

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/30420]

12 FEBRUARI 2018. — 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, artikel 35bis § 8, derde 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 39 en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 5 december 2017 ;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 23 november 2017 en 18 december 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 24 november 2017 en 21 december 2017;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 4 en 22 december 2017;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 9 januari 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 :

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/30420]

12 FEVRIER 2018. — 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, article 35bis, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1<sup>er</sup>, 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 39 et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la proposition de la Commission de Remboursement des Médicaments, émise le 5 décembre 2017;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 23 novembre 2017 et le 18 décembre 2017;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 24 novembre 2017 et du 21 décembre 2017;

Vu les notifications aux demandeurs des 4 et 22 décembre 2017;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 9 janvier 2018, en application de l'article 84, § 1er, alinéa 1er, 2° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** 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 :

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

1° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |  |   |  |  |
|---|-----------------|--|---|--|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen                                       | Conditionnements  | Opm<br>Obs   |  |
| ACETYL-CYSTEINE SANDOZ 600 mg                 |                 | SANDOZ   |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: R05CB01 |  |
|   | <b>0767-376</b> | <b>60 bruistabletten, 600 mg</b>                   | <b>60 comprimés effervescents, 600 mg</b>               |  |  |
| C-27 *  | 0767-376        | 1 bruistablet, 600 mg                              | 1 comprimé effervescent, 600 mg                         | G  |  |
| C-27 **                                       | 0767-376        | 1 bruistablet, 600 mg                              | 1 comprimé effervescent, 600 mg                         | G  |  |
| AMIODARONE SANDOZ 200 mg                      |                 | SANDOZ   |   | ATC: C01BD01   |  |
| B-11  | 2101-012        | 20 tabletten, 200 mg                               | 20 comprimés, 200 mg                                    | G  |  |
|   | <b>2101-012</b> |  |   |  |  |
| B-11  | 3157-815        | 100 tabletten, 200 mg                              | 100 comprimés, 200 mg                                   | G  |  |
|   | <b>3157-815</b> |  |   |  |  |
| B-11 *  | 0775-874        | 1 tablet, 200 mg                                   | 1 comprimé, 200 mg                                      | G  |  |
| B-11 **                                       | 0775-874        | 1 tablet, 200 mg                                   | 1 comprimé, 200 mg                                      | G  |  |
| AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AB 875 mg/125 mg  |                 | AUROBINDO PHARMA                                   |   | ATC: J01CR02   |  |
| C-37  | 3532-587        | 10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg          | 10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg                | G  |  |
|   | <b>3532-587</b> |  |   |  |  |
| C-37  | 3532-595        | 20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg          | 20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg                | G  |  |
|   | <b>3532-595</b> |  |   |  |  |
| C-37 *  | 7718-000        | 1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg                    | G  |  |
| C-37 **                                       | 7718-000        | 1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg                    | G  |  |
| C-37 ***                                      | 7718-000        | 1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg                    | G  |  |
| AMOXICILLINE TEVA 250 mg/5 ml                 |                 | TEVA PHARMA BELGIUM                                |   | ATC: J01CA04   |  |
| C-37  | 1226-075        | 1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml | 1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml | G  |  |
|   | <b>1226-075</b> |  |   |  |  |
| C-37 *  | 0744-433        | 5 mL suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/mL        | 5 mL suspension buvable, 50 mg/mL                       | G  |  |
| C-37 **                                       | 0744-433        | 5 mL suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/mL        | 5 mL suspension buvable, 50 mg/mL                       | G  |  |
| AMOXICLAV APOTEX 500 mg/125 mg                |                 | APOTEX   |   | ATC: J01CR02   |  |
| C-37  | 2883-312        | 16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg          | 16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg                | G  |  |
|   | <b>2883-312</b> |  |   |  |  |
| C-37  | 2886-448        | 30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg          | 30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg                | G  |  |
|   | <b>2886-448</b> |  |   |  |  |
| C-37 *  | 0754-762        | 1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg                    | G  |  |
| C-37 **                                       | 0754-762        | 1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg                    | G  |  |
| C-37 ***                                      | 0754-762        | 1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg               | 1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg                    | G  |  |

|                                |                             |  |  |  |  |
|--------------------------------|-----------------------------|--|--|--|--|
| ARIPIRAZOL SANDOZ 10 mg        |                             | SANDOZ   |  | ATC: N05AX12   |  |
| B-72                           | 3351-749<br><b>3351-749</b> | 56 tabletten, 10 mg  | 56 comprimés, 10 mg  | G  |  |
| ARIPIRAZOL SANDOZ 15 mg        |                             | SANDOZ   |  | ATC: N05AX12   |  |
| B-72                           | 3351-772<br><b>3351-772</b> | 56 tabletten, 15 mg  | 56 comprimés, 15 mg  | G  |  |
| ARIPIRAZOL SANDOZ 30 mg        |                             | SANDOZ   |  | ATC: N05AX12   |  |
| B-72                           | 3351-806<br><b>3351-806</b> | 56 tabletten, 30 mg  | 56 comprimés, 30 mg  | G  |  |
| BUPRENORFINE SANDOZ 35 µg/h    |                             | SANDOZ   |  | ATC: N02AE01   |  |
| B-56                           | 3520-368<br><b>3520-368</b> | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 35 µg/h                               | 5 dispositifs transdermiques, 35 µg/h  | G  |  |
| BUPRENORFINE SANDOZ 52,5 µg/h  |                             | SANDOZ   |  | ATC: N02AE01   |  |
| B-56                           | 3520-491<br><b>3520-491</b> | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 52,5 µg/h                             | 5 dispositifs transdermiques, 52,5 µg/h  | G  |  |
| BUPRENORFINE SANDOZ 70 µg/h    |                             | SANDOZ   |  | ATC: N02AE01   |  |
| B-56                           | 3520-376<br><b>3520-376</b> | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 70 µg/h                               | 5 dispositifs transdermiques, 70 µg/h  | G  |  |
| CEFUROXIM SODIUM SANDOZ 750 mg |                             | SANDOZ   |  | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DC02 |  |
|                                | <b>0782-565</b>             | <b>10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg</b> | <b>10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg</b>       |  |  |
| B-111 **                       | 0782-565                    | 1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg                      | 1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg                             | G  |  |
| CIMETIDINE SANDOZ 400 mg       |                             | SANDOZ   |  | ATC: A02BA01   |  |
| C-30                           | 2379-691<br><b>2379-691</b> | 60 bruistabletten, 400 mg  | 60 comprimés effervescents, 400 mg   | G  |  |
| C-30 *                         | 0785-311                    | 1 bruistablet, 400 mg  | 1 comprimé effervescent, 400 mg  | G  |  |
| C-30 **                        | 0785-311                    | 1 bruistablet, 400 mg  | 1 comprimé effervescent, 400 mg  | G  |  |
| C-30 ***                       | 0785-311                    | 1 bruistablet, 400 mg  | 1 comprimé effervescent, 400 mg  | G  |  |
| CIMETIDINE SANDOZ 800 mg       |                             | SANDOZ   |  | ATC: A02BA01   |  |
| C-30                           | 1525-609<br><b>1525-609</b> | 30 bruistabletten, 800 mg  | 30 comprimés effervescents, 800 mg   | G  |  |
| C-30 *                         | 0762-922                    | 1 bruistablet, 800 mg  | 1 comprimé effervescent, 800 mg  | G  |  |
| C-30 **                        | 0762-922                    | 1 bruistablet, 800 mg  | 1 comprimé effervescent, 800 mg  | G  |  |
| C-30 ***                       | 0762-922                    | 1 bruistablet, 800 mg  | 1 comprimé effervescent, 800 mg  | G  |  |
| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml      |                             | EUROGENERICS   |  | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02 |  |
|                                | <b>0754-820</b>             | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b>  | <b>1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b> |  |  |
| B-125 *                        | 0754-820                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL         | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL        | G  |  |
| B-125 **                       | 0754-820                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL         | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL        | G  |  |

| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml          |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |   | ATC: J01MA02 |  |
|------------------------------------|-----------------------------|---|---|---|---|--------------|--|
| B-125 *                            | <b>0754-812</b><br>0754-812 | <b>1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL | <b>1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL |   | G |              |  |
| B-125 **                           | 0754-812                    | 1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL   |   | G |              |  |
| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml          |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |   | ATC: J01MA02 |  |
| B-125 *                            | <b>0754-838</b><br>0754-838 | <b>1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL   | <b>1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL   |   | G |              |  |
| B-125 **                           | 0754-838                    | 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL   | 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL  |   | G |              |  |
| CLAUDIA-35                         |                             | SANDOZ  |   |   |   | ATC: G03HB01 |  |
| Cx-13                              | 2614-857                    | 273 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg  | 273 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg  |   | G |              |  |
| Cx-13 *                            | <b>2614-857</b><br>0782-706 | 1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg  | 1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg   |   | G |              |  |
| Cx-13 **                           | 0782-706                    | 1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg  | 1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg   |   | G |              |  |
| CO-OLMESARTAN SANDOZ 20 mg/12,5 mg |                             | SANDOZ  |   |   |   | ATC: C09DA08 |  |
| B-224                              | 3458-718                    | 28 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg   | 28 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg  |   | G |              |  |
|                                    | <b>3458-718</b>             |   |   |   |   |              |  |
| CO-OLMESARTAN SANDOZ 40 mg/12,5 mg |                             | SANDOZ  |   |   |   | ATC: C09DA08 |  |
| B-224                              | 3458-734                    | 28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 12,5 mg   | 28 comprimés pelliculés, 40 mg / 12,5 mg  |   | G |              |  |
|                                    | <b>3458-734</b>             |   |   |   |   |              |  |
| CO-OLMESARTAN SANDOZ 40 mg/25 mg   |                             | SANDOZ  |   |   |   | ATC: C09DA08 |  |
| B-224                              | 3458-759                    | 28 filmomhulde tabletten, 40 mg / 25 mg   | 28 comprimés pelliculés, 40 mg / 25 mg  |   | G |              |  |
|                                    | <b>3458-759</b>             |   |   |   |   |              |  |
| CO-QUINAPRIL SANDOZ 20/12,5 mg     |                             | SANDOZ  |   |   |   | ATC: C09BA06 |  |
| B-21                               | 2312-528                    | 56 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg   | 56 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg  |   | G |              |  |
|                                    | <b>2312-528</b>             |   |   |   |   |              |  |
| COZAAR PLUS                        |                             | MSD BELGIUM   |   |   |   | ATC: C09DA01 |  |
| B-224                              | 1381-409                    | 28 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg   | 28 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg  |   | R |              |  |
|                                    | <b>1381-409</b>             |   |   |   |   |              |  |
| DEPONIT 10                         |                             | TAKEDA BELGIUM  |   |   |   | ATC: C01DA02 |  |
| B-3                                | 0027-532                    | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h   | 30 dispositifs transdermiques, 10 mg/24h  |   |   |              |  |
|                                    | <b>0027-532</b>             |   |   |   |   |              |  |
| B-3 *                              | 0736-280                    | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h   | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h   |   |   |              |  |
| B-3 **                             | 0736-280                    | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h   | 1 dispositif transdermique, 10 mg/24h   |   |   |              |  |

| DEPONIT 5                    |                             | TAKEDA BELGIUM  |   | ATC: C01DA02 |  |
|------------------------------|-----------------------------|---|---|--------------|--|
| B-3                          | 0290-775<br><b>0290-775</b> | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h                                | 30 dispositifs transdermiques, 5 mg/24h                                     |              |  |
| B-3 *                        | 0742-072                    | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h                                  | 1 dispositif transdermique, 5 mg/24h  |              |  |
| B-3 **                       | 0742-072                    | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 5 mg/24h                                  | 1 dispositif transdermique, 5 mg/24h  |              |  |
| DICLOFENAC SANDOZ 75 mg/3 ml |                             | SANDOZ  |   | ATC: M01AB05 |  |
| B-60                         | 1690-502<br><b>1690-502</b> | 6 ampullen 3 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml                               | 6 ampoules 3 ml solution injectable, 25 mg/ml                               | G            |  |
| B-60 *                       | 0770-255                    | 1 ampul 3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL                                  | 1 ampoule 3 mL solution injectable, 25 mg/mL                                | G            |  |
| B-60 **                      | 0770-255                    | 1 ampul 3 mL oplossing voor injectie, 25 mg/mL                                  | 1 ampoule 3 mL solution injectable, 25 mg/mL                                | G            |  |
| DOCETAXEL SANDOZ 10 mg/ml    |                             | SANDOZ  |   | ATC: L01CD02 |  |
|                              | <b>0755-579</b>             | <b>1 injectieflacon 16 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml</b> | <b>1 flacon injectable 16 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml</b> |              |  |
| A-28 *                       | 0755-579                    | 1 injectieflacon 16 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL            | 1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL | G            |  |
| A-28 **                      | 0755-579                    | 1 injectieflacon 16 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL            | 1 flacon injectable 16 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL | G            |  |
| DOCETAXEL SANDOZ 10 mg/ml    |                             | SANDOZ  |   | ATC: L01CD02 |  |
|                              | <b>7701-063</b>             | <b>1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml</b>  | <b>1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml</b>  |              |  |
| A-28 *                       | 7701-063                    | 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL             | 1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL  | G            |  |
| A-28 **                      | 7701-063                    | 1 injectieflacon 2 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL             | 1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL  | G            |  |
| DOCETAXEL SANDOZ 10 mg/ml    |                             | SANDOZ  |   | ATC: L01CD02 |  |
|                              | <b>7701-071</b>             | <b>1 injectieflacon 8 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml</b>  | <b>1 flacon injectable 8 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml</b>  |              |  |
| A-28 *                       | 7701-071                    | 1 injectieflacon 8 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL             | 1 flacon injectable 8 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL  | G            |  |
| A-28 **                      | 7701-071                    | 1 injectieflacon 8 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL             | 1 flacon injectable 8 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL  | G            |  |
| DULOXETINE SANDOZ 30 mg      |                             | SANDOZ  |   | ATC: N06AX21 |  |
| B-73                         | 3426-517<br><b>3426-517</b> | 7 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg                                       | 7 gélules gastro-résistantes, 30 mg   | G            |  |
| EMCONCOR 10 mg (Pi-Pharma)   |                             | PI-PHARMA   |   | ATC: C07AB07 |  |
| B-15                         | 2991-065<br><b>2991-065</b> | 56 filmomhulde tabletten, 10 mg   | 56 comprimés pelliculés, 10 mg  | R            |  |
| B-15 *                       | 7700-842                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg   | 1 comprimé pelliculé, 10 mg   | R            |  |
| B-15 **                      | 7700-842                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg   | 1 comprimé pelliculé, 10 mg   | R            |  |
| B-15 ***                     | 7700-842                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg   | 1 comprimé pelliculé, 10 mg   | R            |  |

