

A-20 *	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	
A-20 **	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	
A-20 ***	0773-176	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	R	

f) In § 2270200, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

f) Au § 2270200, la spécialité suivante est supprimée :

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

ZOLEDRONINEZUUR FRESENIUS KABI 4 mg/5 ml FRESENIUS KABI				ATC: M05BA08
B-279	3094-968	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 4 mg	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 4 mg	G
	<b>3094-968</b>			

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

Brussel, 16 april 2024.

F. VANDENBROUCKE

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

Bruxelles, le 16 avril 2024.

F. VANDENBROUCKE

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2024/003681]

**16 APRIL 2024. — 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, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

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, artikels 84 en 128;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 16 april 2024;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 mei 2024, 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 de adviesaanvraag aan de Raad van State binnen een termijn van 5 dagen, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat de adviesaanvraag is ingeschreven op 4 april 2024 op de rol van de afdeling Wetgeving van de Raad van State onder het nummer 76.079/2;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C – 2024/003681]

**16 AVRIL 2024. — 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, § 2bis, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 10 août 2001, l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

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 16 avril 2024;

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> mai 2024, 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 la demande d'avis au Conseil d'État dans un délai de 5 jours, 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'État, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Considérant que la demande d'avis a été inscrite le 4 avril 2024 au rôle de la section de législation du Conseil d'État sous le numéro 76.079/2;

Gelet op de beslissing van de afdeling Wetgeving van 4 april 2024 om binnen de gevraagde termijn geen advies te verlenen, met toepassing van artikel 84, § 5, 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:

Vu la décision de la section de législation du 4 avril 2024 de ne pas donner d'avis dans le délai demandé, en application de l'article 84, § 5, des lois sur le Conseil d'État, 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
<b>ATENOLOL EG 100 mg</b> EUROGENERICCS ATC: C07AB03								
B-15 ***	0749-390 0749-390	98 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	98 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	G	11,33 0,1512	11,33 0,1512	0,0306	0,0511
<b>ATENOLOL TEVA 100 mg</b> AREGA PHARMA ATC: C07AB03								
B-15 ***	0747-139 0747-139	60 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	60 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	G	6,75 0,1470	6,75 0,1470	0,0298	0,0497
<b>BETAHISTINE VIATRIS 24 mg</b> VIATRIS ATC: N07CA01								
Cx-11 ***	0797-985 0797-985	100 tabletten, 24 mg 1 tablet, 24 mg	100 comprimés, 24 mg 1 comprimé, 24 mg	G	8,46 0,1107	8,46 0,1107	0,1107	0,1107
<b>BICLAR UNO 500</b> VIATRIS ATC: J01FA09								
C-37 ***	0749-622 0749-622	10 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg 1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	10 comprimés à libération modifiée, 500 mg 1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	R	5,81 0,7600	5,81 0,7600	0,5140	0,5140
<b>CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg</b> SANDOZ ATC: J01FA09								
C-37 ***	7701-535 7701-535	21 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	12,86 0,8006	12,86 0,8006	0,4714	0,5414
<b>CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/12,5 mg</b> SANDOZ ATC: C09DA03								
B-224 ***	0757-781 0757-781	56 filmomhulde tabletten, 160 mg / 12,5 mg 1 filmomhulde tablet, 160 mg / 12,5 mg	56 comprimés pelliculés, 160 mg / 12,5 mg 1 comprimé pelliculé, 160 mg / 12,5 mg	G	12,27 0,2866	12,27 0,2866	0,0580	0,0968
<b>CONTRAMAL RETARD 100 mg</b> GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-408 0749-408	100 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 100 mg	100 comprimés à libération prolongée, 100 mg 1 comprimé à libération prolongée, 100 mg	R	12,01 0,1571	12,01 0,1571	0,0318	0,0531
<b>CONTRAMAL RETARD 150 mg</b> GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-416 0749-416	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	R	16,25 0,2079	16,25 0,2079	0,0410	0,0689

