

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2020/44262]

14 DECEMBER 2020. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij 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

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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, eerste lid, derde en laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en 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 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;

Gelet op het advies nr. 68.266/2 van de Raad van State, gegeven op 30 november 2020 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

**Artikel 1.** In de bijlage I van het koninklijk besluit van 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2020/44262]

14 DECEMBRE 2020. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35*bis*, § 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, alinéa 1<sup>er</sup>, troisième et dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié 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 1<sup>er</sup> 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;

Vu l'avis n° 68.266/2 du Conseil d'Etat, donné le 30 novembre 2020, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I de l'arrêté royal du 1<sup>er</sup> 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, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALDACTONE 100 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C03DA01	
B-27	2695-542 <b>2695-542</b>	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	30 comprimés pelliculés, 100 mg	R	
B-27	2727-022 <b>2727-022</b>	50 filmomhulde tabletten, 100 mg	50 comprimés pelliculés, 100 mg	R	
B-27 *	0796-730	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-27 **	0796-730	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-27 ***	0796-730	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
ALDACTONE 25 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C03DA01	
B-27	2695-534 <b>2695-534</b>	50 filmomhulde tabletten, 25 mg	50 comprimés pelliculés, 25 mg	R	
B-27 *	0796-722	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	R	
B-27 **	0796-722	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	R	
B-27 ***	0796-722	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	R	
AMLODIPIN/VALSARTAN /HCT SANDOZ 10 mg/160 mg/ 25 mg		SANDOZ		ATC: C09DX01	
B-224	4103-628 <b>4103-628</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 *	7726-573	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	7726-573	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	7726-573	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
AMLODIPIN/VALSARTAN /HCT SANDOZ 10 mg/160 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DX01	
B-224	4103-636 <b>4103-636</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 *	7726-565	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	7726-565	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	7726-565	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
AMLODIPIN/VALSARTAN /HCT SANDOZ 10 mg/320 mg/25 mg		SANDOZ		ATC: C09DX01	
B-224	4103-321 <b>4103-321</b>	98 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	G	
B-224 *	7726-581	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	7726-581	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	7726-581	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 320 mg/ 25 mg	G	
AMLODIPIN/VALSARTAN /HCT SANDOZ 5 mg/160 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DX01	
B-224	4103-651 <b>4103-651</b>	98 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	

B-224 *	7726-540	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 **	7726-540	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
B-224 ***	7726-540	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 12,5 mg	G	
AMLODIPIN/VALSARTAN /HCT SANDOZ 5 mg/160 mg/25 mg SANDOZ					ATC: C09DX01
B-224	4103-644	98 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
	<b>4103-644</b>				
B-224 *	7726-557	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 **	7726-557	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
B-224 ***	7726-557	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 160 mg/ 25 mg	G	
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg EUROGENERIC					ATC: C08CA01
B-20	2430-379	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg	G	
	<b>2430-379</b>				
ANAFRANIL 25 mg (Impexeco) IMPEXECO					ATC: N06AA04
B-73	3426-467	150 omhulde tabletten, 25 mg	150 comprimés enrobés, 25 mg		
	<b>3426-467</b>				
B-73 *	7715-311	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
B-73 **	7715-311	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
B-73 ***	7715-311	1 omhulde tablet, 25 mg	1 comprimé enrobé, 25 mg		
ATENOLOL EG 25 mg EUROGENERIC					ATC: C07AB03
B-15	1334-697	28 tabletten, 25 mg	28 comprimés, 25 mg	G	
	<b>1334-697</b>				
ATORSTATINEG 40 mg (D) EUROGENERIC (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: C10AA05
B-41	2878-916	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
	<b>2878-916</b>				
B-41 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
B-41 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
B-41 ***	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORSTATINEG 80 mg (D) EUROGENERIC (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)					ATC: C10AA05
B-41	2878-841	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
	<b>2878-841</b>				
B-41 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-41 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-41 ***	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
BESPRES 320 mg AREGA PHARMA					ATC: C09CA03
B-224	2745-149	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	98 comprimés pelliculés, 320 mg	G	
	<b>2745-149</b>				
B-224 *	0758-904	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
B-224 **	0758-904	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
B-224 ***	0758-904	1 filmomhulde tablet, 320 mg	1 comprimé pelliculé, 320 mg	G	
CANDESARTAN PLUS HCT EG 16 mg/12,5 mg EUROGENERIC					ATC: C09DA06
B-224	2898-302	28 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	28 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	G	
	<b>2898-302</b>				

