----------------------------|--|---|---|--|--------------|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | | |
| LESCOL-EXEL 80 | | NOVARTIS PHARMA | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA04 | | | |
| A-45 | 1687-771 1687-771 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | R | | | | | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 | 2760-593 2760-593 | 90 comprimés pelliculés, 40 mg | 90 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | | | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | | |
| A-45 | 1757-053 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | | | |

| | | | | | | |
|-------------------------------|-----------------|--------------------------------|---------------------------------|---|--|--------------|
| A-45 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | |
| A-45 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | |
| A-45 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 |
| A-45 | 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | | |
| | 1757-079 | | | | | |
| A-45 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | |
| A-45 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | |
| A-45 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | |

t) Au § 8310300, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

t) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|---------------|--------------------------------------|---------|---------|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 * | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2452 | 0,2452 | +0,0000 | +0,0000 | |
| A-45 ** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2014 | 0,2014 | | | |
| A-45 *** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2390 | 0,2390 | 0,0000 | 0,0000 | |

u) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

u) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|---|---|--|--------------|--|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | | |
| LESCOL-EXEL 80 | | NOVARTIS PHARMA | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA04 | | | |
| A-45 | 1687-771 | 28 comprimés à libération prolongée, 80 mg | 28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | R | | | | | |
| | 1687-771 | | | | | | | | |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | | |
| A-45 | 2760-593 | 90 comprimés pelliculés, 40 mg | 90 filmomhulde tabletten, 40 mg | R | | | | | |
| | 2760-593 | | | | | | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | | |
| A-45 | 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | | | |
| | 1757-053 | | | | | | | | |
| A-45 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | | |
| A-45 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | | |

| | | | | | |
|-------------------------------|-----------------|--------------------------------|---------------------------------|---|--|
| A-45 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | |
| ATC: C10AA01 | | | | | |
| A-45 | 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | |
| | 1757-079 | | | | |
| A-45 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |
| A-45 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |
| A-45 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | |

v) Au § 8310400, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

v) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|------------|-----------------------------|---------|---------|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | Prix Prijs | Base de remb. Basis v tegem | I | II |
| LIPITOR 40 mg (Impexeco) | | IMPEXECO | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA05 | | |
| A-45 * | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2452 | 0,2452 | +0,0000 | +0,0000 |
| A-45 ** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2014 | 0,2014 | | |
| A-45 *** | 0759-258 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | R | 0,2390 | 0,2390 | 0,0000 | 0,0000 |

w) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

w) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--------------------------------|---------------------------------|---|--|--------------|--|--|
| Cat. | Code | Conditionnements | Verpakkingen | Obs Opm | | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 20 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | |
| A-45 | 1757-053 | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | G | | | | |
| | 1757-053 | | | | | | | |
| A-45 * | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | |
| A-45 ** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | |
| A-45 *** | 0774-000 | 1 comprimé pelliculé, 20 mg | 1 filmomhulde tablet, 20 mg | G | | | | |
| SIMVASTATINE-RATIOPHARM 40 mg | | TEVA PHARMA BELGIUM | | (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) | | ATC: C10AA01 | | |
| A-45 | 1757-079 | 98 comprimés pelliculés, 40 mg | 98 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | | | | |
| | 1757-079 | | | | | | | |
| A-45 * | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | | |
| A-45 ** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | | |
| A-45 *** | 0774-018 | 1 comprimé pelliculé, 40 mg | 1 filmomhulde tablet, 40 mg | G | | | | |

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 17 octobre 2017.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 17 oktober 2017.

M. DE BLOCK