CONTRAMAL RETARD 200 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	0749-424	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	19,50 0,2451	19,50 0,2451	0,0462	0,0776
COPERINDO 10 mg/2,5 mg AREGA PHARMA ATC: C09BA04								
B-21 ***	7719-685	90 filmomhulde tabletten, 10 mg/ 2,5 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg	G	25,48 0,3485	25,48 0,3485	0,0620	0,1042
COPERINDO 2,5 mg/0,625 mg AREGA PHARMA ATC: C09BA04								
B-21 ***	7713-910	90 filmomhulde tabletten, 2,5 mg / 0,625 mg 1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	90 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 0,625 mg 1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	G	15,16 0,2171	15,16 0,2171	0,0437	0,0732
COPERINDO 5 mg/1,25 mg AREGA PHARMA ATC: C09BA04								
B-21 ***	7713-928	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1,25 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1,25 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 1,25 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1,25 mg	G	16,64 0,2358	16,64 0,2358	0,0462	0,0777
COVERAM 10 mg/10 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BB04								
B-21 ***	0790-956	90 tabletten, 10 mg / 10 mg 1 tablet, 10 mg/ 10 mg	90 comprimés, 10 mg / 10 mg 1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	R	41,16 0,5483	41,16 0,5483	0,0899	0,1512
COVERSYL 10 mg SERVIER BENELUX ATC: C09AA04								
B-21 ***	0789-123	90 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	25,51 0,3489	25,51 0,3489	0,0620	0,1043
DAPHNE CERES PHARMA NV ATC: G03HB01								
Cx-13 ***	0781-377	273 omhulde tabletten, 2 mg / 35 µg 1 filmomhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg	273 comprimés enrobés, 2 mg / 35 µg 1 comprimé pelliculé, 2 mg/ 0,035 mg	G	23,44 0,1063	23,44 0,1063	0,1031	0,1031
DESLORATADINE AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7726-102	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	8,19 0,1072	8,19 0,1072	0,0869	0,0869
DESLORATADINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA ATC: R06AX27								
Cs-7 ***	7704-083	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg 1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	100 comprimés orodispersibles, 5 mg 1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	8,23 0,1076	8,23 0,1076	0,0873	0,0873
DIPIPERON EUMEDICA ATC: N05AD05								
B-71 ***	0705-368	60 tabletten, 40 mg 1 tablet, 40 mg	60 comprimés, 40 mg 1 comprimé, 40 mg		3,23 0,0703	3,23 0,0703	0,0143	0,0238
DULOXETIN AB 30 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-444	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	17,31 0,2244	17,31 0,2244	0,0436	0,0732

DULOXETIN AB 60 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-451	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg 1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	24,59 0,3097	24,59 0,3097	0,0554	0,0933
DULOXETINE MYLAN 30 mg VIATRIS ATC: N06AX21								
B-73 ***	7713-878	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	18,28 0,2358	18,28 0,2358	0,0451	0,0759
DULOXETINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AX21								
B-73 ***	7715-584	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	17,31 0,2244	17,31 0,2244	0,0436	0,0732
DULOXETINE TEVA 30 mg AREGA PHARMA ATC: N06AX21								
B-73 ***	7714-066	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg 1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	18,66 0,2354	18,66 0,2354	0,0449	0,0754
DUSPATALIN VIATRIS ATC: A03AA04								
Cx-10 ***	0705-913	120 omhulde tabletten, 135 mg 1 omhulde tablet, 135 mg	120 comprimés enrobés, 135 mg 1 comprimé enrobé, 135 mg	R	4,67 0,0510	4,67 0,0510	0,0510	0,0510
ESCITALOPRAM AB 10 mg AUROBINDO NV ATC: N06AB10								
B-73 ***	7707-102	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg 1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	98 comprimés orodispersibles, 10 mg 1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	13,55 0,1804	13,55 0,1804	0,0366	0,0611
ESCITALOPRAM VIATRIS 10 mg VIATRIS ATC: N06AB10								
B-73 ***	7706-856	30 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	5,19 0,2261	5,19 0,2261	0,0460	0,0763
ESCITALOPRAM VIATRIS 20 mg VIATRIS ATC: N06AB10								
B-73 ***	7723-083	30 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	5,19 0,2261	5,19 0,2261	0,0460	0,0763
EXEMESTAN SANDOZ 25 mg SANDOZ ATC: L02BG06								
A-27 ***	0759-282	100 filmomhulde tabletten, 25 mg 1 filmomhulde tablet, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg 1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	74,70 0,8705	74,70 0,8705	0,0000	0,0000
EZETIMIB AB 10 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AX09								
B-268 ***	7728-306	98 tabletten, 10 mg 1 tablet, 10 mg	98 comprimés, 10 mg 1 comprimé, 10 mg	G	27,71 0,3461	27,71 0,3461	0,0605	0,1018
EZETIMIBE/ROUVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10BA06								
B-289 ***	7728-512	100 tabletten, 5 mg/ 10 mg 1 tablet, 5 mg/ 10 mg	100 comprimés, 5 mg/ 10 mg 1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	R	34,98 0,4225	34,98 0,4225	0,0710	0,1194

