

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/12681]

13 JUNI 2018. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 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 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005 en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, tiende, elfde, vijftiende, achtttiende en negentiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010;

Gelet op de wet van 30 juli houdende diverse bepalingen, artikel 30;

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 80, 81, 82 en 83, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 26 april 2018 en 2 februari 2018;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 22 mei 2018;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 24 mei 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 6 juni 2018;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 17 mei 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 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/12681]

13 JUIN 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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, les articles 35*bis*, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005 et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéas 10, 11, 15, 18 et 19, insérés par la loi du 29 décembre 2010;

Vu la loi du 30 juillet 2013 portant des dispositions diverses, l'article 30;

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 80, 81, 82 et 83 tel qu'ils ont été modifiés à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 26 avril 2018;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 22 mai 2018;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances, donné le 24 mai 2018;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 6 juin 2018;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 17 mai 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 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 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

1° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I, 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
PARACETAMOL AB 10 mg/ml		AUROBINDO PHARMA		ATC: N02BE01				
B-313 *	0756-742	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		15,40	15,40		
	0756-742	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,9870	1,9870		
B-313 **	0756-742	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,6320	1,6320		
PARACETAMOL ACTAVIS 10 mg/ml		AUROBINDO PHARMA		ATC: N02BE01				
B-313 *	7713-738	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml		9,99	9,99		
	7713-738	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,2890	1,2890		
B-313 **	7713-738	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,0590	1,0590		
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: N02BE01				
B-313 *	7702-103	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml		9,99	9,99		
	7702-103	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,2890	1,2890		
B-313 **	7702-103	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,0590	1,0590		
PARACETAMOL B BRAUN 10 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: N02BE01				
B-313 *	7702-111	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml		14,03	14,03		
	7702-111	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,8110	1,8110		
B-313 **	7702-111	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,4870	1,4870		
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: N02BE01				
B-313 *	0758-805	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		10,98	10,98		
	0758-805	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,4170	1,4170		
B-313 **	0758-805	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,1640	1,1640		

PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: N02BE01			
	0758-797	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		15,40	15,40	
B-313 *	0758-797	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,9870	1,9870	
B-313 **	0758-797	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,6320	1,6320	
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: N02BE01			
	7706-617	20 zakken 50 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	20 poches 50 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml		16,22	16,22	
B-313 *	7706-617	1 zak 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 poche 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,0465	1,0465	
B-313 **	7706-617	1 zak 50 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 poche 50 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	0,8595	0,8595	
PARACETAMOL FRESENIUS KABI 10 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: N02BE01			
	7706-625	20 zakken 100 ml oplossing voor infusie, 10 mg/ml	20 poches 100 ml solution pour perfusion, 10 mg/ml		22,75	22,75	
B-313 *	7706-625	1 zak 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,4680	1,4680	
B-313 **	7706-625	1 zak 100 mL oplossing voor infusie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion, 10 mg/mL	G	1,2060	1,2060	
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml		MACO PHARMA BENELUX		ATC: N02BE01			
	0754-325	50 zakken 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	50 poches 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		53,87	53,87	
B-313 *	0754-325	1 zak (+ omzak) 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 poche (+ suremballage) 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,2842	1,2842	
B-313 **	0754-325	1 zak (+ omzak) 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 poche (+ suremballage) 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,1420	1,1420	
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml		MACO PHARMA BENELUX		ATC: N02BE01			
	0754-317	1 zak 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 poche 50 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml		1,07	1,07	
B-313 *	0754-317	1 zak (+ omzak) 50 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 poche (+ suremballage) 50 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G	1,3800	1,3800	
B-313 **	0754-317	1 zak (+ omzak) 50 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 poche (+ suremballage) 50 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G	1,1300	1,1300	
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml		MACO PHARMA BENELUX		ATC: N02BE01			
	0751-917	50 zakken 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	50 poches 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		75,33	75,33	
B-313 *	0751-917	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,7392	1,7392	
B-313 **	0751-917	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,5970	1,5970	
PARACETAMOL MACOPHARMA 10 mg/ml		MACO PHARMA BENELUX		ATC: N02BE01			
	0751-909	1 zak 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 poche 100 ml solution pour perfusion et injection, 10 mg/ml		1,50	1,50	
B-313 *	0751-909	1 zak 100 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G	1,9400	1,9400	
B-313 **	0751-909	1 zak 100 mL oplossing voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion et injection, 10 mg/mL	G	1,5900	1,5900	

