

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/31200]

11 MAART 2022. — 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 35bis, § 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 24 juni 2020;

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, artikelen 84 en 128,

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 8 maart 2022;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 april 2022, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 71.147 van de Raad van State, gegeven op 9 maart 2022 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 – 2022/31200]

11 MARS 2022. — 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

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 35bis, § 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, § 1^{er}, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

Vu 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, les articles 84 et 128 ;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 8 mars 2022;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} avril 2022, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'urgence, motivée par le fait que le ticket-modérateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-modérateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 71.147 du Conseil d'Etat, donné le 9 mars 2022, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, 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, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I:

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

1° au chapitre I:

a) 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
AMOXICILLINE EG 1000 mg EUROGENERICS ATC: J01CA04								
	7729-353	24 dispergeerbare tabletten, 1000 mg	24 comprimés dispersibles, 1000 mg		6,56	6,56		
C-37 ***	7729-353	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	1 comprimé dispersible, 1000 mg	G	0,3533	0,3533	0,2417	0,2417
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg SANDOZ ATC: J01CA04								
	0799-080	24 dispergeerbare tabletten, 1000 mg	24 comprimés dispersibles, 1000 mg		6,56	6,56		
C-37 ***	0799-080	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	1 comprimé dispersible, 1000 mg	G	0,3533	0,3533	0,2417	0,2417
ARIPIRAZOL SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N05AX12								
	7714-652	28 orodispergeerbare tabletten, 30 mg	28 comprimés orodispersibles, 30 mg		49,44	49,44		
B-72 ***	7714-652	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	1 comprimé orodispersible, 30 mg	G	2,0912	2,0912	0,2857	0,4321
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01FA10								
	0783-282	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	24 comprimés pelliculés, 250 mg		11,08	11,08		
C-37 ***	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,5971	0,5971	0,4079	0,4079
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01FA10								
	0783-290	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	24 comprimés pelliculés, 500 mg		22,14	22,14		
C-37 ***	0783-290	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,1386	1,1386	0,4125	0,6250
BISOPROLOL SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: C07AB07								
	0769-216	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg		2,09	2,09		
B-15 ***	0769-216	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0490	0,0490	0,0098	0,0164
CETIRIZINE EG 10 mg EUROGENERICS ATC: R06AE07								
Cs-7	2544-997	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,36	14,36	7,94	7,94
	2544-997				7,49	7,49		
Cs-7 *	0771-188	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0967	0,0967		
Cs-7 **	0771-188	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0794	0,0794		
Cs-7 ***	0771-188	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,0969	0,0969	0,0794	0,0794
CLARITHROMYCINE TEVA 500 mg AREGA PHARMA ATC: J01FA09								
	0784-777	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg		4,29	4,29		
C-37 ***	0784-777	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5544	0,5544	0,3790	0,3790

