

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^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 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^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

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 Obs	
ACETYL-CYSTEINE SANDOZ 600 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: R05CB01	
	0767-376	60 bruistabletten, 600 mg	60 comprimés effervescents, 600 mg		
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	
	2101-012				
B-11	3157-815	100 tabletten, 200 mg	100 comprimés, 200 mg	G	
	3157-815				
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	
	3532-587				
C-37	3532-595	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	G	
	3532-595				
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	
	1226-075				
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	
	2883-312				
C-37	2886-448	30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	G	
	2886-448				
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	

ARIPIPRAZOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N05AX12	
B-72	3351-749 3351-749	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: N05AX12	
B-72	3351-772 3351-772	56 tabletten, 15 mg	56 comprimés, 15 mg	G	
ARIPIPRAZOL SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N05AX12	
B-72	3351-806 3351-806	56 tabletten, 30 mg	56 comprimés, 30 mg	G	
BUPRENORFINE SANDOZ 35 µg/h		SANDOZ		ATC: N02AE01	
B-56	3520-368 3520-368	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 3520-491	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 3520-376	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	
	0782-565	10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg		
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 2379-691	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 1525-609	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	
	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		
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 *	0754-812 0754-812	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 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 *	0754-838 0754-838	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 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 *	2614-857 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		
	3458-718						
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		
	3458-734						
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		
	3458-759						
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		
	2312-528						
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		
	1381-409						
DEPONIT 10		TAKEDA BELGIUM				ATC: C01DA02	
B-3	0027-532	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 10 mg/24h	30 dispositifs transdermiques, 10 mg/24h				
	0027-532						
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 0290-775	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 1690-502	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	
	0755-579	1 injectieflacon 16 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 16 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml		
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	
	7701-063	1 injectieflacon 2 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 2 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml		
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	
	7701-071	1 injectieflacon 8 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 8 ml solution à diluer pour perfusion, 10 mg/ml		
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 3426-517	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 2991-065	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 2991-040	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 2566-909	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 2566-917	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 3040-391	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 3040-375	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 3040-383	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 3143-567	30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-73	3143-575 3143-575	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-73	3143-583 3143-583	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	
	3143-591				
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	
	3143-559				
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	
	3004-298				
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	
	3004-256				
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	
	3004-264				
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	
	3004-272				
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	
	3004-280				
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 2445-351	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 *	0755-140 0755-140	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL (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 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL (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 (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 (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 2050-466	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 2733-053	28 capsules, hard, 40 mg	28 gélules, 40 mg	G	
B-41	2733-046 2733-046	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 2732-873	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 1576-859	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	30 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
B-73	3091-899 3091-899	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 0112-425	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 3433-711	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 2433-555	30 tabletten, 4 mg	30 comprimés, 4 mg	G	
GLIMEPIRIDE EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: A10BB12	
A-12	2433-548 2433-548	60 tabletten, 4 mg	60 comprimés, 4 mg	G	
LAMUNA 20 0,020 mg/0,15 mg		SANDOZ		ATC: G03AA09	
Cx-2	3190-881 3190-881	63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg	63 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg	G	
Cx-2	3190-899 3190-899	126 filmomhulde tabletten, 150 µg / 20 µg	126 comprimés pelliculés, 150 µg / 20 µg	G	
Cx-2	3190-907 3190-907	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 3190-915	63 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg	63 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg	G	
Cx-2	3190-923 3190-923	126 filmomhulde tabletten, 150 µg / 30 µg	126 comprimés pelliculés, 150 µg / 30 µg	G	
Cx-2	3190-931 3190-931	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 2955-839	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 2955-821	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 1690-304	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 1423-615	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 2828-515	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 2596-971	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 3041-183	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 2343-796	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	10 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
C-37	2343-804 2343-804	20 filmomhulde tabletten, 100 mg	20 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
C-37	2343-812 2343-812	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 1544-279	20 filmomhulde tabletten, 50 mg	20 comprimés pelliculés, 50 mg	G	
C-37	1544-287 1544-287	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 *	0755-702 0755-702	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml 1 injectieflacon 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml 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 *	0755-694	1 injectieflacon 20 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml		
	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 *	0750-836	1 injectieflacon 30 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 30 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml		
	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 *	0755-686	1 injectieflacon 40 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 5 mg/ml	1 flacon injectable 40 ml solution à diluer pour perfusion, 5 mg/ml		
	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 *	7701-303	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml		
	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 *	7701-295	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml		
	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 *	2994-267 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		
	0274-720				