CAPOTEN		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: C09AA01	
B-21	1572-486 <b>1572-486</b>	60 tabletten, 25 mg	60 comprimés, 25 mg	R	
B-21 *	0726-604	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-21 **	0726-604	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-21 ***	0726-604	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
CAPOTEN		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: C09AA01	
B-21	1572-494 <b>1572-494</b>	60 tabletten, 50 mg	60 comprimés, 50 mg	R	
B-21 *	0726-612	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	
B-21 **	0726-612	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	
B-21 ***	0726-612	1 tablet, 50 mg	1 comprimé, 50 mg	R	
CEFOTAXIM SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD01	
B-112 **	0774-505 0774-505	<b>10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g</b> 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g</b> 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	
CEFOTAXIM SANDOZ 2 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD01	
B-112 **	0774-513 0774-513	<b>10 injectieflacons 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g</b> 1 injectieflacon 2 g oplossing voor infusie en injectie, 2 g	<b>10 flacons injectables 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g</b> 1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion et injection, 2 g	G	
CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ 75 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: B01AC04	
B-243	3360-765 <b>3360-765</b>	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	84 comprimés pelliculés, 75 mg	G	
B-243	3327-525 <b>3327-525</b>	98 filmomhulde tabletten, 75 mg	98 comprimés pelliculés, 75 mg	G	
B-243 *	7714-439	1 filmomhulde tablet, 75 mg	1 comprimé pelliculé, 75 mg	G	
B-243 **	7714-439	1 filmomhulde tablet, 75 mg	1 comprimé pelliculé, 75 mg	G	
B-243 ***	7714-439	1 filmomhulde tablet, 75 mg	1 comprimé pelliculé, 75 mg	G	
CO-BISOPROLOL EG 2,5 mg/6,25 mg		EUROGENERICS		ATC: C07BB07	
B-15	2051-803 <b>2051-803</b>	28 filmomhulde tabletten, 2,5 mg / 6,25 mg	28 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 6,25 mg	G	
CO-QUINAPRIL EG 20/12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09BA06	
B-21	2249-472 <b>2249-472</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg	G	
B-21	2249-498 <b>2249-498</b>	98 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg	G	
B-21 *	0780-734	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	G	
B-21 **	0780-734	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	G	
B-21 ***	0780-734	1 filmomhulde tablet, 20 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg/ 12,5 mg	G	

CORVATON 20 mg/10 ml		THERABEL PHARMA		ATC: C01DX12	
B-3 *	0734-160	1 ampul 10 ml concentraat voor oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 ampoule 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml		
B-3 **	0734-160	1 ampul 10 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/mL	1 ampoule 10 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/mL		
DESO 20 (Impexeco)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: G03AA09	
Cx-2	3529-013	63 filmomhulde tabletten, 150 µg/20 µg	63 comprimés pelliculés, 150 µg/20 µg	G	
	<b>3529-013</b>				
DICLOFENAC EG		EUROGENERICS		ATC: M01AB05	
B-60	0491-175	100 omhulde tabletten, 25 mg	100 comprimés enrobés, 25 mg	G	
	<b>0491-175</b>				
DIPHANTOINE I.V.		KELA PHARMA		ATC: N03AB02	
A-5	0036-590	5 ampullen 5 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 54,356 mg/ml	5 ampoules 5 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 54,356 mg/ml		
	<b>0036-590</b>				
A-5 *	0741-413	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 54,356 mg/mL	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 54,356 mg/mL		
A-5 **	0741-413	1 ampul 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 54,356 mg/mL	1 ampoule 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 54,356 mg/mL		
ENALAPRIL EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA02	
B-21	1670-785	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G	
	<b>1670-785</b>				
FEMARA 2,5 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: L02BG04	
A-27	3417-615	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	R	
	<b>3417-615</b>				
A-27	3377-348	100 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	100 comprimés pelliculés, 2,5 mg	R	
	<b>3377-348</b>				
A-27 *	7714-421	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
A-27 **	7714-421	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
A-27 ***	7714-421	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
FLECAINIDE RETARD EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: C01BC04	
B-8	3120-755	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	60 gélules à libération prolongée, 100 mg	G	
	<b>3120-755</b>				
FLECAINIDE RETARD EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: C01BC04	
B-8	3120-797	60 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg	60 gélules à libération prolongée, 200 mg	G	
	<b>3120-797</b>				
GESTODELLE 20 (Impexeco)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: G03AA10	
Cx-2	3543-501	63 omhulde tabletten, 0,075 mg/0,02 mg	63 comprimés enrobés, 0,075 mg/0,02 mg	G	