CYMBALTA 30 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N06AX21				
B-73	2217-842	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	R	12,84	12,84	1,67	2,79
	2217-842				6,31	6,31		
B-73 *	7709-215	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	R	0,2907	0,2907	+0,0000	+0,0000
B-73 **	7709-215	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	R	0,2389	0,2389		
B-73 ***	7709-215	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	R	0,2915	0,2915	0,0596	0,0996
CYMBALTA 60 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N06AX21				
B-73	2217-859	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	R	17,60	17,60	2,65	4,42
	2217-859				9,99	9,99		
B-73	3183-092	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	R	35,05	35,05	5,47	9,20
	3183-092				24,81	24,81		
B-73 *	0782-219	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	R	0,3267	0,3267	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0782-219	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	R	0,2684	0,2684		
B-73 ***	0782-219	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	R	0,3100	0,3100	0,0558	0,0939
DICLOFENAC SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: M01AB05				
	0764-274	50 maagsapresistente tabletten, 50 mg	50 comprimés gastro-résistants, 50 mg		2,75	2,75		
B-60 ***	0764-274	1 maagsapresistente tablet, 50 mg	1 comprimé gastro-résistant, 50 mg	G	0,0710	0,0710	0,0146	0,0244
LERCANIDIPIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: C08CA13				
	0795-757	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg		11,69	11,69		
B-20 ***	0795-757	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2699	0,2699	0,0554	0,0923
LOSARTAN MYLAN 100 mg		MYLAN EPD		ATC: C09CA01				
	0794-081	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		13,40	13,40		
B-224 ***	0794-081	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,1732	0,1732	0,0355	0,0592
LOSARTAN MYLAN 50 mg		MYLAN EPD		ATC: C09CA01				
	0794-073	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		13,40	13,40		
B-224 ***	0794-073	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,1732	0,1732	0,0355	0,0592
NAPROSYNE ENTERIC COATED 500 mg		LAMEPRO		ATC: M01AE02				
B-60	0287-532	30 maagsapresistente tabletten, 500 mg	30 comprimés gastro-résistants, 500 mg	R	9,51	9,51	0,99	1,65
	0287-532				3,74	3,74		
B-60 *	0737-759	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R	0,1610	0,1610	+0,0000	+0,0000
B-60 **	0737-759	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R	0,1320	0,1320		
B-60 ***	0737-759	1 maagsapresistente tablet, 500 mg	1 comprimé gastro-résistant, 500 mg	R	0,1611	0,1611	0,0330	0,0550
OLANZAPINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03				
	0758-367	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg		68,36	68,36		
B-72 ***	0758-367	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	1,4249	1,4249	0,1429	0,2161

OLANZAPINE SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03			
	0758-383	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg		29,11	29,11	
B-72 ***	0758-383	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,6303	0,6303	0,1100 0,1850
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg		SANDOZ		ATC: N05AH03			
	0758-375	98 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	98 comprimés pelliculés, 7,5 mg		85,45	85,45	
B-72 ***	0758-375	1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	1,0049	1,0049	0,1010 0,1531
ONDANSETRON B. BRAUN 2 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		ATC: A04AA01			
	0799-320	10 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	10 ampoules 2 ml solution injectable, 2 mg/ml		27,34	27,34	
B-200 *	0799-320	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	3,5280	3,5280	
B-200 **	0799-320	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	2,8980	2,8980	
ONDANSETRON EG 2 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: A04AA01			
	0784-538	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml		13,02	13,02	
B-200 *	0784-538	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	3,3600	3,3600	
B-200 **	0784-538	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	2,7600	2,7600	
ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 mg/ml		FRESENIUS KABI		ATC: A04AA01			
	0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml		2,60	2,60	
B-200 *	0788-240	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	3,3600	3,3600	
B-200 **	0788-240	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	2,7600	2,7600	
ONDANSETRON MYLAN 8 mg		MYLAN EPD		ATC: A04AA01			
	0784-561	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml		13,02	13,02	
B-200 *	0784-561	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	3,3600	3,3600	
B-200 **	0784-561	1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	2,7600	2,7600	
OXYCODON SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N02AA05			
	0794-115	30 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	30 comprimés à libération prolongée, 10 mg		2,78	2,78	
B-56 ***	0794-115	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	G	0,1201	0,1201	0,0247 0,0410
OXYCODON SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N02AA05			
	0794-123	30 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg	30 comprimés à libération prolongée, 20 mg		5,43	5,43	
B-56 ***	0794-123	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	G	0,2339	0,2339	0,0480 0,0800
PAROXETINE MYLAN 20 mg		MYLAN EPD		ATC: N06AB05			
	0771-295	56 filmomhulde tabletten, 20 mg (blisterverpakking)	56 comprimés pelliculés, 20 mg (plaquette thermoformée)		9,37	9,37	
B-73 ***	0771-295	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2165	0,2165	0,0443 0,0739
PERAMTEVA 10 mg/10 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09BB04			
	7713-001	30 tabletten, 10 mg / 10 mg	30 comprimés, 10 mg / 10 mg		11,51	11,51	
B-21 ***	7713-001	1 tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	R	0,4964	0,4964	0,1017 0,1697