| EMCONCOR MITIS 5 mg (Pi-Pharma) |                             | PI-PHARMA   |  | ATC: C07AB07 |  |
|---------------------------------|-----------------------------|---|--|--------------|--|
| B-15                            | 2991-040<br><b>2991-040</b> | 56 filmomhulde tabletten, 5 mg                                      | 56 comprimés pelliculés, 5 mg  | R            |  |
| B-15 *                          | 7700-834                    | 1 filmomhulde tablet, 5 mg  | 1 comprimé pelliculé, 5 mg   | R            |  |
| B-15 **                         | 7700-834                    | 1 filmomhulde tablet, 5 mg  | 1 comprimé pelliculé, 5 mg   | R            |  |
| B-15 ***                        | 7700-834                    | 1 filmomhulde tablet, 5 mg  | 1 comprimé pelliculé, 5 mg   | R            |  |
| EPIRUBICINE SANDOZ 2 mg/ml      |                             | SANDOZ  |  | ATC: L01DB03 |  |
| A-25                            | 2566-909<br><b>2566-909</b> | 1 injectieflacon 25 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml  | 1 flacon injectable 25 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml  | G            |  |
| A-25 *                          | 0790-618                    | 1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL  | G            |  |
| A-25 **                         | 0790-618                    | 1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL  | G            |  |
| EPIRUBICINE SANDOZ 2 mg/ml      |                             | SANDOZ  |  | ATC: L01DB03 |  |
| A-25                            | 2566-917<br><b>2566-917</b> | 1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml | 1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml | G            |  |
| A-25 *                          | 0790-626                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL | G            |  |
| A-25 **                         | 0790-626                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL | G            |  |
| EPIRUBICINE SANDOZ 2 mg/ml      |                             | SANDOZ  |  | ATC: L01DB03 |  |
| A-25                            | 3040-391<br><b>3040-391</b> | 1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml  | 1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml  | G            |  |
| A-25 *                          | 0790-964                    | 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL  | G            |  |
| A-25 **                         | 0790-964                    | 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL  | G            |  |
| EPIRUBICINE SANDOZ 2 mg/ml      |                             | SANDOZ  |  | ATC: L01DB03 |  |
| A-25                            | 3040-375<br><b>3040-375</b> | 1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml   | 1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml   | G            |  |
| A-25                            | 3040-383<br><b>3040-383</b> | 5 injectieflacons 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml  | 5 flacons injectables 5 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml | G            |  |
| A-25 *                          | 0790-600                    | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL   | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL   | G            |  |
| A-25 **                         | 0790-600                    | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL   | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL   | G            |  |
| ESCITALOPRAM SANDOZ 10 mg       |                             | SANDOZ  |  | ATC: N06AB10 |  |
| B-73                            | 3143-567<br><b>3143-567</b> | 30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg                               | 30 comprimés orodispersibles, 10 mg                                      | G            |  |
| B-73                            | 3143-575<br><b>3143-575</b> | 60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg                               | 60 comprimés orodispersibles, 10 mg                                      | G            |  |
| B-73                            | 3143-583<br><b>3143-583</b> | 90 orodispergeerbare tabletten, 10 mg                               | 90 comprimés orodispersibles, 10 mg                                      | G            |  |
| B-73 *                          | 7707-656                    | 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg                                   | 1 comprimé orodispersible, 10 mg   | G            |  |
| B-73 **                         | 7707-656                    | 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg                                   | 1 comprimé orodispersible, 10 mg   | G            |  |

|                                |                 |  |   |              |  |
|--------------------------------|-----------------|--|---|--------------|--|
| B-73 ***                       | 7707-656        | 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg                | 1 comprimé orodispersible, 10 mg        | G            |  |
| ESCITALOPRAM SANDOZ 20 mg      |                 | SANDOZ   |   | ATC: N06AB10 |  |
| B-73                           | 3143-591        | 90 orodispergeerbare tabletten, 20 mg            | 90 comprimés orodispersibles, 20 mg     | G            |  |
|                                | <b>3143-591</b> |  |   |              |  |
| B-73 *                         | 7708-134        | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg                | 1 comprimé orodispersible, 20 mg        | G            |  |
| B-73 **                        | 7708-134        | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg                | 1 comprimé orodispersible, 20 mg        | G            |  |
| B-73 ***                       | 7708-134        | 1 orodispergeerbare tablet, 20 mg                | 1 comprimé orodispersible, 20 mg        | G            |  |
| ESCITALOPRAM SANDOZ 5 mg       |                 | SANDOZ   |   | ATC: N06AB10 |  |
| B-73                           | 3143-559        | 30 orodispergeerbare tabletten, 5 mg             | 30 comprimés orodispersibles, 5 mg      | G            |  |
|                                | <b>3143-559</b> |  |   |              |  |
| B-73 *                         | 7708-126        | 1 orodispergeerbare tablet, 5 mg                 | 1 comprimé orodispersible, 5 mg         | G            |  |
| B-73 **                        | 7708-126        | 1 orodispergeerbare tablet, 5 mg                 | 1 comprimé orodispersible, 5 mg         | G            |  |
| B-73 ***                       | 7708-126        | 1 orodispergeerbare tablet, 5 mg                 | 1 comprimé orodispersible, 5 mg         | G            |  |
| FENTANYL MATRIX MYLAN 100 µg/h |                 | MYLAN  |   | ATC: N02AB03 |  |
| B-56                           | 3004-298        | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 100 µg/h | 10 dispositifs transdermiques, 100 µg/h | G            |  |
|                                | <b>3004-298</b> |  |   |              |  |
| B-56 *                         | 7701-444        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 100 µg/h   | 1 dispositif transdermique, 100 µg/h    | G            |  |
| B-56 **                        | 7701-444        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 100 µg/h   | 1 dispositif transdermique, 100 µg/h    | G            |  |
| FENTANYL MATRIX MYLAN 12 µg/h  |                 | MYLAN  |   | ATC: N02AB03 |  |
| B-56                           | 3004-256        | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 12 µg/h  | 10 dispositifs transdermiques, 12 µg/h  | G            |  |
|                                | <b>3004-256</b> |  |   |              |  |
| B-56 *                         | 7701-402        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 12 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 12 µg/h     | G            |  |
| B-56 **                        | 7701-402        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 12 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 12 µg/h     | G            |  |
| FENTANYL MATRIX MYLAN 25 µg/h  |                 | MYLAN  |   | ATC: N02AB03 |  |
| B-56                           | 3004-264        | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 25 µg/h  | 10 dispositifs transdermiques, 25 µg/h  | G            |  |
|                                | <b>3004-264</b> |  |   |              |  |
| B-56 *                         | 7701-410        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 25 µg/h     | G            |  |
| B-56 **                        | 7701-410        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 25 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 25 µg/h     | G            |  |
| FENTANYL MATRIX MYLAN 50 µg/h  |                 | MYLAN  |   | ATC: N02AB03 |  |
| B-56                           | 3004-272        | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 50 µg/h  | 10 dispositifs transdermiques, 50 µg/h  | G            |  |
|                                | <b>3004-272</b> |  |   |              |  |
| B-56 *                         | 7701-428        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 50 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 50 µg/h     | G            |  |
| B-56 **                        | 7701-428        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 50 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 50 µg/h     | G            |  |
| FENTANYL MATRIX MYLAN 75 µg/h  |                 | MYLAN  |   | ATC: N02AB03 |  |
| B-56                           | 3004-280        | 10 pleisters voor transdermaal gebruik, 75 µg/h  | 10 dispositifs transdermiques, 75 µg/h  | G            |  |
|                                | <b>3004-280</b> |  |   |              |  |
| B-56 *                         | 7701-436        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 75 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 75 µg/h     | G            |  |
| B-56 **                        | 7701-436        | 1 pleister voor transdermaal gebruik, 75 µg/h    | 1 dispositif transdermique, 75 µg/h     | G            |  |

|                                  |                             |  |   |  |  |
|----------------------------------|-----------------------------|--|---|--|--|
| FENTANYL MATRIX SANDOZ 12,5 µg/h |                             | SANDOZ   |   | ATC: N02AB03   |  |
| B-56                             | 2445-351<br><b>2445-351</b> | 5 pleisters voor transdermaal gebruik, 12,5 µg/h   | 5 dispositifs transdermiques, 12,5 µg/h   | G  |  |
| FLUCONAZOLE EG 2 mg/ml           |                             | EUROGENERICS   |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J02AC01 |  |
| B-134 *                          | <b>0755-140</b><br>0755-140 | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL<br>(Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2) | <b>1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL<br>(Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2) | G  |  |
| B-134 **                         | 0755-140                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL<br>(Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2)  | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL<br>(Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2)   | G  |  |
| FLUOXETINE SANDOZ 20 mg          |                             | SANDOZ   |   | ATC: N06AB03   |  |
| B-73                             | 2050-466<br><b>2050-466</b> | 56 capsules, hard, 20 mg   | 56 gélules, 20 mg   | G  |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg         |                             | SANDOZ   |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA04 |  |
| B-41                             | 2733-053<br><b>2733-053</b> | 28 capsules, hard, 40 mg   | 28 gélules, 40 mg   | G  |  |
| B-41                             | 2733-046<br><b>2733-046</b> | 98 capsules, hard, 40 mg   | 98 gélules, 40 mg   | G  |  |
| B-41 *                           | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G  |  |
| B-41 **                          | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G  |  |
| B-41 ***                         | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G  |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg         |                             | SANDOZ   |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA04 |  |
| B-41                             | 2732-873<br><b>2732-873</b> | 98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg  | 98 comprimés à libération prolongée, 80 mg  | G  |  |
| B-41 *                           | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg  | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg  | G  |  |
| B-41 **                          | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg  | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg  | G  |  |
| B-41 ***                         | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg  | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg  | G  |  |
| FLUVOXAMINE SANDOZ 100 mg        |                             | SANDOZ   |   | ATC: N06AB08   |  |
| B-73                             | 1576-859<br><b>1576-859</b> | 30 filmomhulde tabletten, 100 mg   | 30 comprimés pelliculés, 100 mg   | G  |  |
| B-73                             | 3091-899<br><b>3091-899</b> | 100 filmomhulde tabletten, 100 mg  | 100 comprimés pelliculés, 100 mg  | G  |  |
| B-73 *                           | 0766-436                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg   | 1 comprimé pelliculé, 100 mg  | G  |  |
| B-73 **                          | 0766-436                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg   | 1 comprimé pelliculé, 100 mg  | G  |  |
| B-73 ***                         | 0766-436                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg   | 1 comprimé pelliculé, 100 mg  | G  |  |
| FORTAL                           |                             | SANOFI-AVENTIS BELGIUM   |   | ATC: N02AD01   |  |
| B-56                             | 0112-425<br><b>0112-425</b> | 30 tabletten, 50 mg  | 30 comprimés, 50 mg   |  |  |
| B-56 *                           | 0707-620                    | 1 tablet, 50 mg  | 1 comprimé, 50 mg   |  |  |
| B-56 **                          | 0707-620                    | 1 tablet, 50 mg  | 1 comprimé, 50 mg   |  |  |

|                            |                             |  |   |              |  |
|----------------------------|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| B-56 ***                   | 0707-620                    | 1 tablet, 50 mg                              | 1 comprimé, 50 mg                         |              |  |
| GLICLAZIDE SANDOZ 60 mg    |                             | SANDOZ                                       |   | ATC: A10BB09 |  |
| A-12                       | 3433-711<br><b>3433-711</b> | 30 tabletten met gereguleerde afgifte, 60 mg | 30 comprimés à libération modifiée, 60 mg | G            |  |
| GLIMEPIRIDE EG 4 mg        |                             | EUROGENERICS                                 |   | ATC: A10BB12 |  |
| A-12                       | 2433-555<br><b>2433-555</b> | 30 tabletten, 4 mg                           | 30 comprimés, 4 mg                        | G            |  |
| GLIMEPIRIDE EG 4 mg        |                             | EUROGENERICS                                 |   | ATC: A10BB12 |  |
| A-12                       | 2433-548<br><b>2433-548</b> | 60 tabletten, 4 mg                           | 60 comprimés, 4 mg                        | G            |  |
| LAMUNA 20 0,020 mg/0,15 mg |                             | SANDOZ                                       |   | ATC: G03AA09 |  |
| Cx-2                       | 3190-881<br><b>3190-881</b> | 63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg     | 63 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg   | G            |  |
| Cx-2                       | 3190-899<br><b>3190-899</b> | 126 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg    | 126 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg  | G            |  |
| Cx-2                       | 3190-907<br><b>3190-907</b> | 273 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg    | 273 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg  | G            |  |
| Cx-2 *                     | 7709-173                    | 21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg      | 21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg    | G            |  |
| Cx-2 **                    | 7709-173                    | 21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 20 µg      | 21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 20 µg    | G            |  |
| Cx-2 ***                   | 7709-173                    | 1 filmomhulde tablet, 150 µg/ 20 µg          | 1 comprimé pelliculé, 150 µg/ 20 µg       | G            |  |
| LAMUNA 30 0,030 mg/0,15 mg |                             | SANDOZ                                       |   | ATC: G03AA09 |  |
| Cx-2                       | 3190-915<br><b>3190-915</b> | 63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg     | 63 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg   | G            |  |
| Cx-2                       | 3190-923<br><b>3190-923</b> | 126 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg    | 126 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg  | G            |  |
| Cx-2                       | 3190-931<br><b>3190-931</b> | 273 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg    | 273 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg  | G            |  |
| Cx-2 *                     | 7709-181                    | 21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 30 µg      | 21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 30 µg    | G            |  |
| Cx-2 **                    | 7709-181                    | 21 filmomhulde tabletten, 150 µg/ 30 µg      | 21 comprimés pelliculés, 150 µg/ 30 µg    | G            |  |
| Cx-2 ***                   | 7709-181                    | 1 filmomhulde tablet, 150 µg/ 30 µg          | 1 comprimé pelliculé, 150 µg/ 30 µg       | G            |  |
| LIOSANNE 20                |                             | SANDOZ                                       |   | ATC: G03AA10 |  |
| Cx-2                       | 2955-839<br><b>2955-839</b> | 273 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg    | 273 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,02 mg | G            |  |
| Cx-2 *                     | 0758-144                    | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg      | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg   | G            |  |
| Cx-2 **                    | 0758-144                    | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg      | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg   | G            |  |