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 NEPHROLOGICA DEUTSCHLAND		ATC: V03AE07	
B-256	2666-212 2666-212	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	
B-41	2169-258 2169-258	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 *	0794-693 0794-693	1 injectieflacon 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 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 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 *	0794-685 0794-685	1 injectieflacon 10 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 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 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 *	0794-719 0794-719	1 injectieflacon 100 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 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 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 *	0794-701 0794-701	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 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 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 *	0794-933 0794-933	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml 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 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 *	7709-652 7709-652	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 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 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 *	7709-645 7709-645	5 ampullen 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml 1 ampul 20 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL	5 ampoules 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml 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 *	7712-425 7712-425	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml 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 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	3271-525 3271-525	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	3271-541 3271-541	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	3271-566 3271-566	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	3412-608 3412-608	50 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg	50 comprimés à libération prolongée, 50 mg	G	
QUINAPRIL EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA06	
B-21	2180-768 2180-768	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg	G	
B-21	2180-776 2180-776	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 0126-987	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 0127-019	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 2753-267	120 tabletten, 1 mg	120 comprimés, 1 mg	G	
REPAGLINIDE SANDOZ 2 mg		SANDOZ		ATC: A10BX02	
A-61	2953-149 2953-149	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 2953-107	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 1624-386	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 2477-586	56 orodispergeerbare tabletten, 2 mg	56 comprimés orodispersibles, 2 mg	G	
RUPATADINE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: R06AX28	
Cs-7	3382-173 3382-173	50 tabletten, 10 mg	50 comprimés, 10 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C10AA01 (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	
B-41	2729-952 2729-952	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SINEQUAN		PFIZER		ATC: N06AA12	
B-73	0080-325 0080-325	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 3162-427	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 3162-435	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 3162-450	28 tabletten, 80 mg / 25 mg	28 comprimés, 80 mg / 25 mg	G				
TINALOX		SANDOZ		ATC: N02AX01				
B-56	2154-805 2154-805	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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
AMIODARONE SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: C01BD01				
B-11 **	0775-874 0775-874	60 tabletten, 200 mg 1 tablet, 200 mg	60 comprimés, 200 mg 1 comprimé, 200 mg	G	4,13 0,0730	4,13 0,0730		
CLAUDIA-35		SANDOZ		ATC: G03HB01				
Cx-13 *	0782-706	126 omhulde tabletten, 2 mg / 0,035 mg 1 omhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg	126 comprimés enrobés, 2 mg / 0,035 mg 1 comprimé enrobé, 2 mg/ 0,035 mg	G	11,13 0,1140	11,13 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	126 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	126 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,02 mg 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	9,75 2,0967	9,75 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	126 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg 21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	126 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,03 mg 21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	9,75 2,0967	9,75 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			
	0759-332	120 tabletten, 2 mg	120 comprimés, 2 mg		5,43	5,43	
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			
	0758-508	120 tabletten, 4 mg	120 comprimés, 4 mg		6,82	6,82	
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 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	
	2620-938				
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 Obs	
MONTELUKAST EG 4 mg		EUROGENERICS		ATC: R03DC03	
B-241	2635-696 2635-696	56 kauwtabletten, 4 mg	56 comprimés à croquer, 4 mg	G	
MONTELUKAST EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: R03DC03	
B-241	2635-712 2635-712	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 Obs	
SALBUTAMOL SANDOZ 100 µg		SANDOZ		ATC: R03AC02	
B-96	2620-938 2620-938	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 Obs	
METOCLOPRAMIDE EG		EUROGENERICS		ATC: A03FA01	
B-54	1113-257 1113-257	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 Obs	
METOCLOPRAMIDE EG		EUROGENERICS		ATC: A03FA01	
B-54	1113-257 1113-257	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 Obs	
METOCLOPRAMIDE EG		EUROGENERICS		ATC: A03FA01	
B-54	1113-257 1113-257	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 Obs	
CIPROFLOXACINE EG 2 mg/ml		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02	
A-16 *	0754-838 0754-838	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 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 *	0754-812 0754-812	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 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: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02	
A-16 *	0754-820 0754-820	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 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 Obs	
CEFUROXIM SODIUM SANDOZ 750 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DC02	
B-111 *	0782-565 0782-565	<i>10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg</i> 1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg	<i>10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg</i> 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 Obs	
CEFUROXIM SODIUM SANDOZ 750 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01DC02	
B-111 *	0782-565 0782-565	<i>10 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg</i> 1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg	<i>10 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg</i> 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 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	1646-181 2124-964	60 bruistabletten, 600 mg	60 comprimés effervescents, 600 mg	G	
A-111 ***	2124-964 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 Opm	
MAGNEVIST		BAYER		ATC: V08CA01	
B-179 *	0749-069 0749-069	<i>1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 469 mg/ml</i> 1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 469 mg/mL	<i>1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml</i> 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	
	0749-077	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml		
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	
	0733-469	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 469 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml		
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	
	0784-090	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 469 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 469 mg/ml		
B-179 *	0784-090	10 mL solution injectable, 469 mg/mL (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 (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	
	0755-926	5 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	5 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml		
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 0094-037	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 2970-028	60 filmomhulde tabletten, 150 mg / 300 mg	60 comprimés pelliculés, 150 mg / 300 mg	G	
A-20	2970-010 2970-010	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 1580-497	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 1580-489	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 1580-463	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 1580-430	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 *	0755-140 0755-140	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml 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 2572-675	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 2899-706	28 orodispergeerbare films, 10 mg	28 films orodispersibles, 10 mg	G	
B-254	2899-714 2899-714	56 orodispergeerbare films, 10 mg	56 films orodispersibles, 10 mg	G	
B-254	2899-722 2899-722	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 2899-672	28 orodispergeerbare films, 5 mg	28 films orodispersibles, 5 mg	G	