RAMIPRIL KRKA 2,5 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: C09AA05			
	7716-137	100 tabletten, 2,5 mg	100 comprimés, 2,5 mg		6,25	6,25	
B-21 ***	7716-137	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	G	0,0809	0,0809	0,0166 0,0276
SERTRALINE MYLAN 50 mg		MYLAN EPD		ATC: N06AB06			
	0780-817	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		18,89	18,89	
B-73 ***	0780-817	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2361	0,2361	0,0452 0,0760
SERTRALINE SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N06AB06			
	0781-195	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		17,89	17,89	
B-73 ***	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2246	0,2246	0,0436 0,0733
TRAMADOL SANDOZ 200 mg		SANDOZ		ATC: N02AX02			
	0774-257	60 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg	60 comprimés à libération prolongée, 200 mg		12,05	12,05	
B-56 ***	0774-257	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	0,2599	0,2599	0,0533 0,0888
ZYPREXA 10 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03			
B-72	2783-389	98 omhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés enrobés, 10 mg	R	43,49	43,49	6,65 11,19
	2783-389				32,18	32,18	
B-72 *	0749-978	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	R	0,4206	0,4206	+0,0000 +0,0000
B-72 **	0749-978	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	R	0,3481	0,3481	
B-72 ***	0749-978	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	R	0,3961	0,3961	0,0679 0,1142
ZYPREXA 5 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03			
B-72	2783-405	98 omhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés enrobés, 5 mg	R	36,10	36,10	5,62 9,45
	2783-405				25,73	25,73	
B-72 *	0749-952	1 omhulde tablet, 5 mg	1 comprimé enrobé, 5 mg	R	0,3388	0,3388	+0,0000 +0,0000
B-72 **	0749-952	1 omhulde tablet, 5 mg	1 comprimé enrobé, 5 mg	R	0,2783	0,2783	
B-72 ***	0749-952	1 omhulde tablet, 5 mg	1 comprimé enrobé, 5 mg	R	0,3207	0,3207	0,0573 0,0964
ZYPREXA 7,5 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03			
B-72	1302-900	56 omhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés enrobés, 7,5 mg	R	26,30	26,30	4,25 7,13
	1302-900				17,16	17,16	
B-72 *	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,3954	0,3954	+0,0000 +0,0000
B-72 **	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,3248	0,3248	
B-72 ***	0749-960	1 omhulde tablet, 7,5 mg	1 comprimé enrobé, 7,5 mg	R	0,3861	0,3861	0,0759 0,1273
ZYPREXA VELOTAB 10 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03			
B-72	2789-089	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	R	43,49	43,49	6,65 11,19
	2789-089				32,18	32,18	
B-72 *	0771-121	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	R	0,4206	0,4206	+0,0000 +0,0000
B-72 **	0771-121	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	R	0,3481	0,3481	
B-72 ***	0771-121	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	R	0,3961	0,3961	0,0679 0,1142
ZYPREXA VELOTAB 5 mg		ELI LILLY BENELUX		ATC: N05AH03			
B-72	2789-071	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	98 comprimés orodispersibles, 5 mg	R	36,10	36,10	5,62 9,45
	2789-071				25,73	25,73	
B-72 *	0771-113	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	R	0,3388	0,3388	+0,0000 +0,0000
B-72 **	0771-113	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	R	0,2783	0,2783	
B-72 ***	0771-113	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	R	0,3207	0,3207	0,0573 0,0964

