

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
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 voorschrijf 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<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 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<sup>er</sup>, 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<sup>er</sup>, point B, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 24 juin 2020;

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, 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<sup>er</sup> 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 tarifié 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<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 3<sup>o</sup>, 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:

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 EUROGENERIC							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

ARIPIPRAZOL 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 EUROGENERIC							ATC: R06AE07	
	2544-997	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		14,36	14,36		
Cs-7	2544-997	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	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 <b>2217-842</b>	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg <b>6,31</b>	R	12,84 <b>6,31</b>	12,84 <b>6,31</b>	1,67	2,79	
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 <b>2217-859</b>	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg <b>9,99</b>	R	17,60 <b>9,99</b>	17,60 <b>9,99</b>	2,65	4,42	
B-73	3183-092	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg <b>3183-092</b>	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg <b>24,81</b>	R	35,05 <b>24,81</b>	35,05 <b>24,81</b>	5,47	9,20	
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	
	<b>0764-274</b>	<b>50 maagsapresistente tabletten, 50 mg</b>	<b>50 comprimés gastro-résistants, 50 mg</b>		<b>2,75</b>	<b>2,75</b>			
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	
	<b>0795-757</b>	<b>56 filmomhulde tabletten, 20 mg</b>	<b>56 comprimés pelliculés, 20 mg</b>		<b>11,69</b>	<b>11,69</b>			
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	
	<b>0794-081</b>	<b>100 filmomhulde tabletten, 100 mg</b>	<b>100 comprimés pelliculés, 100 mg</b>		<b>13,40</b>	<b>13,40</b>			
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	
	<b>0794-073</b>	<b>100 filmomhulde tabletten, 50 mg</b>	<b>100 comprimés pelliculés, 50 mg</b>		<b>13,40</b>	<b>13,40</b>			
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 <b>0287-532</b>	30 comprimés gastro-résistants, 500 mg <b>3,74</b>	R	9,51 <b>3,74</b>	9,51 <b>3,74</b>	0,99	1,65	
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	
	<b>0758-367</b>	<b>56 filmomhulde tabletten, 10 mg</b>	<b>56 comprimés pelliculés, 10 mg</b>		<b>68,36</b>	<b>68,36</b>			
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							
B-72 ***	0758-383 0758-383	56 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	29,11 0,6303	29,11 0,6303	0,1100 0,1850
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg SANDOZ ATC: N05AH03							
B-72 ***	0758-375 0758-375	98 filmomhulde tabletten, 7,5 mg 1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	98 comprimés pelliculés, 7,5 mg 1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	85,45 1,0049	85,45 1,0049	0,1010 0,1531
ONDANSETRON B. BRAUN 2 mg/ml B BRAUN MEDICAL ATC: A04AA01							
B-200 *	0799-320 0799-320	10 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml 1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	10 ampoules 2 ml solution injectable, 2 mg/ml 1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	27,34 3,5280	27,34 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 EUROGENERICCS ATC: A04AA01							
B-200 *	0784-538 0784-538	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml 1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml 1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	13,02 3,3600	13,02 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							
B-200 *	0788-240 0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml 1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml 1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	2,60 3,3600	2,60 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							
B-200 *	0784-561 0784-561	5 ampullen 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml 1 ampul 4 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	5 ampoules 4 ml solution injectable, 2 mg/ml 1 ampoule 4 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	13,02 3,3600	13,02 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							
B-56 ***	0794-115 0794-115	30 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	30 comprimés à libération prolongée, 10 mg 1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	G	2,78 0,1201	2,78 0,1201	0,0247 0,0410
OXYCODON SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N02AA05							
B-56 ***	0794-123 0794-123	30 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	30 comprimés à libération prolongée, 20 mg 1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	G	5,43 0,2339	5,43 0,2339	0,0480 0,0800
PAROXETINE MYLAN 20 mg MYLAN EPD ATC: N06AB05							
B-73 ***	0771-295 0771-295	56 filmomhulde tabletten, 20 mg (blisterverpakking) 1 filmomhulde tablet, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg (plaquette thermoformée) 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	9,37 0,2165	9,37 0,2165	0,0443 0,0739
PERAMTEVA 10 mg/10 mg AREGA PHARMA ATC: C09BB04							
B-21 ***	7713-001 7713-001	30 tabletten, 10 mg / 10 mg 1 tablet, 10 mg / 10 mg	30 comprimés, 10 mg / 10 mg 1 comprimé, 10 mg / 10 mg	R	11,51 0,4964	11,51 0,4964	0,1017 0,1697

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

2° in hoofdstuk II-B:

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

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	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	7,79 0,1800	7,79 0,1800	0,0370	0,0614

OMEPRAZOL APOTEX 20 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01								
B-48 ***	0781-021	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	10,31 0,2383	10,31 0,2383	0,0487	0,0814

OMEPRAZOL APOTEX 40 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01								
B-48 ***	0781-039	<b>28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	<b>28 gélules gastro-résistantes, 40 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	11,05 0,5107	11,05 0,5107	0,1046	0,1743

PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg AREGA PHARMA ATC: A02BC02								
B-48 ***	0791-574	<b>98 maagsapresistente tabletten, 20 mg</b> 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	<b>98 comprimés gastro-résistants, 20 mg</b> 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	8,14 0,1074	8,14 0,1074	0,0220	0,0367

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

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	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>56 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	7,79 0,1800	7,79 0,1800	0,0370	0,0614