| LIOSANNE 30                 |                             | SANDOZ  |  | ATC: G03AA10 |  |
|-----------------------------|-----------------------------|---|--|--------------|--|
| Cx-2                        | 2955-821<br><b>2955-821</b> | 273 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg   | 273 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,03 mg  | G            |  |
| Cx-2 *                      | 0758-136                    | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg   | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg  | G            |  |
| Cx-2 **                     | 0758-136                    | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg   | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg  | G            |  |
| LODOZ 2,5/6,25              |                             | MERCK   |  | ATC: C07BB07 |  |
| B-15                        | 1690-304<br><b>1690-304</b> | 28 filmomhulde tabletten, 2,5 mg / 6,25 mg  | 28 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 6,25 mg  | R            |  |
| LOORTAN PLUS                |                             | MSD BELGIUM   |  | ATC: C09DA01 |  |
| B-224                       | 1423-615<br><b>1423-615</b> | 28 filmomhulde tabletten, 50 mg / 12,5 mg   | 28 comprimés pelliculés, 50 mg / 12,5 mg   | R            |  |
| LOORTAN PLUS 100 mg/12,5 mg |                             | MSD BELGIUM   |  | ATC: C09DA01 |  |
| B-224                       | 2828-515<br><b>2828-515</b> | 28 filmomhulde tabletten, 100 mg / 12,5 mg  | 28 comprimés pelliculés, 100 mg / 12,5 mg  | R            |  |
| METOPROLOL EG 100 mg        |                             | EUROGENERICS  |  | ATC: C07AB02 |  |
| B-15                        | 2596-971<br><b>2596-971</b> | 28 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg  | 28 comprimés à libération prolongée, 100 mg  | G            |  |
| METOPROLOL SANDOZ 190 mg    |                             | SANDOZ  |  | ATC: C07AB02 |  |
| B-15                        | 3041-183<br><b>3041-183</b> | 60 tabletten met verlengde afgifte, 190 mg  | 60 comprimés à libération prolongée, 190 mg  | G            |  |
| MINOCYCLINE SANDOZ 100 mg   |                             | SANDOZ  |  | ATC: J01AA08 |  |
| C-37                        | 2343-796<br><b>2343-796</b> | 10 filmomhulde tabletten, 100 mg  | 10 comprimés pelliculés, 100 mg  | G            |  |
| C-37                        | 2343-804<br><b>2343-804</b> | 20 filmomhulde tabletten, 100 mg  | 20 comprimés pelliculés, 100 mg  | G            |  |
| C-37                        | 2343-812<br><b>2343-812</b> | 30 filmomhulde tabletten, 100 mg  | 30 comprimés pelliculés, 100 mg  | G            |  |
| C-37 *                      | 0784-900                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg  | 1 comprimé pelliculé, 100 mg   | G            |  |
| C-37 **                     | 0784-900                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg  | 1 comprimé pelliculé, 100 mg   | G            |  |
| C-37 ***                    | 0784-900                    | 1 filmomhulde tablet, 100 mg  | 1 comprimé pelliculé, 100 mg   | G            |  |
| MINOCYCLINE SANDOZ 50 mg    |                             | SANDOZ  |  | ATC: J01AA08 |  |
| C-37                        | 1544-279<br><b>1544-279</b> | 20 filmomhulde tabletten, 50 mg   | 20 comprimés pelliculés, 50 mg   | G            |  |
| C-37                        | 1544-287<br><b>1544-287</b> | 42 filmomhulde tabletten, 50 mg   | 42 comprimés pelliculés, 50 mg   | G            |  |
| C-37 *                      | 0764-902                    | 1 filmomhulde tablet, 50 mg   | 1 comprimé pelliculé, 50 mg  | G            |  |
| C-37 **                     | 0764-902                    | 1 filmomhulde tablet, 50 mg   | 1 comprimé pelliculé, 50 mg  | G            |  |
| C-37 ***                    | 0764-902                    | 1 filmomhulde tablet, 50 mg   | 1 comprimé pelliculé, 50 mg  | G            |  |
| OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml  |                             | SANDOZ  |  | ATC: L01XA03 |  |
| A-23 *                      | <b>0755-702</b><br>0755-702 | <b>1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL | <b>1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL | G            |  |
| A-23 **                     | 0755-702                    | 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL   | 1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL   | G            |  |

| OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml  |                             | SANDOZ   |   | ATC: L01XA03 |  |
|-----------------------------|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| A-23 *                      | <b>0755-694</b>             | <b>1 injectieflacon 20 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b>   | <b>1 flacon injectable 20 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml</b>      |              |  |
|                             | 0755-694                    | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| A-23 **                     | 0755-694                    | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml  |                             | SANDOZ   |   | ATC: L01XA03 |  |
| A-23 *                      | <b>0750-836</b>             | <b>1 injectieflacon 30 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b>   | <b>1 flacon injectable 30 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml</b>      |              |  |
|                             | 0750-836                    | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| A-23 **                     | 0750-836                    | 1 injectieflacon 30 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 30 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| OXALIPLATIN SANDOZ 5 mg/ml  |                             | SANDOZ   |   | ATC: L01XA03 |  |
| A-23 *                      | <b>0755-686</b>             | <b>1 injectieflacon 40 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml</b>   | <b>1 flacon injectable 40 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml</b>      |              |  |
|                             | 0755-686                    | 1 injectieflacon 40 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 40 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| A-23 **                     | 0755-686                    | 1 injectieflacon 40 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL              | 1 flacon injectable 40 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL      | G            |  |
| PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml   |                             | SANDOZ   |   | ATC: L01CD01 |  |
| A-28 *                      | <b>7701-303</b>             | <b>1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</b>   | <b>1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</b>      |              |  |
|                             | 7701-303                    | 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL              | 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL      | G            |  |
| A-28 **                     | 7701-303                    | 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL              | 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL      | G            |  |
| PACLITAXEL SANDOZ 6 mg/ml   |                             | SANDOZ   |   | ATC: L01CD01 |  |
| A-28 *                      | <b>7701-295</b>             | <b>1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</b> | <b>1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</b>    |              |  |
|                             | 7701-295                    | 1 injectieflacon 16,7 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL            | 1 flacon injectable 16,7 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL    | G            |  |
| A-28 **                     | 7701-295                    | 1 injectieflacon 16,7 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL            | 1 flacon injectable 16,7 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL    | G            |  |
| PARACETAMOL SANDOZ 10 mg/ml |                             | SANDOZ   |   | ATC: N02BE01 |  |
| B-313                       | 2994-267                    | 10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml          | 10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml | G            |  |
| B-313 *                     | <b>2994-267</b><br>7701-501 | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL            | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL    | G            |  |
| B-313 **                    | 7701-501                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL            | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL    | G            |  |
| PARONAL 10.000 I.E.         |                             | TAKEDA BELGIUM   |   | ATC: L01XX02 |  |
| A-28                        | 0274-720                    | 5 injectieflacons 10000 IU poeder voor oplossing voor infusie, 10000 IU          | 5 flacons injectables 10000 IU poudre pour solution pour perfusion, 10000 IU    |              |  |
|                             | <b>0274-720</b>             |  |   |              |  |

|                           |                             |   |   |  |  |
|---------------------------|-----------------------------|---|---|--|--|
| A-28 *                    | 0737-114                    | 1 injectieflacon 10000 IU oplossing voor intraveneuze infusie, 10000 IU   | 1 flacon injectable 10000 IU solution pour perfusion (intraveineuse), 10000 IU  |  |  |
| A-28 **                   | 0737-114                    | 1 injectieflacon 10000 IU oplossing voor intraveneuze infusie, 10000 IU   | 1 flacon injectable 10000 IU solution pour perfusion (intraveineuse), 10000 IU  |  |  |
| PHOSLO 667 mg             |                             | FRESENIUS MEDICAL CARE<br>NEPHROLOGICA DEUTSCHLAND  |   | ATC: V03AE07   |  |
| B-256                     | 2666-212<br><b>2666-212</b> | 200 capsules, hard, 667 mg  | 200 gélules, 667 mg   |  |  |
| B-256 *                   | 0797-928                    | 1 capsule, hard, 667 mg   | 1 gélule, 667 mg  |  |  |
| B-256 **                  | 0797-928                    | 1 capsule, hard, 667 mg   | 1 gélule, 667 mg  |  |  |
| B-256 ***                 | 0797-928                    | 1 capsule, hard, 667 mg   | 1 gélule, 667 mg  |  |  |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg |                             | SANDOZ  |   | (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03 |  |
| B-41                      | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg   | 98 comprimés, 30 mg   | R  |  |
| B-41                      | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg  | 100 comprimés, 30 mg  | R  |  |
| B-41 *                    | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg   | 1 comprimé, 30 mg   | R  |  |
| B-41 **                   | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg   | 1 comprimé, 30 mg   | R  |  |
| B-41 ***                  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg   | 1 comprimé, 30 mg   | R  |  |
| PROPOFOL EG 10 mg/ml      |                             | EUROGENERICS  |   | ATC: N01AX10   |  |
| A-30 *                    | <b>0794-693</b><br>0794-693 | <b>1 injectieflacon 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | <b>1 flacon injectable 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL   | G  |  |
| A-30 **                   | 0794-693                    | 1 injectieflacon 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | 1 flacon injectable 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL  | G  |  |
| PROPOFOL EG 10 mg/ml      |                             | EUROGENERICS  |   | ATC: N01AX10   |  |
| A-30 *                    | <b>0794-685</b><br>0794-685 | <b>1 injectieflacon 10 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 10 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | <b>1 flacon injectable 10 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 10 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL   | G  |  |
| A-30 **                   | 0794-685                    | 1 injectieflacon 10 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | 1 flacon injectable 10 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL  | G  |  |
| PROPOFOL EG 10 mg/ml      |                             | EUROGENERICS  |   | ATC: N01AX10   |  |
| A-30 *                    | <b>0794-719</b><br>0794-719 | <b>1 injectieflacon 100 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 100 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | <b>1 flacon injectable 100 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 100 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | G  |  |
| A-30 **                   | 0794-719                    | 1 injectieflacon 100 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL  | 1 flacon injectable 100 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL   | G  |  |
| PROPOFOL EG 10 mg/ml      |                             | EUROGENERICS  |   | ATC: N01AX10   |  |
| A-30 *                    | <b>0794-701</b><br>0794-701 | <b>1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | <b>1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL   | G  |  |
| A-30 **                   | 0794-701                    | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL  | G  |  |

| PROPOFOL EG 20 mg/ml        |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: N01AX10 |  |
|-----------------------------|------------------------------------|---|---|--------------|--|
| A-30 *                      | <b>0794-933</b><br>0794-933        | <b>1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL | <b>1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL | G            |  |
| A-30 **                     | 0794-933                           | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL   | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL  | G            |  |
| PROPOFOL SANDOZ 10 mg/ml    |                                    | SANDOZ  |   | ATC: N01AX10 |  |
| A-30 *                      | <b>7709-652</b><br>7709-652        | <b>1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL | <b>1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL | G            |  |
| A-30 **                     | 7709-652                           | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL   | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL  | G            |  |
| PROPOFOL SANDOZ 10 mg/ml    |                                    | SANDOZ  |   | ATC: N01AX10 |  |
| A-30 *                      | <b>7709-645</b><br>7709-645        | <b>5 ampullen 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml</b><br>1 ampul 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL                | <b>5 ampoules 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml</b><br>1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL                    | G            |  |
| A-30 **                     | 7709-645                           | 1 ampul 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL  | 1 ampoule 20 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL  | G            |  |
| PROPOFOL SANDOZ 20 mg/ml    |                                    | SANDOZ  |   | ATC: N01AX10 |  |
| A-30 *                      | <b>7712-425</b><br>7712-425        | <b>1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL | <b>1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL | G            |  |
| A-30 **                     | 7712-425                           | 1 injectieflacon 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/mL   | 1 flacon injectable 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/mL  | G            |  |
| QUETIAPINE RETARD EG 200 mg |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: N05AH04 |  |
| B-220                       | <b>3271-525</b><br><b>3271-525</b> | 100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg   | 100 comprimés à libération prolongée, 200 mg  | G            |  |
| QUETIAPINE RETARD EG 300 mg |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: N05AH04 |  |
| B-220                       | <b>3271-541</b><br><b>3271-541</b> | 100 tabletten met verlengde afgifte, 300 mg   | 100 comprimés à libération prolongée, 300 mg  | G            |  |
| QUETIAPINE RETARD EG 400 mg |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: N05AH04 |  |
| B-220                       | <b>3271-566</b><br><b>3271-566</b> | 100 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg   | 100 comprimés à libération prolongée, 400 mg  | G            |  |
| QUETIAPINE RETARD EG 50 mg  |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: N05AH04 |  |
| B-220                       | <b>3412-608</b><br><b>3412-608</b> | 50 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg   | 50 comprimés à libération prolongée, 50 mg  | G            |  |
| QUINAPRIL EG 20 mg          |                                    | EUROGENERICS  |   | ATC: C09AA06 |  |
| B-21                        | <b>2180-768</b><br><b>2180-768</b> | 56 tabletten, 20 mg   | 56 comprimés, 20 mg   | G            |  |
| B-21                        | <b>2180-776</b><br><b>2180-776</b> | 98 tabletten, 20 mg   | 98 comprimés, 20 mg   | G            |  |
| B-21 *                      | 0778-704                           | 1 tablet, 20 mg   | 1 comprimé, 20 mg   | G            |  |
| B-21 **                     | 0778-704                           | 1 tablet, 20 mg   | 1 comprimé, 20 mg   | G            |  |
| B-21 ***                    | 0778-704                           | 1 tablet, 20 mg   | 1 comprimé, 20 mg   | G            |  |