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

a) In § 20000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 20000, 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
ESOMEPRAZOLE MYLAN 20 mg MYLAN EPD ATC: A02BC05								
B-48 ***	0753-772	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		7,79	7,79		
	0753-772	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1800	0,1800	0,0370	0,0614
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01								
B-48 ***	0781-021	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		10,31	10,31		
	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2383	0,2383	0,0487	0,0814
OMEPRAZOL APOTEX 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01								
B-48 ***	0781-039	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg		11,05	11,05		
	0781-039	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5107	0,5107	0,1046	0,1743
PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg AREGA PHARMA ATC: A02BC02								
B-48 ***	0791-574	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg		8,14	8,14		
	0791-574	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1074	0,1074	0,0220	0,0367

b) In § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 30000, 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
ESOMEPRAZOLE MYLAN 20 mg MYLAN EPD ATC: A02BC05								
C-31 ***	0753-772	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		7,79	7,79		
	0753-772	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1800	0,1800	0,0370	0,0614

OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01				
	0781-021	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg		10,31	10,31		
C-31 ***	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2383	0,2383	0,0487	0,0814

PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC02				
	0791-574	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg		8,14	8,14		
C-31 ***	0791-574	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1074	0,1074	0,0220	0,0367

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 2680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 2680000, 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		

SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: G04BD08				
B-265	3917-341	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	18,83	18,83	2,90	4,84
	3917-341				10,94	10,94		

SOLIFENACIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		ATC: G04BD08				
B-265	3917-358	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	18,83	18,83	2,90	4,84
	3917-358				10,94	10,94		
B-265 ***	7725-831	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4717	0,4717	0,0967	0,1613

SOLIFENACINE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: G04BD08				
B-265	3950-326	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	18,83	18,83	2,90	4,84
	3950-326				10,94	10,94		

SOLIFENACINE EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: G04BD08				
B-265	3950-318	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	18,83	18,83	2,90	4,84
	3950-318				10,94	10,94		

b) In § 4010000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 4010000, 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		

CELEBREX 200 mg		UPJOHN		ATC: M01AH01				
B-250	1531-011 1531-011	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	11,46 5,24	11,46 5,24	1,39	2,32

CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250	3147-352 3147-352	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,46 5,24	11,46 5,24	1,39	2,32

c) In § 5020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 5020000, 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

CELEBREX 200 mg		UPJOHN		ATC: M01AH01				
B-250	1531-011 1531-011	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	11,46 5,24	11,46 5,24	1,39	2,32

CELECOXIB EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: M01AH01				
B-250	3147-352 3147-352	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,46 5,24	11,46 5,24	1,39	2,32

d) In § 5270000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 5270000, 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

EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN EPD		MYLAN EPD		ATC: J05AR06				
A-20	3639-390 3639-390	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	174,26 150,44	174,26 150,44	0,00	0,00

e) In § 5990000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 5990000, 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		

FEBUXOSTAT MYLAN 80 mg		MYLAN EPD		ATC: M04AA03				
B-68	3796-232	84 filmomhulde tabletten, 80 mg	84 comprimés pelliculés, 80 mg	G	30,21	30,21	4,79	8,05
	3796-232				20,57	20,57		
B-68 *	7724-172	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,3161	0,3161		
B-68 **	7724-172	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,2595	0,2595		
B-68 ***	7724-172	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,3040	0,3040	0,0570	0,0958

f) In § 6820100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 6820100, 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		

JAKAVI 10 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EJ01				
	7718-398	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 15 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EJ01				
	7706-690	56 tabletten, 15 mg	56 comprimés, 15 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 20 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EJ01				
	7706-708	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 5 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EJ01				
	7706-682	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg		1652,89	1652,89		
A-65 *	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,4138	31,4138		
A-65 **	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,2868	31,2868		

g) In § 6820200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 6820200, 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