PARACETAMOL TEVA 10 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02BE01				
	7715-113	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		10,49	10,49		
B-313 *	7715-113	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,3540	1,3540		
B-313 **	7715-113	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,1120	1,1120		
PARACETAMOL TEVA 10 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02BE01				
	7713-324	10 injectieflacons 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/ml	10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/ml		14,68	14,68		
B-313 *	7713-324	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,8940	1,8940		
B-313 **	7713-324	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 10 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 10 mg/mL	G	1,5560	1,5560		

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

a) In § 710000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 710000, 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
PROHANCE		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08CA04				
	0763-532	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		26,23	26,23		
B-179 *	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		33,8500	33,8500		
B-179 **	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		27,8000	27,8000		
PROHANCE		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08CA04				
	0758-334	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		36,28	36,28		
B-179 *	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		11,3925	11,3925		
B-179 **	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		9,6150	9,6150		

PROHANCE 279,3 mg/ml		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08CA04	
B-179 *	7706-344	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml 5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 279,3 mg/ml 5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)	90,70 10,3250	90,70 10,3250
B-179 **	7706-344	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)	9,6140	9,6140
PROHANCE 279,3 mg/ml		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08CA04	
B-179 *	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL 1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue préremplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL 1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL	30,83 39,7900	30,83 39,7900
B-179 **	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL	32,6800	32,6800

b) In § 770000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 770000, 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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
BENEFIX 1000 UI		PFIZER		ATC: B02BD04				
A-50	2446-854	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 200 IU/ml		608,42	608,42	0,00	0,00
	2446-854				549,47	549,47		
A-50 *	0789-818	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL		589,5500	589,5500		
A-50 **	0789-818	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1000 IU oplossing voor injectie, 200 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1000 IU solution injectable, 200 IU/mL		582,4400	582,4400		
BENEFIX 2000 UI		PFIZER		ATC: B02BD04				
A-50	2446-847	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml		1207,74	1207,74	0,00	0,00
	2446-847				1098,94	1098,94		
A-50 *	0789-826	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL		1171,9900	1171,9900		
A-50 **	0789-826	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL		1164,8800	1164,8800		

BENEFIX 500 UI		PFIZER		ATC: B02BD04				
A-50	2446-839	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml		308,76	308,76	0,00	0,00
	2446-839				274,74	274,74		
A-50 *	0789-800	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL		298,3300	298,3300		
A-50 **	0789-800	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL		291,2200	291,2200		

c) In § 1310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 1310100, 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
COPAXONE 20 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L03AX13				
B-227	2173-870	28 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 20 mg/ml	28 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 20 mg/ml		693,55	693,55	7,90	11,90
	2173-870				627,52	627,52		
B-227 *	0778-472	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 20 mg/mL		24,0100	24,0100		
B-227 **	0778-472	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 20 mg/mL		23,7561	23,7561		

d) In § 1790000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 1790000, 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
PROHANCE		BRACCO IMAGING EUROPE		ATC: V08CA04				
B-179 *	0758-334	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		36,28	36,28		
	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		11,3925	11,3925		
B-179 **	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		9,6150	9,6150		