| REDOMEX DIFFUCAPS       |                             | LUNDBECK                                       |  | ATC: N06AA09  |  |
|-------------------------|-----------------------------|--|--|---|--|
| B-73                    | 0126-987<br><b>0126-987</b> | 40 capsules met verlengde afgifte, hard, 25 mg | 40 gélules à libération prolongée, 25 mg                   |   |  |
| B-73 *                  | 0716-290                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 25 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 25 mg              |   |  |
| B-73 **                 | 0716-290                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 25 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 25 mg              |   |  |
| B-73 ***                | 0716-290                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 25 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 25 mg              |   |  |
| REDOMEX DIFFUCAPS       |                             | LUNDBECK                                       |  | ATC: N06AA09  |  |
| B-73                    | 0127-019<br><b>0127-019</b> | 40 capsules met verlengde afgifte, hard, 50 mg | 40 gélules à libération prolongée, 50 mg                   |   |  |
| B-73 *                  | 0716-308                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 50 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 50 mg              |   |  |
| B-73 **                 | 0716-308                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 50 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 50 mg              |   |  |
| B-73 ***                | 0716-308                    | 1 capsule met verlengde afgifte, zacht, 50 mg  | 1 capsule molle à libération prolongée, 50 mg              |   |  |
| REPAGLINIDE SANDOZ 1 mg |                             | SANDOZ   |  | ATC: A10BX02  |  |
| A-61                    | 2753-267<br><b>2753-267</b> | 120 tabletten, 1 mg                            | 120 comprimés, 1 mg  | G   |  |
| REPAGLINIDE SANDOZ 2 mg |                             | SANDOZ   |  | ATC: A10BX02  |  |
| A-61                    | 2953-149<br><b>2953-149</b> | 270 tabletten, 2 mg                            | 270 comprimés, 2 mg  | G   |  |
| A-61 *                  | 0759-332                    | 1 tablet, 2 mg                                 | 1 comprimé, 2 mg   | G   |  |
| A-61 **                 | 0759-332                    | 1 tablet, 2 mg                                 | 1 comprimé, 2 mg   | G   |  |
| REPAGLINIDE SANDOZ 4 mg |                             | SANDOZ   |  | ATC: A10BX02  |  |
| A-61                    | 2953-107<br><b>2953-107</b> | 270 tabletten, 4 mg                            | 270 comprimés, 4 mg  | G   |  |
| A-61 *                  | 0758-508                    | 1 tablet, 4 mg                                 | 1 comprimé, 4 mg   | G   |  |
| A-61 **                 | 0758-508                    | 1 tablet, 4 mg                                 | 1 comprimé, 4 mg   | G   |  |
| RHINOCORT AQUA          |                             | ASTRAZENECA                                    |  | ATC: R01AD05  |  |
| Cx-14                   | 1624-386<br><b>1624-386</b> | 120 doses neusspray, suspensie, 64 µg/dosis    | 120 doses suspension pour pulvérisation nasale, 64 µg/dose | R   |  |
| Cx-14 *                 | 0770-065                    | 1 spraypomp, 64 µg/dosis                       | 1 flacon pulvérisateur UI, 64 µg/dose                      | R   |  |
| Cx-14 **                | 0770-065                    | 1 spraypomp, 64 µg/dosis                       | 1 flacon pulvérisateur UI, 64 µg/dose                      | R   |  |
| RISPERIDONE SANDOZ 2 mg |                             | SANDOZ   |  | ATC: N05AX08  |  |
| B-220                   | 2477-586<br><b>2477-586</b> | 56 orodispergeerbare tabletten, 2 mg           | 56 comprimés orodispersibles, 2 mg                         | G   |  |
| RUPATADINE EG 10 mg     |                             | EUROGENERICS                                   |  | ATC: R06AX28  |  |
| Cs-7                    | 3382-173<br><b>3382-173</b> | 50 tabletten, 10 mg                            | 50 comprimés, 10 mg  | G   |  |
| SIMVASTATINE EG 20 mg   |                             | EUROGENERICS                                   |  | ATC: C10AA01<br>(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) |  |
| B-41                    | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg                | 98 comprimés pelliculés, 20 mg                             | G   |  |
| SINEQUAN                |                             | PFIZER   |  | ATC: N06AA12  |  |
| B-73                    | 0080-325<br><b>0080-325</b> | 100 capsules, hard, 50 mg                      | 100 gélules, 50 mg   |   |  |
| B-73 *                  | 0717-124                    | 1 capsule, hard, 50 mg                         | 1 gélule, 50 mg  |   |  |

|                                       |                             |  |   |              |  |
|---------------------------------------|-----------------------------|--|---|--------------|--|
| B-73 **                               | 0717-124                    | 1 capsule, hard, 50 mg                                   | 1 gélule, 50 mg   |              |  |
| B-73 ***                              | 0717-124                    | 1 capsule, hard, 50 mg                                   | 1 gélule, 50 mg   |              |  |
| TELMISARTAN PLUS HCT EG 40 mg/12,5 mg |                             | EUROGENERICS   |   | ATC: C09DA07 |  |
| B-224                                 | 3162-427<br><b>3162-427</b> | 28 tabletten, 40 mg / 12,5 mg                            | 28 comprimés, 40 mg / 12,5 mg                                       | G            |  |
| TELMISARTAN PLUS HCT EG 80 mg/12,5 mg |                             | EUROGENERICS   |   | ATC: C09DA07 |  |
| B-224                                 | 3162-435<br><b>3162-435</b> | 28 tabletten, 80 mg / 12,5 mg                            | 28 comprimés, 80 mg / 12,5 mg                                       | G            |  |
| TELMISARTAN PLUS HCT EG 80 mg/25 mg   |                             | EUROGENERICS   |   | ATC: C09DA07 |  |
| B-224                                 | 3162-450<br><b>3162-450</b> | 28 tabletten, 80 mg / 25 mg                              | 28 comprimés, 80 mg / 25 mg   | G            |  |
| TINALOX                               |                             | SANDOZ   |   | ATC: N02AX01 |  |
| B-56                                  | 2154-805<br><b>2154-805</b> | 1 fles 20 ml drank, 4 mg/20 druppels / 50 mg/20 druppels | 1 flacon 20 ml solution buvable, 4 mg/20 gouttes / 50 mg/20 gouttes | G            |  |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                      |   |   |              |                        |                             |   |    |
|---|----------------------|---|---|--------------|------------------------|-----------------------------|---|----|
| Cat.  | Code                 | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix             | Basis v tegem Base de remb. | I | II |
| AMIODARONE SANDOZ 200 mg                      |                      | SANDOZ  |   | ATC: C01BD01 |                        |                             |   |    |
| B-11 **                                       | 0775-874<br>0775-874 | <b>60 tabletten, 200 mg</b><br>1 tablet, 200 mg   | <b>60 comprimés, 200 mg</b><br>1 comprimé, 200 mg   | G            | <b>4,13</b><br>0,0730  | <b>4,13</b><br>0,0730       |   |    |
| CLAUDIA-35                                    |                      | SANDOZ  |   | ATC: G03HB01 |                        |                             |   |    |
| Cx-13 *                                       | 0782-706             | <b>126 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg</b><br>1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg           | <b>126 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg</b><br>1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg          | G            | <b>11,13</b><br>0,1140 | <b>11,13</b><br>0,1140      |   |    |
| Cx-13 **                                      | 0782-706             | 1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg  | 1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg   | G            | 0,0937                 | 0,0937                      |   |    |
| LIOSANNE 20                                   |                      | SANDOZ  |   | ATC: G03AA10 |                        |                             |   |    |
| Cx-2 *  | 0758-144             | <b>126 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg</b><br>21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg | <b>126 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,02 mg</b><br>21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg | G            | <b>9,75</b><br>2,0967  | <b>9,75</b><br>2,0967       |   |    |
| Cx-2 **                                       | 0758-144             | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg   | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg   | G            | 1,7233                 | 1,7233                      |   |    |
| LIOSANNE 30                                   |                      | SANDOZ  |   | ATC: G03AA10 |                        |                             |   |    |
| Cx-2 *  | 0758-136             | <b>126 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg</b><br>21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg | <b>126 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,03 mg</b><br>21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg | G            | <b>9,75</b><br>2,0967  | <b>9,75</b><br>2,0967       |   |    |
| Cx-2 **                                       | 0758-136             | 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg   | 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg   | G            | 1,7233                 | 1,7233                      |   |    |

| REPAGLINIDE SANDOZ 2 mg |                 | SANDOZ                     |                            | ATC: A10BX02 |             |             |  |
|-------------------------|-----------------|----------------------------|----------------------------|--------------|-------------|-------------|--|
|                         | <b>0759-332</b> | <b>120 tabletten, 2 mg</b> | <b>120 comprimés, 2 mg</b> |              | <b>5,43</b> | <b>5,43</b> |  |
| A-61 *                  | 0759-332        | 1 tablet, 2 mg             | 1 comprimé, 2 mg           | G            | 0,0584      | 0,0584      |  |
| A-61 **                 | 0759-332        | 1 tablet, 2 mg             | 1 comprimé, 2 mg           | G            | 0,0480      | 0,0480      |  |
| REPAGLINIDE SANDOZ 4 mg |                 | SANDOZ                     |                            | ATC: A10BX02 |             |             |  |
|                         | <b>0758-508</b> | <b>120 tabletten, 4 mg</b> | <b>120 comprimés, 4 mg</b> |              | <b>6,82</b> | <b>6,82</b> |  |
| A-61 *                  | 0758-508        | 1 tablet, 4 mg             | 1 comprimé, 4 mg           | G            | 0,0733      | 0,0733      |  |
| A-61 **                 | 0758-508        | 1 tablet, 4 mg             | 1 comprimé, 4 mg           | G            | 0,0603      | 0,0603      |  |

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

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

|  |                     |              |
|--|---------------------|--------------|
| ALGOTRA 325 / 37,5 mg                      | LABORATOIRES SMB    | ATC: N02AJ13 |
| LEDERTREXATE 2,5 mg                        | PFIZER              | ATC: L04AX03 |
| TRAMADOL/PARACETAMOL EG 37,5 mg/325 mg     | EUROGENERICS        | ATC: N02AJ13 |
| TRAMADOL/PARACETAMOL KRKA 37,5 mg/325 mg   | KRKA D.D.           | ATC: N02AJ13 |
| TRAMADOL/PARACETAMOL MYLAN 37,5 mg/325 mg  | MYLAN               | ATC: N02AJ13 |
| TRAMADOL/PARACETAMOL SANDOZ 37,5 mg/325 mg | SANDOZ              | ATC: N02AJ13 |
| TRAMADOL/PARACETAMOL TEVA 37,5 mg/325 mg   | TEVA PHARMA BELGIUM | ATC: N02AJ13 |
| ZALDIAR 37,5 mg/325 mg                     | GRUNENTHAL          | ATC: N02AJ13 |
| ZALDIAR 37.5 mg/ 325 mg (Pi-Pharma)        | PI-PHARMA           | ATC: N02AJ13 |

2° in hoofdstuk II:

2° au chapitre II:

a) In § 50100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 50100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |  |  |              |  |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen                               | Conditionnements   | Opm<br>Obs   |  |
| SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg                      |                 | SANDOZ                                     |  | ATC: R03AC02 |  |
| B-96  | 2620-938        | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | G            |  |
|   | <b>2620-938</b> |  |  |              |  |
| B-96 *  | 0796-151        | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis                | 1 nébulisateur, 100 µg/dose  | G            |  |
| B-96 **                                       | 0796-151        | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis                | 1 nébulisateur, 100 µg/dose  | G            |  |

b) In § 51000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 51000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                        |                              |              |  |
|---|-----------------------------|------------------------|------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen           | Conditionnements             | Opm<br>Obs   |  |
| MONTELUKAST EG 4 mg                           |                             | EUROGENERICS           |                              | ATC: R03DC03 |  |
| B-241   | 2635-696<br><b>2635-696</b> | 56 kauwtabletten, 4 mg | 56 comprimés à croquer, 4 mg | G            |  |
| MONTELUKAST EG 5 mg                           |                             | EUROGENERICS           |                              | ATC: R03DC03 |  |
| B-241   | 2635-712<br><b>2635-712</b> | 56 kauwtabletten, 5 mg | 56 comprimés à croquer, 5 mg | G            |  |

c) In § 60100, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 60100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |  |              |  |
|---|-----------------------------|--|--|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                               | Conditionnements   | Opm<br>Obs   |  |
| SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg                      |                             | SANDOZ                                     |  | ATC: R03AC02 |  |
| B-96  | 2620-938<br><b>2620-938</b> | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | G            |  |
| B-96 *  | 0796-151                    | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis                | 1 nébulisateur, 100 µg/dose  | G            |  |
| B-96 **                                       | 0796-151                    | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis                | 1 nébulisateur, 100 µg/dose  | G            |  |