JAKAVI 10 mg								
NOVARTIS PHARMA								
ATC: L01EJ01								
	7718-398	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 15 mg								
NOVARTIS PHARMA								
ATC: L01EJ01								
	7706-690	56 tabletten, 15 mg	56 comprimés, 15 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 20 mg								
NOVARTIS PHARMA								
ATC: L01EJ01								
	7706-708	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		3305,77	3305,77		
A-65 *	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,7005	62,7005		
A-65 **	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,5736	62,5736		

JAKAVI 5 mg								
NOVARTIS PHARMA								
ATC: L01EJ01								
	7706-682	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg		1652,89	1652,89		
A-65 *	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,4138	31,4138		
A-65 **	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,2868	31,2868		

h) In § 7150000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 7150000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				

AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg								
SANDOZ								
(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)								
ATC: J01FA10								
	0783-282	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	6 comprimés pelliculés, 250 mg					
C-37 ***	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G				

AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg								
SANDOZ								
(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)								
ATC: J01FA10								
	0783-290	12 filmomhulde tabletten, 500 mg	12 comprimés pelliculés, 500 mg					
C-37 ***	0783-290	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G				

i) In § 7150000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 7150000, 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

AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01FA10								
	0783-282	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	24 comprimés pelliculés, 250 mg		11,08	11,08		
C-37 ***	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,5971	0,5971	0,4079	0,4079

AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01FA10								
	0783-290	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	24 comprimés pelliculés, 500 mg		22,14	22,14		
C-37 ***	0783-290	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,1386	1,1386	0,4125	0,6250

j) In § 8270900, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 8270900, 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

GLIVEC 100 mg NOVARTIS PHARMA (zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01								
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg NOVARTIS PHARMA (zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01								
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

k) In § 8660000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 8660000, 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	

JAKAVI 10 mg									
NOVARTIS PHARMA									
ATC: L01EJ01									
	7718-398	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg		3305,77	3305,77			
A-65 *	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,7005	62,7005			
A-65 **	7718-398	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	T	62,5736	62,5736			

JAKAVI 15 mg									
NOVARTIS PHARMA									
ATC: L01EJ01									
	7706-690	56 tabletten, 15 mg	56 comprimés, 15 mg		3305,77	3305,77			
A-65 *	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,7005	62,7005			
A-65 **	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	62,5736	62,5736			

JAKAVI 20 mg									
NOVARTIS PHARMA									
ATC: L01EJ01									
	7706-708	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		3305,77	3305,77			
A-65 *	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,7005	62,7005			
A-65 **	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	62,5736	62,5736			

JAKAVI 5 mg									
NOVARTIS PHARMA									
ATC: L01EJ01									
	7706-682	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg		1652,89	1652,89			
A-65 *	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,4138	31,4138			
A-65 **	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	31,2868	31,2868			

l) In § 10070100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

l) Au § 10070100, 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	

HEMLIBRA 150 mg/mL									
ROCHE									
ATC: B02BX06									
A-95	3747-334	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4573,21	4573,21	0,00	0,00	
	3747-334				4170,92	4170,92			
A-95 *	7726-920	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4428,2900	4428,2900			
A-95 **	7726-920	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4421,1800	4421,1800			

HEMLIBRA 150 mg/mL		ROCHE		ATC: B02BX06					
A-95	3747-326	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7995,86	7995,86	0,00	0,00	
	3747-326				7299,11	7299,11			
A-95 *	7726-938	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7744,1700	7744,1700			
A-95 **	7726-938	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7737,0600	7737,0600			

HEMLIBRA 150 mg/mL		ROCHE		ATC: B02BX06					
A-95	3747-318	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11418,51	11418,51	0,00	0,00	
	3747-318				10427,29	10427,29			
A-95 *	7726-946	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11060,0400	11060,0400			
A-95 **	7726-946	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11052,9300	11052,9300			

HEMLIBRA 30 mg/mL		ROCHE		ATC: B02BX06					
A-95	3747-300	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2291,43	2291,43	0,00	0,00	
	3747-300				2085,46	2085,46			
A-95 *	7726-912	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2217,7000	2217,7000			
A-95 **	7726-912	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2210,5900	2210,5900			

m) In § 10070200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 10070200, 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		