Cx-2	3543-527	126 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	126 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
	<b>3543-527</b>				
Cx-2	3543-535	273 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	273 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
	<b>3543-535</b>				
Cx-2 *	7709-843	21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 **	7709-843	21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,02 mg	21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
Cx-2 ***	7709-843	1 omhulde tablet, 0,075 mg/ 0,02 mg	1 comprimé enrobé, 0,075 mg/ 0,02 mg	G	
GESTOFEME 30 (Impexeco)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: G03AA10	
Cx-2	3543-576	63 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	63 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
	<b>3543-576</b>				
Cx-2	3543-584	126 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	126 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
	<b>3543-584</b>				
Cx-2	3543-592	273 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	273 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
	<b>3543-592</b>				
Cx-2 *	7709-835	21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 **	7709-835	21 omhulde tabletten, 0,075 mg/ 0,03 mg	21 comprimés enrobés, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
Cx-2 ***	7709-835	1 omhulde tablet, 0,075 mg/ 0,03 mg	1 comprimé enrobé, 0,075 mg/ 0,03 mg	G	
GLICLAZIDE MYLAN 80 mg		MYLAN		ATC: A10BB09	
A-12	1584-317	60 deelbare tabletten, 80 mg	60 comprimés sécables, 80 mg	G	
	<b>1584-317</b>				
A-12 *	0764-761	1 deelbare tablet, 80 mg	1 comprimé sécable, 80 mg	G	
A-12 **	0764-761	1 deelbare tablet, 80 mg	1 comprimé sécable, 80 mg	G	
A-12 ***	0764-761	1 deelbare tablet, 80 mg	1 comprimé sécable, 80 mg	G	
GLIMEPIRIDE EG 2 mg		EUROGENERIC		ATC: A10BB12	
A-12	2433-514	30 tabletten, 2 mg	30 comprimés, 2 mg	G	
	<b>2433-514</b>				
GLIMEPIRIDE EG 3 mg		EUROGENERIC		ATC: A10BB12	
A-12	2433-530	30 tabletten, 3 mg	30 comprimés, 3 mg	G	
	<b>2433-530</b>				
GLIMEPIRIDE EG 3 mg		EUROGENERIC		ATC: A10BB12	
A-12	2433-522	60 tabletten, 3 mg	60 comprimés, 3 mg	G	
	<b>2433-522</b>				
IBANDRONATE MYLAN 150 mg		MYLAN		ATC: M05BA06	
B-230	2804-086	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	3 comprimés pelliculés, 150 mg	G	
	<b>2804-086</b>				
B-230 *	0756-312	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
B-230 **	0756-312	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	
B-230 ***	0756-312	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	G	

LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg/100 ml		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA12	
	<b>0759-415</b>	<b>10 zakken 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml</b>	<b>10 poches 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml</b>				
B-125 *	0759-415	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL	G			
B-125 **	0759-415	1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL	G			
LOORTAN 50 mg		MSD BELGIUM				ATC: C09CA01	
B-224	1277-839	28 filmomhulde tabletten, 50 mg	28 comprimés pelliculés, 50 mg	R			
	<b>1277-839</b>						
METOPROLOL EG 200 mg		EUROGENERICS				ATC: C07AB02	
B-15	2596-997	28 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	28 comprimés à libération prolongée, 200 mg	G			
	<b>2596-997</b>						
B-15	3133-360	98 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	98 comprimés à libération prolongée, 200 mg	G			
	<b>3133-360</b>						
B-15 *	0793-570	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G			
B-15 **	0793-570	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G			
B-15 ***	0793-570	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G			
MONTELUKAST EG 10 mg		EUROGENERICS				ATC: R03DC03	
B-241	2635-688	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G			
	<b>2635-688</b>						
MONTELUKAST EUROGENERICS 5 mg		EUROGENERICS				ATC: R03DC03	
B-241	3117-322	28 kauwtabletten, 5 mg	28 comprimés à croquer, 5 mg	G			
	<b>3117-322</b>						
B-241 *	7706-583	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G			
B-241 **	7706-583	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G			
B-241 ***	7706-583	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G			
NIFEDIPINE RETARD EG 30 mg		EUROGENERICS				ATC: C08CA05	
B-6	2948-206	28 tabletten met verlengde afgifte, 30 mg	28 comprimés à libération prolongée, 30 mg	G			
	<b>2948-206</b>						
NIFEDIPINE RETARD EG 60 mg		EUROGENERICS				ATC: C08CA05	
B-6	2969-855	56 tabletten met verlengde afgifte, 60 mg	56 comprimés à libération prolongée, 60 mg	G			
	<b>2969-855</b>						
OCTREOTEVA LONG ACTING 20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: H01CB02	
B-50	4114-542	1 ampul 2 mL oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 20 mg	1 ampoule 2 mL solvant pour suspension injectable, 20 mg	G			
	<b>4114-542</b>						
B-50 *	7726-599	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg	G			
B-50 **	7726-599	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg	G			