3° in hoofdstuk IV:

3° au chapitre IV:

a) In § 380100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) au § 380100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                             |                             |              |  |
|---|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                | Conditionnements            | Opm<br>Obs   |  |
| METOCLOPRAMIDE EG                             |                             | EUROGENERICS                |                             | ATC: A03FA01 |  |
| B-54  | 1113-257<br><b>1113-257</b> | 30 capsules, zacht, 10 mg   | 30 capsules molles, 10 mg   | G            |  |
| B-54 *  | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |
| B-54 **                                       | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |
| B-54 ***                                      | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |

b) In § 380200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 380200, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                           |                           |              |  |
|---|-----------------------------|---------------------------|---------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen              | Conditionnements          | Opm<br>Obs   |  |
| METOCLOPRAMIDE EG                             |                             | EUROGENERICS              |                           | ATC: A03FA01 |  |
| B-54  | 1113-257<br><b>1113-257</b> | 30 capsules, zacht, 10 mg | 30 capsules molles, 10 mg | G            |  |

|          |          |                             |                             |   |  |
|----------|----------|-----------------------------|-----------------------------|---|--|
| B-54 *   | 0742-585 | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G |  |
| B-54 **  | 0742-585 | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G |  |
| B-54 *** | 0742-585 | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G |  |

c) In § 380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                             |                             |              |  |
|---|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                | Conditionnements            | Opm<br>Obs   |  |
| METOCLOPRAMIDE EG                             |                             | EUROGENERICS                |                             | ATC: A03FA01 |  |
| B-54  | 1113-257<br><b>1113-257</b> | 30 capsules, zacht, 10 mg   | 30 capsules molles, 10 mg   | G            |  |
| B-54 *  | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |
| B-54 **                                       | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |
| B-54 ***                                      | 0742-585                    | 1 filmomhulde tablet, 10 mg | 1 comprimé pelliculé, 10 mg | G            |  |

d) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |  |  |
|---|-----------------------------|---|---|--|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs   |  |
| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml                     |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02 |  |
| A-16 *  | <b>0754-838</b><br>0754-838 | <b>1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL   | <b>1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL   | G  |  |
| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml                     |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02 |  |
| A-16 *  | <b>0754-812</b><br>0754-812 | <b>1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL | <b>1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL | G  |  |
| CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml                     |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02 |  |
| A-16 *  | <b>0754-820</b><br>0754-820 | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL | <b>1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL | G  |  |

e) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                                 |   |  |  |  |
|---|---------------------------------|---|--|--|--|
| Cat.  | Code                            | Verpakkingen  | Conditionnements   | Opm<br>Obs   |  |
| CEFUROXIM SODIUM SANDOZ 750 mg                |                                 | SANDOZ  |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DC02 |  |
| B-111 *                                       | <del>0782-565</del><br>0782-565 | <i>10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg</i><br>1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg | <i>10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg</i><br>1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg | G  |  |

f) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt: f) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                                 |   |  |  |  |
|---|---------------------------------|---|--|--|--|
| Cat.  | Code                            | Verpakkingen  | Conditionnements   | Opm<br>Obs   |  |
| CEFUROXIM SODIUM SANDOZ 750 mg                |                                 | SANDOZ  |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DC02 |  |
| B-111 *                                       | <del>0782-565</del><br>0782-565 | <i>10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg</i><br>1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg | <i>10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg</i><br>1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg | G  |  |

g) In § 590000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: g) Au § 590000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                                 |                           |                                    |  |  |
|---|---------------------------------|---------------------------|------------------------------------|--|--|
| Cat.  | Code                            | Verpakkingen              | Conditionnements                   | Opm<br>Obs   |  |
| ACETYLCYSTEINE SANDOZ 600 mg                  |                                 | SANDOZ                    |                                    | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: R05CB01 |  |
| A-111   | 1646-181                        | 30 bruistabletten, 600 mg | 30 comprimés effervescents, 600 mg | G  |  |
| A-111   | <del>1646-181</del><br>2124-964 | 60 bruistabletten, 600 mg | 60 comprimés effervescents, 600 mg | G  |  |
| A-111 ***                                     | <del>2124-964</del><br>0767-376 | 1 bruistablet, 600 mg     | 1 comprimé effervescent, 600 mg    | G  |  |

h) Au § 710000, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 710000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

| Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager) |                                 |   |   |              |  |
|---|---------------------------------|---|---|--------------|--|
| Cat.  | Code                            | Conditionnements  | Verpakkingen  | Obs<br>Opm   |  |
| MAGNEVIST                                     |                                 | BAYER   |   | ATC: V08CA01 |  |
| B-179 *                                       | <del>0749-069</del><br>0749-069 | <i>1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 469 mg/ml</i><br>1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 469 mg/mL | <i>1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml</i><br>1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL | R            |  |
| B-179 **                                      | 0749-069                        | 1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 469 mg/mL  | 1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL  | R            |  |

| MAGNEVIST |                 | BAYER  |   | ATC: V08CA01 |  |
|-----------|-----------------|--|---|--------------|--|
|           | <b>0749-077</b> | <b>1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 469 mg/ml</b>  | <b>1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml</b>   |              |  |
| B-179 *   | 0749-077        | 1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 469 mg/mL   | 1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL  | R            |  |
| B-179 **  | 0749-077        | 1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 469 mg/mL   | 1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL  | R            |  |
| MAGNEVIST |                 | BAYER  |   | ATC: V08CA01 |  |
|           | <b>0733-469</b> | <b>1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 469 mg/ml</b>  | <b>1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml</b>  |              |  |
| B-179 *   | 0733-469        | 1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 469 mg/mL   | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL   | R            |  |
| B-179 **  | 0733-469        | 1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 469 mg/mL   | 1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL   | R            |  |
| MAGNEVIST |                 | BAYER  |   | ATC: V08CA01 |  |
|           | <b>0784-090</b> | <b>1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 469 mg/ml</b>   | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml</b>   |              |  |
| B-179 *   | 0784-090        | 10 mL solution injectable, 469 mg/mL<br><br>(Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 100) | 10 mL oplossing voor injectie, 469 mg/mL<br><br>(Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 100) | R            |  |

i) In § 920000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 920000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |  |   |              |  |
|---|-----------------|--|---|--------------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      |  |
| IDARUBICIN SANDOZ 1 mg/ml                     |                 | SANDOZ   |   | ATC: L01DB06 |  |
|   | <b>0755-926</b> | <b>5 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml</b> | <b>5 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml</b> |              |  |
| A-25 *  | 0755-926        | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL             | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL   | G            |  |
| A-25 **                                       | 0755-926        | 1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL             | 1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL   | G            |  |

j) In § 1050100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 1050100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                              |                              |              |  |
|---|-----------------------------|------------------------------|------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                 | Conditionnements             | Opm Obs      |  |
| DIPYRIDAMOLE EG                               |                             | EUROGENERICS                 |                              | ATC: B01AC07 |  |
| B-211   | 0094-037<br><b>0094-037</b> | 100 omhulde tabletten, 75 mg | 100 comprimés enrobés, 75 mg | G            |  |
| B-211 *                                       | 0728-485                    | 1 omhulde tablet, 75 mg      | 1 comprimé enrobé, 75 mg     | G            |  |
| B-211 **                                      | 0728-485                    | 1 omhulde tablet, 75 mg      | 1 comprimé enrobé, 75 mg     | G            |  |
| B-211 ***                                     | 0728-485                    | 1 omhulde tablet, 75 mg      | 1 comprimé enrobé, 75 mg     | G            |  |

k) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

k) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)                    |                             |   |   |         |  |
|--|-----------------------------|---|---|---------|--|
| Cat.   | Code                        | Verpakkingen                                | Conditionnements                          | Opm Obs |  |
| LAMIVUDINE/ZIDOVUDINE SANDOZ 150 mg / 300 mg SANDOZ ATC: J05AR01 |                             |   |   |         |  |
| A-20   | 2970-028<br><b>2970-028</b> | 60 filmomhulde tabletten, 150 mg / 300 mg   | 60 comprimés pelliculés, 150 mg / 300 mg  | G       |  |
| A-20   | 2970-010<br><b>2970-010</b> | 120 filmomhulde tabletten, 150 mg / 300 mg  | 120 comprimés pelliculés, 150 mg / 300 mg | G       |  |
| A-20 *   | 7700-909                    | 1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 300 mg        | 1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 300 mg      | G       |  |
| A-20 **  | 7700-909                    | 1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 300 mg        | 1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 300 mg      | G       |  |
| A-20 ***   | 7700-909                    | 1 filmomhulde tablet, 150 mg/ 300 mg        | 1 comprimé pelliculé, 150 mg/ 300 mg      | G       |  |
| VIDEX EC 125 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AF02        |                             |   |   |         |  |
| A-20   | 1580-497<br><b>1580-497</b> | 30 maagsapresistente capsules, hard, 125 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 125 mg     |         |  |
| A-20 *   | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg        |         |  |
| A-20 **  | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg        |         |  |
| A-20 ***   | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg        |         |  |
| VIDEX EC 200 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AF02        |                             |   |   |         |  |
| A-20   | 1580-489<br><b>1580-489</b> | 30 maagsapresistente capsules, hard, 200 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 200 mg     |         |  |
| A-20 *   | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg        |         |  |
| A-20 **  | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg        |         |  |
| A-20 ***   | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg        |         |  |
| VIDEX EC 250 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AF02        |                             |   |   |         |  |
| A-20   | 1580-463<br><b>1580-463</b> | 30 maagsapresistente capsules, hard, 250 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 250 mg     |         |  |
| A-20 *   | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg        |         |  |
| A-20 **  | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg        |         |  |
| A-20 ***   | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg        |         |  |
| VIDEX EC 400 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: J05AF02        |                             |   |   |         |  |
| A-20   | 1580-430<br><b>1580-430</b> | 30 maagsapresistente capsules, hard, 400 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 400 mg     |         |  |
| A-20 *   | 0767-335                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 400 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg        |         |  |

|          |          |   |                                    |  |  |
|----------|----------|---|------------------------------------|--|--|
| A-20 **  | 0767-335 | 1 maagsapresistente capsule, hard, 400 mg | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg |  |  |
| A-20 *** | 0767-335 | 1 maagsapresistente capsule, hard, 400 mg | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg |  |  |

l) In § 1330200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

l) Au § 1330200, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |  |  |
|---|-----------------------------|---|---|--|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs  |  |
| FLUCONAZOLE EG 2 mg/ml                        |                             | EUROGENERICS  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J02AC01 |  |
| A-53 *  | <b>0755-140</b><br>0755-140 | <b>1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml</b><br>1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL | <b>1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml</b><br>1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL | G  |  |
| A-53 **                                       | 0755-140                    | 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL  | 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL   | G  |  |

m) In § 1650000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

m) Au § 1650000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                 |                                |              |  |
|---|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                    | Conditionnements               | Opm Obs      |  |
| TOPIRAMATE EG 50 mg                           |                             | EUROGENERICS                    |                                | ATC: N03AX11 |  |
| A-5   | 2572-675<br><b>2572-675</b> | 60 filmomhulde tabletten, 50 mg | 60 comprimés pelliculés, 50 mg | G            |  |

n) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

n) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                   |                                 |              |  |
|---|-----------------------------|-----------------------------------|---------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                      | Conditionnements                | Opm Obs      |  |
| DONEPEZIL SANDOZ 10 mg                        |                             | SANDOZ                            |                                 | ATC: N06DA02 |  |
| B-254   | 2899-706<br><b>2899-706</b> | 28 orodispergeerbare films, 10 mg | 28 films orodispersibles, 10 mg | G            |  |
| B-254   | 2899-714<br><b>2899-714</b> | 56 orodispergeerbare films, 10 mg | 56 films orodispersibles, 10 mg | G            |  |
| B-254   | 2899-722<br><b>2899-722</b> | 98 orodispergeerbare films, 10 mg | 98 films orodispersibles, 10 mg | G            |  |
| B-254 *                                       | 0751-420                    | 1 orodispergeerbare film, 10 mg   | 1 film orodispersible, 10 mg    | G            |  |
| B-254 **                                      | 0751-420                    | 1 orodispergeerbare film, 10 mg   | 1 film orodispersible, 10 mg    | G            |  |
| B-254 ***                                     | 0751-420                    | 1 orodispergeerbare film, 10 mg   | 1 film orodispersible, 10 mg    | G            |  |
| DONEPEZIL SANDOZ 5 mg                         |                             | SANDOZ                            |                                 | ATC: N06DA02 |  |
| B-254   | 2899-672<br><b>2899-672</b> | 28 orodispergeerbare films, 5 mg  | 28 films orodispersibles, 5 mg  | G            |  |

|           |                             |                                  |                                |   |  |
|-----------|-----------------------------|----------------------------------|--------------------------------|---|--|
| B-254     | 2899-698<br><b>2899-698</b> | 98 orodispergeerbare films, 5 mg | 98 films orodispersibles, 5 mg | G |  |
| B-254 *   | 0751-412                    | 1 orodispergeerbare film, 5 mg   | 1 film orodispersible, 5 mg    | G |  |
| B-254 **  | 0751-412                    | 1 orodispergeerbare film, 5 mg   | 1 film orodispersible, 5 mg    | G |  |
| B-254 *** | 0751-412                    | 1 orodispergeerbare film, 5 mg   | 1 film orodispersible, 5 mg    | G |  |