PROHANCE		BRACCO IMAGING EUROPE				ATC: V08CA04			
	0763-532	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		26,23	26,23			
B-179 *	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		33,8500	33,8500			
B-179 **	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		27,8000	27,8000			
PROHANCE 279,3 mg/ml		BRACCO IMAGING EUROPE				ATC: V08CA04			
	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue préremplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		30,83	30,83			
B-179 *	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		39,7900	39,7900			
B-179 **	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		32,6800	32,6800			
PROHANCE 279,3 mg/ml		BRACCO IMAGING EUROPE				ATC: V08CA04			
	7706-344	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		90,70	90,70			
B-179 *	7706-344	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)		10,3250	10,3250			
B-179 **	7706-344	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)		9,6140	9,6140			

e) In § 3010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 3010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs	Basis v tegem Base de remb.	I	II	
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine			
FUZEON 90 mg/ml		ROCHE				ATC: J05AX07			
A-20	1790-823	60 injectieflacons 90 mg poeder voor oplossing voor injectie, 90 mg/ml	60 flacons injectables 90 mg poudre pour solution injectable, 90 mg/ml		1502,86	1502,86	0,00	0,00	
	1790-823				1369,50	1369,50			
A-20 *	0775-924	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1 mL solution injectable, 90 mg/mL		24,3130	24,3130			
A-20 **	0775-924	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 1 mL oplossing voor injectie, 90 mg/mL	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 1 mL solution injectable, 90 mg/mL		24,1945	24,1945			

f) In § 3930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 3930000, 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
PROHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE			ATC: V08CA04		
	0763-532	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		26,23	26,23		
B-179 *	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		33,8500	33,8500		
B-179 **	0763-532	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		27,8000	27,8000		
PROHANCE			BRACCO IMAGING EUROPE			ATC: V08CA04		
	0758-334	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		36,28	36,28		
B-179 *	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		11,3925	11,3925		
B-179 **	0758-334	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 20)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 20)		9,6150	9,6150		
PROHANCE 279,3 mg/ml			BRACCO IMAGING EUROPE			ATC: V08CA04		
	7706-344	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor injectie, 279,3 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution injectable, 279,3 mg/ml		90,70	90,70		
B-179 *	7706-344	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)		10,3250	10,3250		
B-179 **	7706-344	5 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 50)	5 mL solution injectable, 279,3 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 50)		9,6140	9,6140		
PROHANCE 279,3 mg/ml			BRACCO IMAGING EUROPE			ATC: V08CA04		
	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue préremplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		30,83	30,83		
B-179 *	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		39,7900	39,7900		
B-179 **	7720-170	1 voorgevulde spuit 17 mL oplossing voor injectie, 279,3 mg/mL	1 seringue pré-remplie 17 mL solution injectable, 279,3 mg/mL		32,6800	32,6800		

g) In § 4850000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 4850000, 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
RENAGEL 800 mg			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02		
B-256	1770-502	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	180 comprimés pelliculés, 800 mg		156,28	156,28	9,80	14,80
	1770-502				134,95	134,95		
B-256 *	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8342	0,8342		
B-256 **	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7947	0,7947		
B-256 ***	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8431	0,8431	0,0544	0,0822

h) In § 5310000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 5310000, 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
RENAGEL 800 mg			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02		
B-306	1770-502	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	180 comprimés pelliculés, 800 mg		156,28	156,28	9,80	14,80
	1770-502				134,95	134,95		
B-306 *	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8342	0,8342		
B-306 **	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7947	0,7947		
B-306 ***	0773-044	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8431	0,8431	0,0544	0,0822
REVELA 2,4 g			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02		
B-306	2672-541	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g		148,76	148,76	7,90	11,90
	2672-541				128,05	128,05		
B-306 *	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,3807	2,3807		
B-306 **	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,2622	2,2622		
B-306 ***	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,4039	2,4039	0,1317	0,1983
REVELA 800 mg			SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02		
B-306	2672-558	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	180 comprimés pelliculés, 800 mg		148,76	148,76	9,80	14,80
	2672-558				128,05	128,05		
B-306 *	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7936	0,7936		
B-306 **	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7541	0,7541		
B-306 ***	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8013	0,8013	0,0544	0,0822