HEMLIBRA 150 mg/mL		ROCHE		ATC: B02BX06					
A-95	3747-334	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4573,21	4573,21	0,00	0,00	
	3747-334				4170,92	4170,92			
A-95 *	7726-920	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4428,2900	4428,2900			
A-95 **	7726-920	1 injectieflacon 0,4 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4421,1800	4421,1800			

HEMLIBRA 150 mg/mL		ROCHE		ATC: B02BX06					
A-95	3747-326	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7995,86	7995,86	0,00	0,00	
	3747-326				7299,11	7299,11			
A-95 *	7726-938	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7744,1700	7744,1700			
A-95 **	7726-938	1 injectieflacon 0,7 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7737,0600	7737,0600			

HEMLIBRA 150 mg/mL		ROCHE			ATC: B02BX06			
A-95	3747-318	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11418,51	11418,51	0,00	0,00
	3747-318				10427,29	10427,29		
A-95 *	7726-946	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11060,0400	11060,0400		
A-95 **	7726-946	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11052,9300	11052,9300		

HEMLIBRA 30 mg/mL		ROCHE			ATC: B02BX06			
A-95	3747-300	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2291,43	2291,43	0,00	0,00
	3747-300				2085,46	2085,46		
A-95 *	7726-912	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2217,7000	2217,7000		
A-95 **	7726-912	1 injectieflacon 1 mL oplossing voor injectie, 30 mg	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2210,5900	2210,5900		

n) In § 10590000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

n) Au § 10590000, 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			

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII)		ATC: L01EA01			
A-65	1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21	843,21	0,00	0,00	
	1639-061				761,82	761,82			
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294			
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000	

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII)		ATC: L01EA01			
A-65	2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66	825,66	0,00	0,00	
	2083-392				745,79	745,79			
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000	
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513			
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000	

4° in hoofdstuk VIII :

a) In § 30108, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

4° au chapitre VIII :

a) Au § 30108, 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

GLIVEC 100 mg								
NOVARTIS PHARMA			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg								
NOVARTIS PHARMA			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

b) In § 30208, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 30208, 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

GLIVEC 100 mg								
NOVARTIS PHARMA			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg								
NOVARTIS PHARMA			(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		

A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000
----------	----------	------------------------------	------------------------------	---	---------	---------	--------	--------

c) In § 30308, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 30308, 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		

GLIVEC 100 mg								
NOVARTIS PHARMA				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21	843,21	0,00	0,00
	1639-061				761,82	761,82		
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg								
NOVARTIS PHARMA				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66	825,66	0,00	0,00
	2083-392				745,79	745,79		
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

d) In § 30408, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 30408, 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		

GLIVEC 100 mg								
NOVARTIS PHARMA				(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21	843,21	0,00	0,00
	1639-061				761,82	761,82		
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

e) In § 30508, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 30508, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

f) In § 30608, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 30608, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		

A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

g) In § 30708, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 30708, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

h) In § 30808, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 30808, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000

A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01	
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

i) In § 30908, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 30908, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01	
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01	
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

j) In § 31008, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 31008, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: L01EA01	
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00

A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

k) In § 31108, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 31108, 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

GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	1639-061 1639-061	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 761,82	843,21 761,82	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7887	6,7887	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,7294	6,7294		
A-65 ***	0770-891	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	6,9878	6,9878	0,0000	0,0000

GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01		
A-65	2083-392 2083-392	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 745,79	825,66 745,79	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,5883	26,5883	+0,0000	+0,0000
A-65 **	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	26,3513	26,3513		
A-65 ***	0780-031	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	27,3660	27,3660	0,0000	0,0000

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2022.
Brussel, 11 maart 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2022.
Bruxelles, le 11 mars 2022.

F. VANDENBROUCKE