o) In § 2210000, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

o) Au § 2210000, les spécialités suivantes sont insérées:

| enaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |            |   |  |      |       |
|--|-----------------------------|---|---|------------|---|--|------|-------|
| Cat.   | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-usine</i> | I    | II    |
| BENEPALI 50 mg/ml                            |                             |   | BIOGEN BELGIUM  |            | ATC: L04AB01  |  |      |       |
| B-255  | 3456-696<br><b>3456-696</b> | 4 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg     | 4 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg     |            | 666,39<br><b>602,62</b>                                   | 666,39<br><b>602,62</b>  | 7,90 | 11,90 |
| B-255  | 3518-354<br><b>3518-354</b> | 12 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml | 12 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg/ml |            | 1945,46<br><b>1775,28</b>                                 | 1945,46<br><b>1775,28</b>  | 7,90 | 11,90 |
| B-255 *                                      | 7716-251                    | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |            | 157,4092  | 157,4092   |      |       |
| B-255 **                                     | 7716-251                    | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |            | 156,8167  | 156,8167   |      |       |
| BENEPALI 50 mg/ml                            |                             |   | BIOGEN BELGIUM  |            | ATC: L04AB01  |  |      |       |
| B-255  | 3456-688<br><b>3456-688</b> | 4 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml   | 4 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml      |            | 666,39<br><b>602,62</b>                                   | 666,39<br><b>602,62</b>  | 7,90 | 11,90 |
| B-255  | 3518-362<br><b>3518-362</b> | 12 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml  | 12 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml     |            | 1945,46<br><b>1775,28</b>                                 | 1945,46<br><b>1775,28</b>  | 7,90 | 11,90 |
| B-255 *                                      | 7716-269                    | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL      | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL        |            | 157,4092  | 157,4092   |      |       |
| B-255 **                                     | 7716-269                    | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL      | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL        |            | 156,8167  | 156,8167   |      |       |

p) In § 2350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

p) Au § 2350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |              |  |
|---|-----------------------------|---|---|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs   |  |
| PEGINTRON 100 µg                              |                             | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203   | 1639-251<br><b>1639-251</b> | 4 injectieflacons 100 µg poeder voor oplossing voor injectie, 200 µg/ml | 4 flacons injectables 100 µg poudre pour solution injectable, 200 µg/ml |              |  |
| B-203 *                                       | 0770-693                    | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 200 µg/mL   |              |  |
| B-203 **                                      | 0770-693                    | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 200 µg/mL   |              |  |

| PEGINTRON 120 µg |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
|------------------|-----------------|---|---|--------------|--|
| B-203            | 1639-277        | 4 injectieflacons 120 µg poeder voor oplossing voor injectie, 240 µg/ml | 4 flacons injectables 120 µg poudre pour solution injectable, 240 µg/ml |              |  |
|                  | <b>1639-277</b> |   |   |              |  |
| B-203 *          | 0770-701        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 240 µg/mL   |              |  |
| B-203 **         | 0770-701        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 240 µg/mL   |              |  |
| PEGINTRON 150 µg |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203            | 1639-293        | 4 injectieflacons 150 µg poeder voor oplossing voor injectie, 300 µg/ml | 4 flacons injectables 150 µg poudre pour solution injectable, 300 µg/ml |              |  |
|                  | <b>1639-293</b> |   |   |              |  |
| B-203 *          | 0770-719        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 300 µg/mL   |              |  |
| B-203 **         | 0770-719        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 300 µg/mL   |              |  |
| PEGINTRON 80 µg  |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203            | 1639-335        | 4 injectieflacons 80 µg poeder voor oplossing voor injectie, 160 µg/ml  | 4 flacons injectables 80 µg poudre pour solution injectable, 160 µg/ml  |              |  |
|                  | <b>1639-335</b> |   |   |              |  |
| B-203 *          | 0770-685        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 160 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 160 µg/mL   |              |  |
| B-203 **         | 0770-685        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 160 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 160 µg/mL   |              |  |

q) In § 2350200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

q) Au § 2350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |   |   |              |  |
|---|-----------------|---|---|--------------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs      |  |
| PEGINTRON 100 µg                              |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203   | 1639-251        | 4 injectieflacons 100 µg poeder voor oplossing voor injectie, 200 µg/ml | 4 flacons injectables 100 µg poudre pour solution injectable, 200 µg/ml |              |  |
|   | <b>1639-251</b> |   |   |              |  |
| B-203 *                                       | 0770-693        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 200 µg/mL   |              |  |
| B-203 **                                      | 0770-693        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 200 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 200 µg/mL   |              |  |
| PEGINTRON 120 µg                              |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203   | 1639-277        | 4 injectieflacons 120 µg poeder voor oplossing voor injectie, 240 µg/ml | 4 flacons injectables 120 µg poudre pour solution injectable, 240 µg/ml |              |  |
|   | <b>1639-277</b> |   |   |              |  |
| B-203 *                                       | 0770-701        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 240 µg/mL   |              |  |
| B-203 **                                      | 0770-701        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 240 µg/mL    | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 240 µg/mL   |              |  |
| PEGINTRON 150 µg                              |                 | MSD BELGIUM   |   | ATC: L03AB10 |  |
| B-203   | 1639-293        | 4 injectieflacons 150 µg poeder voor oplossing voor injectie, 300 µg/ml | 4 flacons injectables 150 µg poudre pour solution injectable, 300 µg/ml |              |  |
|   | <b>1639-293</b> |   |   |              |  |

|                 |                 |  |  |              |  |
|-----------------|-----------------|--|--|--------------|--|
| B-203 *         | 0770-719        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 µg/mL   | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 300 µg/mL  |              |  |
| B-203 **        | 0770-719        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 300 µg/mL   | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 300 µg/mL  |              |  |
| PEGINTRON 80 µg |                 | MSD BELGIUM  |  | ATC: L03AB10 |  |
| B-203           | 1639-335        | 4 injectieflacons 80 µg poeder voor oplossing voor injectie, 160 µg/ml | 4 flacons injectables 80 µg poudre pour solution injectable, 160 µg/ml |              |  |
|                 | <b>1639-335</b> |  |  |              |  |
| B-203 *         | 0770-685        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 160 µg/mL   | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 160 µg/mL  |              |  |
| B-203 **        | 0770-685        | 1 injectieflacon (+ ampul) 0,5 mL oplossing voor injectie, 160 µg/mL   | 1 flacon injectable (+ ampoule) 0,5 mL solution injectable, 160 µg/mL  |              |  |

r) In § 3070000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

r) Au § 3070000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |  |   |              |               |                             |      |       |
|---|-----------------|--|---|--------------|---------------|-----------------------------|------|-------|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix    | Basis v tegem Base de remb. | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                 | ABBVIE   |   | ATC: L04AB04 |               |                             |      |       |
| B-255   | 3380-193        | 2 voorgevulde spuit 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |
|   | <b>3380-193</b> |  |   |              | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                 | ABBVIE   |   | ATC: L04AB04 |               |                             |      |       |
| B-255   | 3380-201        | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 stylos préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml    |              | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |
|   | <b>3380-201</b> |  |   |              | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |

s) In § 3500000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

s) Au § 3500000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |                                 |                                |              |  |
|---|-----------------|---------------------------------|--------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen                    | Conditionnements               | Opm Obs      |  |
| TOPIRAMATE EG 50 mg                           |                 | EUROGENERICS                    |                                | ATC: N03AX11 |  |
| B-277   | 2572-675        | 60 filmomhulde tabletten, 50 mg | 60 comprimés pelliculés, 50 mg | G            |  |
|   | <b>2572-675</b> |                                 |                                |              |  |

t) In § 3650000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 3650000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |              |  |   |      |       |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|---|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | Basis v tegem Base de remb.<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             |  | ABBVIE  | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-255   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             |  | ABBVIE  | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml   | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |

u) In § 4070000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

u) Au § 4070000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |              |  |   |      |       |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|---|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | Basis v tegem Base de remb.<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             |  | ABBVIE  | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml   | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             |  | ABBVIE  | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-255   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |

v) § 4210000 wordt geschrapt;

v) le § 4210000 est supprimé;

w) In § 4550000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

w) Au § 4550000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |              |  |   |      |       |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|---|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | Basis v tegem Base de remb.<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             |  | ABBVIE  | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-248   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |

| HUMIRA 40 mg/0,4 ml |                             | ABBVIE   |   | ATC: L04AB04 |                          |                          |               |
|---------------------|-----------------------------|--|---|--------------|--------------------------|--------------------------|---------------|
| B-248               | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91<br><b>942,32</b> | 1036,91<br><b>942,32</b> | 7,90<br>11,90 |

x) In § 4680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

x) Au § 4680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |  |              |  |
|---|-----------------------------|---|--|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements                           | Opm Obs      |  |
| RIVASTIGMIN SANDOZ 13,3 mg/ 24 u              |                             | SANDOZ  |  | ATC: N06DA03 |  |
| B-254   | 3341-641<br><b>3341-641</b> | 30 pleisters voor transdermaal gebruik, 13,3 mg/24h | 30 dispositifs transdermiques, 13,3 mg/24h | G            |  |

y) In § 4870000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

y) Au § 4870000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |              |  |   |      |       |
|---|-----------------------------|--|---|--------------|--|---|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs      | Prijs Prix<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | Basis v tegem Base de remb.<br><i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE   |   | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-281   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml   | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE   |   | ATC: L04AB04 |  |   |      |       |
| B-281   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |              | 1036,91<br><b>942,32</b>                       | 1036,91<br><b>942,32</b>  | 7,90 | 11,90 |

z) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

z) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |                                       |              |  |
|---|-----------------------------|---|---------------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                                | Conditionnements                      | Opm Obs      |  |
| VIDEX EC 125 mg                               |                             | BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM                |                                       | ATC: J05AF02 |  |
| A-20  | 1580-497<br><b>1580-497</b> | 30 maagsapresistente capsules, hard, 125 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 125 mg |              |  |
| A-20 *  | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg    |              |  |
| A-20 **                                       | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg    |              |  |
| A-20 ***                                      | 0767-301                    | 1 maagsapresistente capsule, hard, 125 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 125 mg    |              |  |

| VIDEX EC 200 mg |                             | BRISTOL-MYERS SQUIBB<br>BELGIUM                |                                       | ATC: J05AF02 |  |
|-----------------|-----------------------------|--|---------------------------------------|--------------|--|
| A-20            | 1580-489<br><b>1580-489</b> | 30 maagsapresistente capsules,<br>hard, 200 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 200 mg |              |  |
| A-20 *          | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg    |              |  |
| A-20 **         | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg    |              |  |
| A-20 ***        | 0767-319                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 200 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 200 mg    |              |  |
| VIDEX EC 250 mg |                             | BRISTOL-MYERS SQUIBB<br>BELGIUM                |                                       | ATC: J05AF02 |  |
| A-20            | 1580-463<br><b>1580-463</b> | 30 maagsapresistente capsules,<br>hard, 250 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 250 mg |              |  |
| A-20 *          | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg    |              |  |
| A-20 **         | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg    |              |  |
| A-20 ***        | 0767-327                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 250 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 250 mg    |              |  |
| VIDEX EC 400 mg |                             | BRISTOL-MYERS SQUIBB<br>BELGIUM                |                                       | ATC: J05AF02 |  |
| A-20            | 1580-430<br><b>1580-430</b> | 30 maagsapresistente capsules,<br>hard, 400 mg | 30 gélules gastro-résistantes, 400 mg |              |  |
| A-20 *          | 0767-335                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 400 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg    |              |  |
| A-20 **         | 0767-335                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 400 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg    |              |  |
| A-20 ***        | 0767-335                    | 1 maagsapresistente capsule,<br>hard, 400 mg   | 1 gélule gastro-résistante, 400 mg    |              |  |

aa) In § 4980000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

aa) Au § 4980000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                 |                                |              |  |
|---|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|--------------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                    | Conditionnements               | Opm<br>Obs   |  |
| NARATRIPTAN SANDOZ 2,5 mg                     |                             | SANDOZ                          |                                | ATC: N02CC02 |  |
| B-221   | 2889-640<br><b>2889-640</b> | 6 filmomhulde tabletten, 2,5 mg | 6 comprimés pelliculés, 2,5 mg | G            |  |
| NARATRIPTAN SANDOZ 2,5 mg                     |                             | SANDOZ                          |                                | ATC: N02CC02 |  |
| B-221   | 2889-632<br><b>2889-632</b> | 2 filmomhulde tabletten, 2,5 mg | 2 comprimés pelliculés, 2,5 mg | G            |  |

ab) In § 5470000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

ab) Au § 5470000, les spécialités suivantes sont supprimées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |          |  |   |              |  |
|---|----------|--|---|--------------|--|
| Cat.  | Code     | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm<br>Obs   |  |
| EOPROSTENOL SANDOZ 0,5 mg/50 ml               |          | SANDOZ   |   | ATC: B01AC09 |  |
| A-70 *  | 7707-052 | <b>1 injectieflacon 0,5 mg poeder voor oplossing voor infusie</b><br>1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg                 | <b>1 flacon injectable 0,5 mg poudre pour solution pour perfusion</b><br>1 flacon injectable (poudre) + flacon injectable (solvant) 0,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 0,5 mg                  | G            |  |
| A-70 **                                       | 7707-052 | 1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg  | 1 flacon injectable (poudre) + flacon injectable (solvant) 0,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 0,5 mg   | G            |  |
| EOPROSTENOL SANDOZ 1,5 mg/50 ml               |          | SANDOZ   |   | ATC: B01AC09 |  |
| A-70 *  | 7707-060 | <b>1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1,5 mg</b><br>1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg      | <b>1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 1,5 mg</b><br>1 flacon injectable (poudre) + 2 flacons injectables (solvant) 1,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1,5 mg      | G            |  |
| A-70 **                                       | 7707-060 | 1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg   | 1 flacon injectable (poudre) + 2 flacons injectables (solvant) 1,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1,5 mg   | G            |  |
| FLOLAN 0,5 mg                                 |          | GLAXOSMITHKLINE<br>PHARMACEUTICALS   |   | ATC: B01AC09 |  |
| A-70 *  | 0796-540 | <b>1 injectieflacon 0,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,01 mg/ml</b><br>1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg     | <b>1 flacon injectable 0,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,01 mg/ml</b><br>1 flacon injectable (poudre) + flacon injectable (solvant) 0,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 0,5 mg      | R            |  |
| A-70 **                                       | 0796-540 | 1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg  | 1 flacon injectable (poudre) + flacon injectable (solvant) 0,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 0,5 mg   | R            |  |
| FLOLAN 1,5 mg                                 |          | GLAXOSMITHKLINE<br>PHARMACEUTICALS   |   | ATC: B01AC09 |  |
| A-70 *  | 0796-714 | <b>1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml</b><br>1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg | <b>1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml</b><br>1 flacon injectable (poudre) + 2 flacons injectables (solvant) 1,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1,5 mg | R            |  |
| A-70 **                                       | 0796-714 | 1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg   | 1 flacon injectable (poudre) + 2 flacons injectables (solvant) 1,5 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 1,5 mg   | R            |  |

ac) Er wordt een § 6270000 toegevoegd, luidende:

ac) Il est inséré un § 6270000, rédigé comme suit:

#### Paragraaf 6270000

#### Paragraphe 6270000

a) De volgende specialiteit wordt vergoed als wordt bewezen dat ze wordt toegediend voor de preventie van een cerebrovasculair accident (CVA) en een systemische embolie (SE) bij volwassen patiënten met niet-valvulair atriumfibrilleren geassocieerd aan een of meerdere van de volgende andere risicofactoren:

a) La spécialité suivante fait l'objet d'un remboursement s'il est démontré qu'elle est administrée dans la prévention de l'accident vasculaire cérébral (AVC) et de l'embolie systémique (ES) chez les patients adultes présentant une fibrillation auriculaire non valvulaire associée à un ou plusieurs autres facteurs de risque suivants:

- |   |  |
|---|--|
| <ul style="list-style-type: none"> <li>- Antecedenten van CVA, transitoir ischemisch accident of systemische embolie;</li> <li>- Linkerventrieklejectiefractie &lt; 40 %;</li> <li>- Symptomatisch hartfalen, New York Heart Association (NYHA) klasse 2 of hoger;</li> <li>- Leeftijd <math>\geq</math> 75 jaar;</li> <li>- Leeftijd <math>\geq</math> 65 jaar geassocieerd met een van de volgende aandoeningen: diabetes, coronair lijden of arteriële hypertensie.</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Antécédent d'AVC, d'accident ischémique transitoire ou d'embolie systémique;</li> <li>- Fraction d'éjection ventriculaire gauche &lt; 40 %;</li> <li>- Insuffisance cardiaque symptomatique, classe <math>\geq</math> 2 New York Heart Association (NYHA);</li> <li>- Age <math>\geq</math> 75 ans;</li> <li>- Age <math>\geq</math> 65 ans associé à l'une des affections suivantes : diabète, coronaropathie ou hypertension artérielle.</li> </ul> |
|---|--|

b) Voor het aantal vergoedbare verpakkingen wordt rekening gehouden met een maximale posologie van 2 x 150 mg per dag voor zover die posologie wordt gebruikt overeenkomstig de bepalingen die in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) van PRADAXA zijn vermeld, en dat de rechthebbende niet lijdt aan een ernstige nierinsufficiëntie.

b) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour pour autant que cette posologie soit utilisée en conformité avec les dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) du PRADAXA, et que le bénéficiaire ne souffre pas d'insuffisance rénale sévère.

c) Voor patiënten met een of meerdere van de volgende karakteristieken bedraagt de aanbevolen dosis van PRADAXA 2 x 110 mg per dag :

c) Chez les patients présentant une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, la dose recommandée de PRADAXA est de 2 x 110 mg par jour:

- leeftijd van 80 jaar of ouder;
- behandeld met verapamil;

- patients âgés de 80 ans ou plus
- patients traités par vérapamil

d) Voor de eerste aanvraag op basis van het aanvraagformulier waarvan het model in bijlage A van de huidige reglementering is opgenomen, ondertekend en behoorlijk ingevuld door de arts die verantwoordelijk is voor de behandeling en die bovendien verklaart dat hij weet dat voor het aantal vergoedbare verpakkingen rekening wordt gehouden met een maximale posologie van 2 x 150 mg per dag, levert de adviserend arts aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model vastligt onder punt "b" van bijlage III bij dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximaal 12 maanden.

d) Pour la première demande, sur base du formulaire de demande, dont le modèle est repris à l'annexe A de la présente réglementation, signé et dûment complété par le médecin responsable du traitement, qui atteste également qu'il sait que le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour, 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 maximum.

d') Voor de eerste aanvraag voor verderzetting van de terugbetaling van patiënten die, op datum van in werking treding van de huidige reglementering, beschikten over een machtiging waarvan het model vastligt onder punt "b" van bijlage III bij dit besluit, afgeleverd conform de bepalingen van paragraaf 6270100 of 6270200, levert de adviserend-arts aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model vastligt onder punt "b" van bijlage III bij dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximaal 12 maanden, op basis van het aanvraagformulier, waarvan het model opgenomen is in bijlage A van de huidige reglementering, ondertekend en behoorlijk ingevuld door de arts die verantwoordelijk is voor de behandeling, en die bovendien verklaart dat hij weet dat voor het aantal vergoedbare verpakkingen rekening wordt gehouden met

d') Pour la première demande de continuation du remboursement des patients qui, à la date d'entrée en vigueur de la présente réglementation, disposaient d'une autorisation dont le modèle est fixé sous " b" de l'annexe III du présent arrêté, délivrée conformément aux dispositions des paragraphes 6270100 ou 6270200, 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 maximum, sur base du formulaire de demande, dont le modèle est repris à l'annexe A de la présente réglementation, signé et dûment complété par le médecin responsable du traitement, qui atteste également qu'il sait que le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour.





- Antécédent d'AVC, d'accident ischémique transitoire ou d'embolie systémique
- Fraction d'éjection ventriculaire gauche < 40%
- Insuffisance cardiaque symptomatique, classe  $\geq 2$  New York Heart Association (NYHA)
- Age  $\geq 75$  ans
- Age  $\geq 65$  ans associé à l'une des affections suivantes : diabète, coronaropathie ou hypertension artérielle.

Le bénéficiaire ne souffre pas d'insuffisance rénale sévère.

- Première demande

Je m'engage à garder à la disposition du médecin conseil les éléments de preuves montrant que le patient se trouve dans la situation attestée. Sur base de ces éléments, j'atteste que ce patient nécessite de recevoir le remboursement de la spécialité PRADAXA.

J'atteste à ce propos que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de PRADAXA, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

J'atteste à ce propos que je sais que chez les patients présentant une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, la dose recommandée de PRADAXA est de 2 x 110 mg par jour:

- patients âgés de 80 ans ou plus
- patients traités par vérapamil

- Première demande de continuation du remboursement après une autorisation délivrée conformément aux dispositions des paragraphes 6270100 ou 6270200

Je m'engage à garder à la disposition du médecin conseil les éléments de preuves montrant que le patient se trouve dans la situation attestée. Sur base de ces éléments, j'atteste que ce patient nécessite de recevoir le remboursement de la spécialité PRADAXA.

J'atteste à ce propos que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de PRADAXA, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

J'atteste à ce propos que je sais que chez les patients présentant une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, la dose recommandée de PRADAXA est de 2 x 110 mg par jour:

- patients âgés de 80 ans ou plus
- patients traités par vérapamil

- Demande de prolongation

Je m'engage à tenir à la disposition du médecin conseil les éléments de preuve qui démontrent que le patient se trouve dans la situation attestée. Sur base de ces éléments je demande le remboursement pour ce patient de la spécialité PRADAXA.

J'atteste à ce propos que je sais que le nombre de conditionnements remboursables devra tenir compte d'une posologie maximale de 2 x 150 mg par jour, conformément aux dispositions mentionnées dans le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de PRADAXA, en particulier en ce qui concerne la fonction rénale.

J'atteste à ce propos que je sais que chez les patients présentant une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, la dose recommandée de PRADAXA est de 2 x 110 mg par jour:

- patients âgés de 80 ans ou plus
- patients traités par vérapamil

**III – Identification du médecin (nom, prénom, adresse, N° INAMI):**

\_\_\_\_\_ (nom)

\_\_\_\_\_ (prénom)

[ 1 ] - \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_ - \_\_\_\_\_ (n° INAMI)

\_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ (date)



(cachet)

..... (signature du médecin)

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                    |                     |            |  |  |        |        |
|---|-----------------------------|------------------------------------|---------------------|------------|--|--|--------|--------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                       | Conditionnements    | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I      | II     |
| PRADAXA 110 mg                                |                             | SCS BOEHRINGER INGELHEIM<br>COMM.V |                     |            | ATC: B01AE07   |  |        |        |
| B-235   | 2602-936<br><b>2602-936</b> | 60 capsules, hard, 110 mg          | 60 gélules, 110 mg  | T          | 86,38<br><b>70,86</b>  | 86,38<br><b>70,86</b>  | 7,90   | 11,90  |
| B-235   | 2762-888<br><b>2762-888</b> | 180 capsules, hard, 110 mg         | 180 gélules, 110 mg | T          | 240,95<br><b>212,57</b>  | 240,95<br><b>212,57</b>  | 9,80   | 14,80  |
| B-235 *                                       | 0794-362                    | 1 capsule, hard, 110 mg            | 1 gélule, 110 mg    | T          | 1,2913   | 1,2913   |        |        |
| B-235 **                                      | 0794-362                    | 1 capsule, hard, 110 mg            | 1 gélule, 110 mg    | T          | 1,2518   | 1,2518   |        |        |
| B-235 ***                                     | 0794-362                    | 1 capsule, hard, 110 mg            | 1 gélule, 110 mg    | T          | 1,3135   | 1,3135   | 0,0544 | 0,0822 |
| PRADAXA 150 mg                                |                             | SCS BOEHRINGER INGELHEIM<br>COMM.V |                     |            | ATC: B01AE07   |  |        |        |
| B-235   | 2762-714<br><b>2762-714</b> | 60 capsules, hard, 150 mg          | 60 gélules, 150 mg  | T          | 86,38<br><b>70,86</b>  | 86,38<br><b>70,86</b>  | 7,90   | 11,90  |
| B-235   | 2762-722<br><b>2762-722</b> | 180 capsules, hard, 150 mg         | 180 gélules, 150 mg | T          | 240,95<br><b>212,57</b>  | 240,95<br><b>212,57</b>  | 9,80   | 14,80  |
| B-235 *                                       | 0750-240                    | 1 capsule, hard, 150 mg            | 1 gélule, 150 mg    | T          | 1,2913   | 1,2913   |        |        |
| B-235 **                                      | 0750-240                    | 1 capsule, hard, 150 mg            | 1 gélule, 150 mg    | T          | 1,2518   | 1,2518   |        |        |
| B-235 ***                                     | 0750-240                    | 1 capsule, hard, 150 mg            | 1 gélule, 150 mg    | T          | 1,3135   | 1,3135   | 0,0544 | 0,0822 |

ad) § 6270100 wordt geschrapt (PRADAXA);

ad) le § 6270100 est supprimé (PRADAXA);

ae) § 6270200 wordt geschrapt (PRADAXA);

ae) le § 6270200 est supprimé (PRADAXA);

af) In § 6520000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

af) Au § 6520000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |            |  |  |      |       |
|---|-----------------------------|---|---|------------|--|--|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE  |   |            | ATC: L04AB04   |  |      |       |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE  |   |            | ATC: L04AB04   |  |      |       |
| B-255   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |

ag) In § 6780000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ag) Au § 6780000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
|---|-----------------------------|---|---|------------|--|--|------|-------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
| B-248   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
| B-248   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml    |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |

ah) In § 7220000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ah) Au § 7220000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
|---|-----------------------------|---|---|------------|--|--|------|-------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml    |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |   |   |            |  |  |      |       |  |
| B-255   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |

ai) In § 7920100, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

ai) Au § 7920100, les spécialités suivantes sont insérées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |          |   |   |         |   |   |      |       |
|---|----------|---|---|---------|---|---|------|-------|
| Cat.  | Code     | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs | Prijs Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base de<br>remb.<br><br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | I    | II    |
| BENEPALI 50 mg/ml BIOGEN BELGIUM ATC: L04AB01 |          |   |   |         |   |   |      |       |
| B-255   | 3456-696 | 4 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg     | 4 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg     |         | 666,39<br><b>602,62</b>                                     | 666,39<br><b>602,62</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255   | 3518-354 | 12 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml | 12 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg/ml |         | 1945,46<br><b>1775,28</b>                                   | 1945,46<br><b>1775,28</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255 *                                       | 7716-251 | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |         | 157,4092  | 157,4092  |      |       |
| B-255 **                                      | 7716-251 | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |         | 156,8167  | 156,8167  |      |       |
| BENEPALI 50 mg/ml BIOGEN BELGIUM ATC: L04AB01 |          |   |   |         |   |   |      |       |
| B-255   | 3456-688 | 4 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml   | 4 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml      |         | 666,39<br><b>602,62</b>                                     | 666,39<br><b>602,62</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255   | 3518-362 | 12 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml  | 12 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml     |         | 1945,46<br><b>1775,28</b>                                   | 1945,46<br><b>1775,28</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255 *                                       | 7716-269 | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL      | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL        |         | 157,40<br>92  | 157,4092  |      |       |
| B-255 **                                      | 7716-269 | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL      | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL        |         | 156,81<br>67  | 156,8167  |      |       |