i) In § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 5460000, 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
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2777-845 2777-845	50 tabletten, 1000 mg	50 comprimés, 1000 mg	G	7,55 2,36	7,55 2,36	0,63	1,04
B-313	2839-116 2839-116	90 tabletten, 1000 mg	90 comprimés, 1000 mg	G	9,57 3,93	9,57 3,93	1,04	1,74
B-313	3447-984 3447-984	120 tabletten, 1000 mg	120 comprimés, 1000 mg	G	10,85 4,93	10,85 4,93	1,31	2,18
B-313 *	0756-692	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0530	0,0530		
B-313 **	0756-692	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0436	0,0436		
B-313 ***	0756-692	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0527	0,0527	0,0109	0,0182
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2875-169 2875-169	60 sachets 1 g poeder voor drank, 1000 mg	60 sachet-doses 1 g poudre pour solution buvable, 1000 mg	G	8,15 2,83	8,15 2,83	0,75	1,25
B-313 *	0750-745	1 sachet 1 g drank, 1000 mg	1 sachet-dose 1 g solution buvable, 1000 mg	G	0,0608	0,0608		
B-313 **	0750-745	1 sachet 1 g drank, 1000 mg	1 sachet-dose 1 g solution buvable, 1000 mg	G	0,0500	0,0500		
B-313 ***	0750-745	1 sachet 1 g drank, 1000 mg	1 sachet-dose 1 g solution buvable, 1000 mg	G	0,0604	0,0604	0,0125	0,0208
ALGOSTASE MONO 1 g LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2875-136 2875-136	60 bruistabletten, 1 g	60 comprimés effervescents, 1 g	R	8,15 2,83	8,15 2,83	0,75	1,25
B-313 *	0750-737	1 bruistablet, 1000 mg	1 comprimé effervescent, 1000 mg	R	0,0608	0,0608	+0,0000	+0,0000
B-313 **	0750-737	1 bruistablet, 1000 mg	1 comprimé effervescent, 1000 mg	R	0,0500	0,0500		
B-313 ***	0750-737	1 bruistablet, 1000 mg	1 comprimé effervescent, 1000 mg	R	0,0604	0,0604	0,0125	0,0208
ALGOSTASE MONO 500 mg LABORATOIRES SMB ATC: N02BE01								
B-313	2765-238 2765-238	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	R	7,55 2,36	7,55 2,36	0,63	1,04
B-313 *	0759-852	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0305	0,0305	+0,0000	+0,0000
B-313 **	0759-852	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0250	0,0250		
B-313 ***	0759-852	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0302	0,0302	0,0063	0,0104
PARACETAMOL EG 1000 mg EUROGENERICS ATC: N02BE01								
B-313	2881-076 2881-076	120 filmomhulde tabletten, 1000 mg	120 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	11,28 5,26	11,28 5,26	1,39	2,32
B-313 *	0754-333	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	0,0566	0,0566		
B-313 **	0754-333	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	0,0465	0,0465		
B-313 ***	0754-333	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	0,0563	0,0563	0,0116	0,0193
PARACETAMOL EG 500 mg EUROGENERICS ATC: N02BE01								
B-313	2881-092 2881-092	240 filmomhulde tabletten, 500 mg	240 comprimés pelliculés, 500 mg	G	11,78 5,65	11,78 5,65	1,50	2,50
B-313 *	0754-341	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,0304	0,0304		
B-313 **	0754-341	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,0250	0,0250		