B-254	2899-698 2899-698	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
BENEPALI 50 mg/ml			BIOGEN BELGIUM		ATC: L04AB01			
B-255	3456-696 3456-696	4 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg	4 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 50 mg		666,39 602,62	666,39 602,62	7,90	11,90
B-255	3518-354 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 1775,28	1945,46 1775,28	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 3456-688	4 voorgevulde pennen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	4 stylos préremplis 1 ml solution injectable, 50 mg/ml		666,39 602,62	666,39 602,62	7,90	11,90
B-255	3518-362 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 1775,28	1945,46 1775,28	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 Obs	
PEGINTRON 100 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1639-251 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-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		
	1639-277				
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		
	1639-293				
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		
	1639-335				
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		
	1639-251				
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		
	1639-277				
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		
	1639-293				

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		
	1639-335				
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
	3380-193				942,32	942,32		
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
	3380-201				942,32	942,32		

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	
	2572-675				

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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193 3380-193	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-255	3380-193 3380-193	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-248	3380-193 3380-193	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90

HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04			
B-248	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90 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 3341-641	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 <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-281	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE		ATC: L04AB04				
B-281	3380-193 3380-193	2 voorgevulde spuitjes 0,4 ml oplossing voor injectie, 100 mg/ml	2 seringues préremplies 0,4 ml solution injectable, 100 mg/ml		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 1580-497	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 1580-489	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 1580-463	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 1580-430	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		

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

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

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

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EPOPROSTENOL SANDOZ 0,5 mg/50 ml		SANDOZ		ATC: B01AC09	
A-70 *	7707-052	1 injectieflacon 0,5 mg poeder voor oplossing voor infusie 1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg	1 flacon injectable 0,5 mg poudre pour solution pour perfusion 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	
EPOPROSTENOL SANDOZ 1,5 mg/50 ml		SANDOZ		ATC: B01AC09	
A-70 *	7707-060	1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1,5 mg 1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg	1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 1,5 mg 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 PHARMACEUTICALS		ATC: B01AC09	
A-70 *	0796-540	1 injectieflacon 0,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,01 mg/ml 1 injectieflacon (poeder) + injectieflacon (oplosmiddel) 0,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 0,5 mg	1 flacon injectable 0,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,01 mg/ml 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 PHARMACEUTICALS		ATC: B01AC09	
A-70 *	0796-714	1 injectieflacon 1,5 mg poeder voor oplossing voor infusie, 0,015 mg/ml 1 injectieflacon (poeder) + 2 injectieflacons (oplosmiddel) 1,5 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 1,5 mg	1 flacon injectable 1,5 mg poudre pour solution pour perfusion, 0,015 mg/ml 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"> - Antecedenten van CVA, transitoir ischemisch accident of systemische embolie; - Linkerventrieklejectiefractie < 40 %; - Symptomatisch hartfalen, New York Heart Association (NYHA) klasse 2 of hoger; - Leeftijd ≥ 75 jaar; - Leeftijd ≥ 65 jaar geassocieerd met een van de volgende aandoeningen: diabetes, coronair lijden of arteriële hypertensie. | <ul style="list-style-type: none"> - Antécédent d'AVC, d'accident ischémique transitoire ou d'embolie systémique; - Fraction d'éjection ventriculaire gauche < 40 %; - Insuffisance cardiaque symptomatique, classe ≥ 2 New York Heart Association (NYHA); - Age ≥ 75 ans; - Age ≥ 65 ans associé à l'une des affections suivantes : diabète, coronaropathie ou hypertension artérielle. |
|---|--|