OMEPRAZOL APOTEX 20 mg			AUROBINDO NV	ATC: A02BC01					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	10,31	10,31	I	II
C-31 ***	0781-021	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 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					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	8,14	8,14	I	II
C-31 ***	0791-574	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1074	0,1074	0,0220	0,0367	

3° in hoofdstuk IV-B :

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

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	

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

SOLIFENACIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	ATC: G04BD08				
B-265	3917-358	30 filmomhulde tabletten, 5 mg <b>3917-358</b>	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	18,83 <b>10,94</b>	18,83 <b>10,94</b>	2,90	4,84
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			EUROGENERICCS	ATC: G04BD08				
B-265	3950-326	30 filmomhulde tabletten, 10 mg <b>3950-326</b>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	18,83 <b>10,94</b>	18,83 <b>10,94</b>	2,90	4,84

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

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

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	

b) Au § 4010000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

CELECOXIB EG 200 mg							EUROGENERICCS			ATC: M01AH01		
B-250	Code 3147-352 <b>3147-352</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,46 <b>5,24</b>	11,46 <b>5,24</b>	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	Code 1531-011 <b>1531-011</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	11,46 <b>5,24</b>	11,46 <b>5,24</b>	1,39	2,32				

CELECOXIB EG 200 mg							EUROGENERICCS			ATC: M01AH01		
B-250	Code 3147-352 <b>3147-352</b>	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	G	11,46 <b>5,24</b>	11,46 <b>5,24</b>	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 600 mg/200 mg/245 mg							ATC: J05AR06	
A-20	3639-390 <b>3639-390</b>	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	174,26 <b>150,44</b>	174,26 <b>150,44</b>	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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	

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 <b>20,57</b>	30,21 <b>20,57</b>	4,79	8,05	
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 <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			

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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

JAKAVI 10 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EJ01									
	<b>7718-398</b>	<b>56 tabletten, 10 mg</b>	<b>56 comprimés, 10 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-690</b>	<b>56 tabletten, 15 mg</b>	<b>56 comprimés, 15 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-708</b>	<b>56 tabletten, 20 mg</b>	<b>56 comprimés, 20 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-682</b>	<b>56 tabletten, 5 mg</b>	<b>56 comprimés, 5 mg</b>		<b>1652,89</b>	<b>1652,89</b>			
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									
	<b>0783-282</b>	<b>6 filmomhulde tabletten, 250 mg</b>	<b>6 comprimés pelliculés, 250 mg</b>		G				
C-37 ***	0783-282	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg						

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

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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

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

AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg	SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: J01FA10
C-37 *** 0783-290	24 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	24 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G 22,14 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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

GLIVEC 100 mg	NOVARTIS PHARMA	(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII)	ATC: L01EA01
A-65 1639-061 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R 843,21 761,82 843,21 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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R 825,66 745,79 825,66 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	Basis v tegem Base de remb	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

JAKAVI 10 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EJ01									
	<b>7718-398</b>	<b>56 tabletten, 10 mg</b>	<b>56 comprimés, 10 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-690</b>	<b>56 tabletten, 15 mg</b>	<b>56 comprimés, 15 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-708</b>	<b>56 tabletten, 20 mg</b>	<b>56 comprimés, 20 mg</b>		<b>3305,77</b>	<b>3305,77</b>			
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									
	<b>7706-682</b>	<b>56 tabletten, 5 mg</b>	<b>56 comprimés, 5 mg</b>		<b>1652,89</b>	<b>1652,89</b>			
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			

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

I) Au § 10070100, 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	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>			

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	
	<b>3747-334</b>				<b>4170,92</b>	<b>4170,92</b>			
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 <b>3747-326</b>	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7995,86 <b>7299,11</b>	7995,86 <b>7299,11</b>	0,00	0,00
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 <b>3747-318</b>	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11418,51 <b>10427,29</b>	11418,51 <b>10427,29</b>	0,00	0,00
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 <b>3747-300</b>	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2291,43 <b>2085,46</b>	2291,43 <b>2085,46</b>	0,00	0,00
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 <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 <b>3747-334</b>	1 flacon injectable 0,4 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	4573,21 <b>4170,92</b>	4573,21 <b>4170,92</b>	0,00	0,00
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 <b>3747-326</b>	1 flacon injectable 0,7 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	7995,86 <b>7299,11</b>	7995,86 <b>7299,11</b>	0,00	0,00
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 <b>3747-318</b>	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 150 mg/mL	T	11418,51 <b>10427,29</b>	11418,51 <b>10427,29</b>	0,00	0,00
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 <b>3747-300</b>	1 flacon injectable 1 mL solution injectable, 30 mg	T	2291,43 <b>2085,46</b>	2291,43 <b>2085,46</b>	0,00	0,00
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 <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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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

4° in hoofdstuk VIII :

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

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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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	

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 <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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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	30 filmomhulde tabletten, 400 mg <b>2083-392</b>	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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	120 capsules, hard, 100 mg <b>1639-061</b>	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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	30 filmomhulde tabletten, 400 mg <b>2083-392</b>	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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	120 capsules, hard, 100 mg <b>1639-061</b>	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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 <b>1639-061</b>	120 capsules, hard, 100 mg	120 gélules, 100 mg	R	843,21 <b>761,82</b>	843,21 <b>761,82</b>	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 <b>2083-392</b>	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	R	825,66 <b>745,79</b>	825,66 <b>745,79</b>	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<sup>er</sup> avril 2022.  
Bruxelles, le 11 mars 2022.

F. VANDENBROUCKE