B-313 ***	0754-341	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,0302	0,0302	0,0062	0,0104
PARACETAMOL MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: N02BE01				
B-313	2462-588	30 tabletten, 500 mg	30 comprimés, 500 mg	G	5,88	5,88	0,23	0,39
	2462-588				0,88	0,88		
B-313	2681-674	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	G	7,55	7,55	0,63	1,04
	2681-674				2,36	2,36		
B-313 *	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0305	0,0305		
B-313 **	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0250	0,0250		
B-313 ***	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0302	0,0302	0,0063	0,0104
PARACETAMOL SANDOZ 1 g		SANDOZ		ATC: N02BE01				
B-313	3073-251	60 tabletten, 1000 mg	60 comprimés, 1000 mg	G	8,07	8,07	0,73	1,22
	3073-251				2,76	2,76		
B-313	3073-269	90 tabletten, 1000 mg	90 comprimés, 1000 mg	G	9,46	9,46	1,02	1,70
	3073-269				3,84	3,84		
B-313	3266-616	100 tabletten, 1000 mg	100 comprimés, 1000 mg	G	9,99	9,99	1,13	1,88
	3266-616				4,25	4,25		
B-313	3073-277	120 tabletten, 1000 mg	120 comprimés, 1000 mg	G	10,85	10,85	1,31	2,18
	3073-277				4,93	4,93		
B-313 *	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0530	0,0530		
B-313 **	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0436	0,0436		
B-313 ***	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0527	0,0527	0,0109	0,0182
PARACETAMOL SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: N02BE01				
B-313	3073-285	120 tabletten, 500 mg	120 comprimés, 500 mg	G	8,07	8,07	0,73	1,22
	3073-285				2,76	2,76		
B-313	3073-293	240 tabletten, 500 mg	240 comprimés, 500 mg	G	11,55	11,55	1,45	2,42
	3073-293				5,48	5,48		
B-313 *	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0295	0,0295		
B-313 **	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0242	0,0242		
B-313 ***	7705-296	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0293	0,0293	0,0060	0,0101
PARACETAMOL TEVA 1 g		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02BE01				
B-313	2736-155	90 tabletten, 1 g	90 comprimés, 1 g	G	9,99	9,99	1,13	1,88
	2736-155				4,25	4,25		
B-313	3398-856	100 tabletten, 1 g	100 comprimés, 1 g	G	9,99	9,99	1,13	1,88
	3398-856				4,25	4,25		
B-313	2810-901	120 tabletten, 1 g	120 comprimés, 1 g	G	11,02	11,02	1,34	2,24
	2810-901				5,06	5,06		
B-313 *	0758-722	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0544	0,0544		
B-313 **	0758-722	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0447	0,0447		
B-313 ***	0758-722	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0541	0,0541	0,0112	0,0187
PARAPHAR 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02BE01				
B-313	2713-279	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	G	7,30	7,30	0,57	0,95
	2713-279				2,14	2,14		
B-313 *	7707-250	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0276	0,0276		
B-313 **	7707-250	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0227	0,0227		
B-313 ***	7707-250	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,0278	0,0278	0,0057	0,0095
PARACETAMOL TEVA 500mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02BE01				
B-313	3551-157	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	R	7,30	7,30	0,57	0,95
	3551-157				2,14	2,14		
B-313 *	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0276	0,0276	+0,0000	+0,0000
B-313 **	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0227	0,0227		

B-313 ***	7721-012	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,0278	0,0278	0,0057	0,0095
-----------	----------	------------------	--------------------	---	--------	--------	--------	--------

j) In § 5560100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 5560100, 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
REVELA 2,4 g		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02			
B-256	2672-541	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g		148,76	148,76	7,90	11,90
	2672-541				128,05	128,05		
B-256 *	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,3807	2,3807		
B-256 **	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,2622	2,2622		
B-256 ***	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,4039	2,4039	0,1317	0,1983
REVELA 800 mg		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02			
B-256	2672-558	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	180 comprimés pelliculés, 800 mg		148,76	148,76	9,80	14,80
	2672-558				128,05	128,05		
B-256 *	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7936	0,7936		
B-256 **	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7541	0,7541		
B-256 ***	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8013	0,8013	0,0544	0,0822

k) In § 5560200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 5560200, 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
REVELA 2,4 g		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: V03AE02			
B-328	2672-541	60 sachets 2,4 g poeder voor orale suspensie, 2,4 g	60 sachet-doses 2,4 g poudre pour suspension buvable, 2,4 g		148,76	148,76	7,90	11,90
	2672-541				128,05	128,05		
B-328 *	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,3807	2,3807		
B-328 **	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,2622	2,2622		
B-328 ***	0797-373	1 sachet 2,4 g suspensie voor oraal gebruik, 2,4 g	1 sachet-dose 2,4 g suspension buvable, 2,4 g		2,4039	2,4039	0,1317	0,1983