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 ≥ 2 New York Heart Association (NYHA)
- Age ≥ 75 ans
- Age ≥ 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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
PRADAXA 110 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: B01AE07			
B-235	2602-936 2602-936	60 capsules, hard, 110 mg	60 gélules, 110 mg	T	86,38 70,86	86,38 70,86	7,90	11,90
B-235	2762-888 2762-888	180 capsules, hard, 110 mg	180 gélules, 110 mg	T	240,95 212,57	240,95 212,57	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 COMM.V			ATC: B01AE07			
B-235	2762-714 2762-714	60 capsules, hard, 150 mg	60 gélules, 150 mg	T	86,38 70,86	86,38 70,86	7,90	11,90
B-235	2762-722 2762-722	180 capsules, hard, 150 mg	180 gélules, 150 mg	T	240,95 212,57	240,95 212,57	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE			ATC: L04AB04			
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90
HUMIRA 40 mg/0,4 ml		ABBVIE			ATC: L04AB04			
B-255	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-248	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-248	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- 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	666,39	7,90	11,90
	3456-696				602,62	602,62		
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
	3518-354				1775,28	1775,28		
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	666,39	7,90	11,90
	3456-688				602,62	602,62		
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	1945,46	7,90	11,90
	3518-362				1775,28	1775,28		
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		

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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- 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	666,39	7,90	11,90
	3456-688				602,62	602,62		
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	1945,46	7,90	11,90
	3518-362				1775,28	1775,28		
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	666,39	7,90	11,90
	3456-696				602,62	602,62		

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
	3518-354				1775,28	1775,28		
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	
	3380-193				942,32	942,32			
		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	
	3380-201				942,32	942,32			

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	
	3380-201				942,32	942,32			
		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	
	3380-193				942,32	942,32			

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 2733-053	28 capsules, hard, 40 mg	28 gélules, 40 mg	G	
A-45	2733-046 2733-046	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 2732-873	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	
A-45	2169-258 2169-258	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 2729-952	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 2733-053	28 capsules, hard, 40 mg	28 gélules, 40 mg	G	
A-45	2733-046 2733-046	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 2732-873	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	
A-45	2169-258 2169-258	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 2729-952	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 2733-053	28 capsules, hard, 40 mg	28 gélules, 40 mg	G	
A-45	2733-046 2733-046	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 2732-873	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	

A-45	2169-258 2169-258	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 2729-952	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 Obs	
FLUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA04	
A-45	2733-053 2733-053	28 capsules, hard, 40 mg	28 gélules, 40 mg	G	
A-45	2733-046 2733-046	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 2732-873	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	
A-45	2169-258 2169-258	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 2729-952	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 2614-907	98 tabletten, 30 mg	98 comprimés, 30 mg	R	
A-45	2169-258 2169-258	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 2729-952	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 ATC: L04AB04								
B-281	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04								
B-281	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-248	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-248	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3380-193 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	7,90	11,90	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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 Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
HUMIRA 40 mg/0,4 ml ABBVIE ATC: L04AB04									
B-255	3380-201 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		1036,91 942,32	1036,91 942,32	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
	3380-193				942,32	942,32		

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°, 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^{er}, 3°, o), ah), ai), qui produit ses effets le 1^{er} janvier 2018.

Bruxelles, le 12 février 2018.

M. DE BLOCK