OCTREOTEVA LONG ACTING 30 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: H01CB02	
B-50	4114-559	1 ampul 2 mL oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 30 mg	1 ampoule 2 mL solvant pour suspension injectable, 30 mg	G			
	<b>4114-559</b>						
B-50 *	7726-607	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 30 mg	G			
B-50 **	7726-607	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 30 mg	G			
OLMESARTAN EG 10 mg		EUROGENERICS				ATC: C09CA08	
B-224	3495-959	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G			
	<b>3495-959</b>						
PACLITAXEL AB 6 mg/ml		AUROBINDO PHARMA				ATC: L01CD01	
	<b>0758-862</b>	<b>1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</b>				
A-28 *	0758-862	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G			
A-28 **	0758-862	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G			
PACLITAXEL AB 6 mg/ml		AUROBINDO PHARMA				ATC: L01CD01	
	<b>0758-854</b>	<b>1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</b>				
A-28 *	0758-854	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 **	0758-854	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			
PACLITAXEL AB 6 mg/ml		AUROBINDO PHARMA				ATC: L01CD01	
	<b>0758-847</b>	<b>1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/ml</b>				
A-28 *	0758-847	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 **	0758-847	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 AB 6 mg/ml		AUROBINDO PHARMA				ATC: L01CD01	
	<b>0757-484</b>	<b>1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml</b>	<b>1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml</b>				
A-28 *	0757-484	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G			
A-28 **	0757-484	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/mL	G			
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA03	
B-41	2199-347	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G			
	<b>2199-347</b>						

PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA03
B-41	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
RISPERIDONE EG 1 mg		EUROGENERICS				ATC: N05AX08
B-220	2451-441 <b>2451-441</b>	6 filmomhulde tabletten, 1 mg	6 comprimés pelliculés, 1 mg	G		
ROSUVASTATINE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA07
B-41	3582-384 <b>3582-384</b>	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01
B-41	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01
B-41	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01
B-41	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
TELMISARTAN EG 80 mg		EUROGENERICS				ATC: C09CA07
B-224	3046-323 <b>3046-323</b>	28 filmomhulde tabletten, 80 mg	28 comprimés pelliculés, 80 mg	G		

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOLE MYLAN 30 mg		MYLAN		ATC: A02BC03	
B-48	2256-501 <b>2256-501</b>	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	
B-48 *	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
B-48 **	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
B-48 ***	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
OMEPRAZOL AB 20 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: A02BC01	
B-48	3573-532 <b>3573-532</b>	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02	
C-31	3120-045 <b>3120-045</b>	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
C-31 *	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
C-31 **	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
C-31 ***	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	

c) In § 40000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

c) Au § 40000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FENOFIBRAAT EG 200 mg		EUROGENERICs		ATC: C10AB05	
B-39	1732-262 <b>1732-262</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg/100 ml		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA12	
A-16 *	0759-415 0759-415	<b>10 zakken 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/ml</b> 1 zak 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	<b>10 poches 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/ml</b> 1 poche 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL	G	

b) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CEFOTAXIM SANDOZ 1 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD01
B-112 *	<b>0774-505</b> 0774-505	<b>10 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 1 g</b> 1 injectieflacon 1 g oplossing voor infusie en injectie, 1 g	<b>10 flacons injectables 1 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 1 g</b> 1 flacon injectable 1 g solution pour perfusion et injection, 1 g	G	
CEFOTAXIM SANDOZ 2 g		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01DD01
B-112 *	<b>0774-513</b> 0774-513	<b>10 injectieflacons 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g</b> 1 injectieflacon 2 g oplossing voor infusie en injectie, 2 g	<b>10 flacons injectables 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g</b> 1 flacon injectable 2 g solution pour perfusion et injection, 2 g	G	

c) In § 470101, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 470101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg		FERRING			ATC: L02AE04
A-27	3398-963	3 voorgevulde spuiten 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 3,75 mg	3 seringues préremplies 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 3,75 mg		
A-27 *	<b>3398-963</b> 7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		
A-27 **	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		

d) In § 470200, worden de volgende specialiteiten geschrapt: d) Au § 470200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg		FERRING			ATC: L02AE04
B-92	3398-963	3 voorgevulde spuiten 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 3,75 mg	3 seringues préremplies 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 3,75 mg		
B-92 *	<b>3398-963</b> 7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		
B-92 **	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		

e) In § 470400, worden de volgende specialiteiten geschrapt: e) Au § 470400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg		FERRING		ATC: L02AE04	
B-92	3398-963	3 voorgevulde spuit 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 3,75 mg	3 seringues préremplies 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 3,75 mg		
	<b>3398-963</b>				
B-92 *	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		
B-92 **	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		

f) In § 470500, worden de volgende specialiteiten geschrapt: f) Au § 470500, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GONAPEPTYL DEPOT 3,75 mg		FERRING		ATC: L02AE04	
A-62	3398-963	3 voorgevulde spuit 3,75 mg poeder voor suspensie voor injectie, 3,75 mg	3 seringues préremplies 3,75 mg poudre pour suspension injectable, 3,75 mg		
	<b>3398-963</b>				
A-62 *	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		
A-62 **	7715-105	1 voorgevulde spuit (poeder) + voorgevulde spuit (oplosmiddel) 1 mL suspensie voor injectie, 3,75 mg/mL	1 seringue préremplie (poudre) + seringue préremplie (solvant) 1 mL suspension injectable, 3,75 mg/mL		

g) In § 1340200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

g) Au § 1340200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
OCTREOTEVA LONG ACTING 20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: H01CB02	
A-52	4114-542	1 ampul 2 mL oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 20 mg	1 ampoule 2 mL solvant pour suspension injectable, 20 mg	G	
	<b>4114-542</b>				
A-52 *	7726-599	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg	G	
A-52 **	7726-599	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 20 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 20 mg	G	

OCTREOTEVA LONG ACTING 30 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: H01CB02	
A-52	4114-559	1 ampul 2 mL oplosmiddel voor suspensie voor injectie, 30 mg	1 ampoule 2 mL solvant pour suspension injectable, 30 mg	G			
	<b>4114-559</b>						
A-52 *	7726-607	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 30 mg	G			
A-52 **	7726-607	1 injectieflacon (+ampul) 2 mL suspensie voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable (+ ampoule) 2 mL suspension injectable, 30 mg	G			

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)							
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs			
TERAZOSINE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: G04CA03			
B-13	2173-821	28 tabletten, 10 mg	28 comprimés, 10 mg	G			
	<b>2173-821</b>						
TERAZOSINE EG 2 mg		EUROGENERICS		ATC: G04CA03			
B-13	2173-805	28 tabletten, 2 mg	28 comprimés, 2 mg	G			
	<b>2173-805</b>						
TERAZOSINE EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: G04CA03			
B-13	2173-813	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg	G			
	<b>2173-813</b>						

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)							
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs			
LEVETIRACETAM EG 1000 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX14			
A-5	2920-056	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	G			
	<b>2920-056</b>						
A-5 *	0751-768	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G			
A-5 **	0751-768	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G			
A-5 ***	0751-768	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G			
LEVETIRACETAM EG 250 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX14			
A-5	2919-983	100 filmomhulde tabletten, 250 mg	100 comprimés pelliculés, 250 mg	G			
	<b>2919-983</b>						
A-5 *	0751-792	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G			
A-5 **	0751-792	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G			
A-5 ***	0751-792	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G			
LEVETIRACETAM EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: N03AX14			
A-5	2920-015	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	100 comprimés pelliculés, 500 mg	G			
	<b>2920-015</b>						
A-5 *	0751-784	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G			