REVELA 800 mg		SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC: V03AE02			
B-328	2672-558	180 filmomhulde tabletten, 800 mg	180 comprimés pelliculés, 800 mg		148,76	148,76	9,80	14,80	
	2672-558				128,05	128,05			
B-328 *	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7936	0,7936			
B-328 **	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,7541	0,7541			
B-328 ***	0797-365	1 filmomhulde tablet, 800 mg	1 comprimé pelliculé, 800 mg		0,8013	0,8013	0,0544	0,0822	

I) In § 7320000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

I) Au § 7320000, 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	
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine			
KOVALTRY 1000 IE		BAYER				ATC: B02BD02			
A-50	3424-900	1 voorgevulde spuit 2,5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml	1 seringue préremplie 2,5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml		819,93	819,93	0,00	0,00	
	3424-900				743,39	743,39			
A-50 *	7716-491	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1000 IU solution injectable, 400 IU/mL		795,1000	795,1000			
A-50 **	7716-491	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 1000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 1000 IU solution injectable, 400 IU/mL		787,9900	787,9900			
KOVALTRY 2000 IE		BAYER				ATC: B02BD02			
A-50	3424-892	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 400 IU/ml	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 400 IU/ml		1511,03	1511,03	0,00	0,00	
	3424-892				1377,00	1377,00			
A-50 *	7716-509	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL		1466,7300	1466,7300			
A-50 **	7716-509	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2000 IU oplossing voor injectie, 400 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2000 IU solution injectable, 400 IU/mL		1459,6200	1459,6200			
KOVALTRY 250 IE		BAYER				ATC: B02BD02			
A-50	3424-942	1 voorgevulde spuit 2,5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml	1 seringue préremplie 2,5 ml solvant pour solution injectable, 100 IU/ml		213,05	213,05	0,00	0,00	
	3424-942				187,00	187,00			
A-50 *	7716-475	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL		205,3300	205,3300			
A-50 **	7716-475	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 100 IU/mL		198,2200	198,2200			

KOVALTRY 3000 IE		BAYER		ATC: B02BD02				
A-50	3424-876	1 voorgevulde spuit 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 600 IU/ml	1 seringue préremplie 5 ml solvant pour solution injectable, 600 IU/ml		2327,38	2327,38	0,00	0,00
	3424-876				2125,43	2125,43		
A-50 *	7716-517	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL		2260,0700	2260,0700		
A-50 **	7716-517	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 3000 IU oplossing voor injectie, 600 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 3000 IU solution injectable, 600 IU/mL		2252,9600	2252,9600		
KOVALTRY 500 IE		BAYER		ATC: B02BD02				
A-50	3424-926	1 voorgevulde spuit 2,5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 IU/ml	1 seringue préremplie 2,5 ml solvant pour solution injectable, 200 IU/ml		417,03	417,03	0,00	0,00
	3424-926				374,00	374,00		
A-50 *	7716-483	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 200 IU/mL		403,5500	403,5500		
A-50 **	7716-483	1 injectieflacon (+ voorgevulde spuit) 2,5 mL oplossing voor injectie, 200 IU/mL	1 flacon injectable (+ seringue préremplie) 2,5 mL solution injectable, 200 IU/mL		396,4400	396,4400		

m) In § 7880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 7880000, 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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		
COPAXONE 40 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L03AX13				
B-227	3263-514	12 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie	12 seringues préremplies 1 ml solution injectable		750,59	750,59	7,90	11,90
	3263-514				679,81	679,81		
B-227 *	7714-561	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 40 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 40 mg/mL		60,6425	60,6425		
B-227 **	7714-561	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 40 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 40 mg/mL		60,0500	60,0500		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2018.
Brussel, 13 juni 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2018.
Bruxelles, le 13 juin 2018.

M. DE BLOCK