a) In § 7920200, worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

a) Au § 7920200, les spécialités suivantes sont insérées:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |          |  |   |         |   |   |      |       |
|---|----------|--|---|---------|---|---|------|-------|
| Cat.  | Code     | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm Obs | Prijs Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base de<br>remb.<br><br><i>buiten<br/>bedrijf /<br/>ex-<br/>usine</i> | I    | II    |
| BENEPALI 50 mg/ml BIOGEN BELGIUM ATC: L04AB01 |          |  |   |         |   |   |      |       |
| B-255   | 3456-688 | 4 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml  | 4 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml  |         | 666,39<br><b>602,62</b>                                     | 666,39<br><b>602,62</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255   | 3518-362 | 12 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml | 12 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml |         | 1945,46<br><b>1775,28</b>                                   | 1945,46<br><b>1775,28</b>   | 7,90 | 11,90 |
| B-255 *                                       | 7716-269 | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL     | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |         | 157,4092  | 157,4092  |      |       |
| B-255 **                                      | 7716-269 | 1 voorgevulde pen 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL     | 1 stylo prérempli 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |         | 156,8167  | 156,8167  |      |       |
| BENEPALI 50 mg/ml BIOGEN BELGIUM ATC: L04AB01 |          |  |   |         |   |   |      |       |
| B-255   | 3456-696 | 4 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg    | 4 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg |         | 666,39<br><b>602,62</b>                                     | 666,39<br><b>602,62</b>   | 7,90 | 11,90 |

|          |                 |   |   |  |                |                |      |       |
|----------|-----------------|---|---|--|----------------|----------------|------|-------|
| B-255    | 3518-354        | 12 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml | 12 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg/ml |  | 1945,46        | 1945,46        | 7,90 | 11,90 |
|          | <b>3518-354</b> |   |   |  | <b>1775,28</b> | <b>1775,28</b> |      |       |
| B-255 *  | 7716-251        | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |  | 157,4092       | 157,4092       |      |       |
| B-255 ** | 7716-251        | 1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 50 mg/mL    | 1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 50 mg/mL    |  | 156,8167       | 156,8167       |      |       |

ak) In § 8220100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ak) Au § 8220100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |   |   |         |               |                             |      |       |  |
|---|-----------------|---|---|---------|---------------|-----------------------------|------|-------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs | Prijs Prix    | Basis v tegem Base de remb. | I    | II    |  |
|   |                 | HUMIRA 40 mg/0,4 ml   |   | ABBVIE  |               | ATC: L04AB04                |      |       |  |
| B-339   | 3380-193        | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml | T       | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |  |
|   | <b>3380-193</b> |   |   |         | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |  |
|   |                 | HUMIRA 40 mg/0,4 ml   |   | ABBVIE  |               | ATC: L04AB04                |      |       |  |
| B-339   | 3380-201        | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     | T       | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |  |
|   | <b>3380-201</b> |   |   |         | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |  |

al) In § 8220200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

al) Au § 8220200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                 |   |   |         |               |                             |      |       |  |
|---|-----------------|---|---|---------|---------------|-----------------------------|------|-------|--|
| Cat.  | Code            | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs | Prijs Prix    | Basis v tegem Base de remb. | I    | II    |  |
|   |                 | HUMIRA 40 mg/0,4 ml   |   | ABBVIE  |               | ATC: L04AB04                |      |       |  |
| B-339   | 3380-201        | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     | T       | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |  |
|   | <b>3380-201</b> |   |   |         | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |  |
|   |                 | HUMIRA 40 mg/0,4 ml   |   | ABBVIE  |               | ATC: L04AB04                |      |       |  |
| B-339   | 3380-193        | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml | T       | 1036,91       | 1036,91                     | 7,90 | 11,90 |  |
|   | <b>3380-193</b> |   |   |         | <b>942,32</b> | <b>942,32</b>               |      |       |  |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)   |                             |   |  |         |  |
|---|-----------------------------|---|--|---------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                              | Conditionnements                           | Opm Obs |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04    |                             |   |  |         |  |
| A-45  | 2733-053<br><b>2733-053</b> | 28 capsules, hard, 40 mg                  | 28 gélules, 40 mg                          | G       |  |
| A-45  | 2733-046<br><b>2733-046</b> | 98 capsules, hard, 40 mg                  | 98 gélules, 40 mg                          | G       |  |
| A-45 *  | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G       |  |
| A-45 **   | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G       |  |
| A-45 ***  | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G       |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04    |                             |   |  |         |  |
| A-45  | 2732-873<br><b>2732-873</b> | 98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | 98 comprimés à libération prolongée, 80 mg | G       |  |
| A-45 *  | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G       |  |
| A-45 **   | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G       |  |
| A-45 ***  | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G       |  |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03   |                             |   |  |         |  |
| A-45  | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg                       | 98 comprimés, 30 mg                        | R       |  |
| A-45  | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg                      | 100 comprimés, 30 mg                       | R       |  |
| A-45 *  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R       |  |
| A-45 **   | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R       |  |
| A-45 ***  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R       |  |
| SIMVASTATINE EG 20 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01 |                             |   |  |         |  |
| A-45  | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg           | 98 comprimés pelliculés, 20 mg             | G       |  |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)  |                             |                          |                   |         |  |
|--|-----------------------------|--------------------------|-------------------|---------|--|
| Cat.   | Code                        | Verpakkingen             | Conditionnements  | Opm Obs |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04 |                             |                          |                   |         |  |
| A-45   | 2733-053<br><b>2733-053</b> | 28 capsules, hard, 40 mg | 28 gélules, 40 mg | G       |  |
| A-45   | 2733-046<br><b>2733-046</b> | 98 capsules, hard, 40 mg | 98 gélules, 40 mg | G       |  |
| A-45 *   | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G       |  |
| A-45 **  | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G       |  |
| A-45 ***   | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg   | 1 gélule, 40 mg   | G       |  |

| FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg  |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA04 |
|---------------------------|-----------------------------|---|--|---|--|--------------|
| A-45                      | 2732-873<br><b>2732-873</b> | 98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | 98 comprimés à libération prolongée, 80 mg | G   |  |              |
| A-45 *                    | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| A-45 **                   | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| A-45 ***                  | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA03 |
| A-45                      | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg                       | 98 comprimés, 30 mg                        | R   |  |              |
| A-45                      | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg                      | 100 comprimés, 30 mg                       | R   |  |              |
| A-45 *                    | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R   |  |              |
| A-45 **                   | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R   |  |              |
| A-45 ***                  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R   |  |              |
| SIMVASTATINE EG 20 mg     |                             | EUROGENERICS                              |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA01 |
| A-45                      | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg           | 98 comprimés pelliculés, 20 mg             | G   |  |              |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |  |   |  |              |
|---|-----------------------------|---|--|---|--|--------------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                              | Conditionnements                           | Opm Obs   |  |              |
| FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg                      |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA04 |
| A-45  | 2733-053<br><b>2733-053</b> | 28 capsules, hard, 40 mg                  | 28 gélules, 40 mg                          | G   |  |              |
| A-45  | 2733-046<br><b>2733-046</b> | 98 capsules, hard, 40 mg                  | 98 gélules, 40 mg                          | G   |  |              |
| A-45 *  | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G   |  |              |
| A-45 **                                       | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G   |  |              |
| A-45 ***                                      | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G   |  |              |
| FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg                      |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA04 |
| A-45  | 2732-873<br><b>2732-873</b> | 98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | 98 comprimés à libération prolongée, 80 mg | G   |  |              |
| A-45 *  | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| A-45 **                                       | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| A-45 ***                                      | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G   |  |              |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg                     |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) |  | ATC: C10AA03 |
| A-45  | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg                       | 98 comprimés, 30 mg                        | R   |  |              |

|                       |                             |                                 |                                |  |  |
|-----------------------|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|--|--|
| A-45                  | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg            | 100 comprimés, 30 mg           | R  |  |
| A-45 *                | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| A-45 **               | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| A-45 ***              | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| SIMVASTATINE EG 20 mg |                             | EUROGENERICS                    |                                | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01 |  |
| A-45                  | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | G  |  |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |  |  |  |
|---|-----------------------------|---|--|--|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                              | Conditionnements                           | Opm<br>Obs   |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg                      |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04 |  |
| A-45  | 2733-053<br><b>2733-053</b> | 28 capsules, hard, 40 mg                  | 28 gélules, 40 mg                          | G  |  |
| A-45  | 2733-046<br><b>2733-046</b> | 98 capsules, hard, 40 mg                  | 98 gélules, 40 mg                          | G  |  |
| A-45 *  | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G  |  |
| A-45 **                                       | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G  |  |
| A-45 ***                                      | 0759-134                    | 1 capsule, hard, 40 mg                    | 1 gélule, 40 mg                            | G  |  |
| FLUVASTATIN SANDOZ 80 mg                      |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04 |  |
| A-45  | 2732-873<br><b>2732-873</b> | 98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg | 98 comprimés à libération prolongée, 80 mg | G  |  |
| A-45 *  | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G  |  |
| A-45 **                                       | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G  |  |
| A-45 ***                                      | 0759-142                    | 1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg     | 1 comprimé à libération prolongée, 80 mg   | G  |  |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg                     |                             | SANDOZ                                    |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03 |  |
| A-45  | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg                       | 98 comprimés, 30 mg                        | R  |  |
| A-45  | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg                      | 100 comprimés, 30 mg                       | R  |  |
| A-45 *  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R  |  |
| A-45 **                                       | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R  |  |
| A-45 ***                                      | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                           | 1 comprimé, 30 mg                          | R  |  |
| SIMVASTATINE EG 20 mg                         |                             | EUROGENERICS                              |  | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01 |  |
| A-45  | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg           | 98 comprimés pelliculés, 20 mg             | G  |  |

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

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

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |                                 |                                |  |  |
|---|-----------------------------|---------------------------------|--------------------------------|--|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen                    | Conditionnements               | Opm Obs  |  |
| PRAVASTATINE SANDOZ 30 mg                     |                             | SANDOZ                          |                                | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03 |  |
| A-45  | 2614-907<br><b>2614-907</b> | 98 tabletten, 30 mg             | 98 comprimés, 30 mg            | R  |  |
| A-45  | 2169-258<br><b>2169-258</b> | 100 tabletten, 30 mg            | 100 comprimés, 30 mg           | R  |  |
| A-45 *  | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| A-45 **                                       | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| A-45 ***                                      | 0778-431                    | 1 tablet, 30 mg                 | 1 comprimé, 30 mg              | R  |  |
| SIMVASTATINE EG 20 mg                         |                             | EUROGENERICS                    |                                | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01 |  |
| A-45  | 2729-952<br><b>2729-952</b> | 98 filmomhulde tabletten, 20 mg | 98 comprimés pelliculés, 20 mg | G  |  |

ar) In § 8810000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ar) Au § 8810000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |   |   |  |                          |                             |      |       |
|---|-----------------------------|---|---|--|--------------------------|-----------------------------|------|-------|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen  | Conditionnements  | Opm Obs  | Prijs Prix               | Basis v tegem Base de remb. | I    | II    |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: L04AB04 |                          |                             |      |       |
| B-281   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |  | 1036,91<br><b>942,32</b> | 1036,91<br><b>942,32</b>    | 7,90 | 11,90 |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml                           |                             | ABBVIE  |   | (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: L04AB04 |                          |                             |      |       |
| B-281   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml  | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |  | 1036,91<br><b>942,32</b> | 1036,91<br><b>942,32</b>    | 7,90 | 11,90 |

as) In § 8820000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

as) Au § 8820000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
|---|-----------------------------|--|---|------------|--|--|------|-------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
| B-248   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml   | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
| B-248   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |

at) In § 8830000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

at) Au § 8830000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
|---|-----------------------------|--|---|------------|--|--|------|-------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
| B-255   | 3380-193<br><b>3380-193</b> | 2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml   | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml     |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |

au) In § 8870000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

au) Au § 8870000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

| Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur) |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
|---|-----------------------------|--|---|------------|--|--|------|-------|--|
| Cat.  | Code                        | Verpakkingen   | Conditionnements  | Opm<br>Obs | Prijs<br>Prix<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | Basis v<br>tegem<br>Base<br>de<br>remb.<br><i>buiten<br/>bedrijf<br/>/ ex-<br/>usine</i> | I    | II    |  |
| HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04       |                             |  |   |            |  |  |      |       |  |
| B-255   | 3380-201<br><b>3380-201</b> | 2 voorgevulde pennen 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 stylos préremplis 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml |            | 1036,91<br><b>942,32</b>                                       | 1036,91<br><b>942,32</b>   | 7,90 | 11,90 |  |

| HUMIRA 40 mg/0,4 ml |                 | ABBVIE  |   | ATC: L04AB04  |               |      |       |
|---------------------|-----------------|---|---|---------------|---------------|------|-------|
| B-255               | 3380-193        | 2 voorgevulde spuiten 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml | 2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml | 1036,91       | 1036,91       | 7,90 | 11,90 |
|                     | <b>3380-193</b> |   |   | <b>942,32</b> | <b>942,32</b> |      |       |

**Art. 2.** In bijlage IV van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de als volgt opgestelde ATC code toegevoegd :

L04AX03 - Methotrexaat

**Art. 3.** 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, 3<sup>o</sup>, o) ah), ai), die uitwerking heeft met ingang van 1 januari 2018.

Brussel, 12 februari 2018.

M. DE BLOCK

**Art. 2.** A l'annexe IV du même arrêté, tel qu'elle a été modifiée à ce jour, le code ATC libellé comme suit est ajouté :

L04AX03 - Méthotrexate

**Art. 3.** 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<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, o), ah), ai), qui produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2018.

Bruxelles, le 12 février 2018.

M. DE BLOCK