A-5 **	0751-776	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
A-5 ***	0751-776	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOLMITRIPTAN INSTANT EG 2,5 mg EUROGENERICS ATC: N02CC03					
B-221	2888-964 <b>2888-964</b>	6 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	6 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	G	
ZOLMITRIPTAN INSTANT EG 2,5 mg EUROGENERICS ATC: N02CC03					
B-221	2888-956 <b>2888-956</b>	2 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	2 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	G	

k) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

k) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PARACETAMOL EG 500 mg EUROGENERICS ATC: N02BE01					
B-313	2881-092 <b>2881-092</b>	240 filmomhulde tabletten, 500 mg	240 comprimés pelliculés, 500 mg	G	

l) In § 8270900, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

l) Au § 8270900, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01XE01					
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII)		ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
ATORSTATINEG 40 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2878-916 <b>2878-916</b>	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
A-45 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
A-45 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
A-45 ***	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
ATORSTATINEG 80 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2878-841 <b>2878-841</b>	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G		
A-45 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
A-45 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
A-45 ***	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2199-347 <b>2199-347</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
ROSUVASTATINE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3582-384 <b>3582-384</b>	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		

SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
ATORSTATINEG 40 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2878-916 <b>2878-916</b>	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
A-45 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
A-45 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
A-45 ***	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G		
ATORSTATINEG 80 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2878-841 <b>2878-841</b>	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G		
A-45 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
A-45 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
A-45 ***	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G		
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2199-347 <b>2199-347</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
ROSUVASTATINE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3582-384 <b>3582-384</b>	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

o) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORSTATINEG 40 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-916 <b>2878-916</b>	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
A-45 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 ***	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORSTATINEG 80 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-841 <b>2878-841</b>	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
A-45 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 ***	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2199-347 <b>2199-347</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07	
A-45	3582-384 <b>3582-384</b>	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

p) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORSTATINEG 40 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-916 <b>2878-916</b>	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
A-45 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 ***	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORSTATINEG 80 mg (D)		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2878-841 <b>2878-841</b>	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
A-45 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 ***	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2199-347 <b>2199-347</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07	
A-45	3582-384 <b>3582-384</b>	30 filmomhulde tabletten, 15 mg	30 comprimés pelliculés, 15 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

q) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PRAVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA03
A-45	2199-347 <b>2199-347</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
PRAVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA03
A-45	2199-339 <b>2199-339</b>	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2371-789 <b>2371-789</b>	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2371-771 <b>2371-771</b>	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
SIMVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA01
A-45	2371-805 <b>2371-805</b>	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	

r) In § 8610000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 8610000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CORVATON 2 mg		THERABEL PHARMA			ATC: C01DX12
B-3	0854-414 <b>0854-414</b>	50 tabletten, 2 mg	50 comprimés, 2 mg		

4° in hoofdstuk VIII :

4° au chapitre VIII :

a) In § 30108, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 30108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
------	-----------------------------	----------------------------------	---------------------------------	---	--

b) In § 30208, worden de volgende specialiteiten geschrapt:      b) Au § 30208, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

c) In § 30308, worden de volgende specialiteiten geschrapt:      c) Au § 30308, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

d) In § 30408, worden de volgende specialiteiten geschrapt:      d) Au § 30408, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
------	-----------------------------	----------------------------------	---------------------------------	---	--

e) In § 30508, worden de volgende specialiteiten geschrapt: e) Au § 30508, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

f) In § 30608, worden de volgende specialiteiten geschrapt: f) Au § 30608, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

g) In § 30708, worden de volgende specialiteiten geschrapt: g) Au § 30708, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
------	-----------------------------	----------------------------------	---------------------------------	---	--

h) In § 30808, worden de volgende specialiteiten geschrapt: h) Au § 30808, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		IMATINIB EG 100 mg	EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
		IMATINIB EG 400 mg	EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

i) In § 30908, worden de volgende specialiteiten geschrapt: i) Au § 30908, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
		IMATINIB EG 100 mg	EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-268 <b>3484-268</b>	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
		IMATINIB EG 400 mg	EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01XE01
A-65	3484-276 <b>3484-276</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65	3510-468 <b>3510-468</b>	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	

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

Brussel, 14 december 2020.

Fr. VANDENBROUCKE

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

Bruxelles, le 14 décembre 2020.

Fr. VANDENBROUCKE