FLECAINIDE SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: C01BC04								
B-8 ***	0786-525 0786-525	100 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	100 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	G	14,01 0,1822	14,01 0,1822	0,0372	0,0619
FLOXAPEN 500 mg AUROBINDO NV ATC: J01CF05								
C-37 ***	0707-380 0707-380	32 capsules, hard, 500 mg 1 capsule, hard, 500 mg	32 gélules, 500 mg 1 gélule, 500 mg	R	13,78 0,5608	13,78 0,5608	0,3094	0,3806
FLUCONAZOLE TEVA 200 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J02AC01								
B-134 ***	0775-619 0775-619	20 capsules, hard, 200 mg 1 capsule, hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg 1 gélule, 200 mg	G	49,51 2,9452	49,51 2,9452	0,4000	0,6050
FORZATEN/HCT 40 mg/5 mg/12,5 mg MENARINI BENELUX ATC: C09DX03								
B-224 ***	0753-392 0753-392	98 filmomhulde tabletten 1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	98 comprimés pelliculés 1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg/ 12,5 mg	R	26,16 0,3281	26,16 0,3281	0,0581	0,0976
GABAPENTINE SANDOZ 300 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF01								
B-262 ***	0779-728 0779-728	200 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	G	25,06 0,1544	25,06 0,1544	0,0275	0,0463
IBUPROFEN SANDOZ 400 mg SANDOZ ATC: M01AE01								
B-60 ***	0791-616 0791-616	100 filmomhulde tabletten, 400 mg 1 filmomhulde tablet, 400 mg	100 comprimés pelliculés, 400 mg 1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	2,75 0,0360	2,75 0,0360	0,0073	0,0122
IRBESARTAN EG 300 mg EUROGENERICs ATC: C09CA04								
B-224 ***	0752-337 0752-337	98 filmomhulde tabletten, 300 mg 1 filmomhulde tablet, 300 mg	98 comprimés pelliculés, 300 mg 1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	12,49 0,1667	12,49 0,1667	0,0338	0,0563
ITRACONAZOL AB 100 mg AUROBINDO NV ATC: J02AC02								
B-134 ***	0786-087 0786-087	60 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	G	28,44 0,5793	28,44 0,5793	0,1008	0,1697
ITRACONAZOL SANDOZ 100 mg SANDOZ ATC: J02AC02								
B-134 ***	0793-232 0793-232	60 capsules, hard, 100 mg 1 capsule, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg 1 gélule, 100 mg	G	29,69 0,6031	29,69 0,6031	0,1042	0,1753
LERCANIDIPIN SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: C08CA13								
B-20 ***	0795-740 0795-740	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	9,12 0,1217	9,12 0,1217	0,0247	0,0411
LERCANIDIPIN SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: C08CA13								
B-20 ***	0795-757 0795-757	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	12,96 0,1730	12,96 0,1730	0,0351	0,0585
LEVOCETIRIZIN AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: R06AE09								
Cs-7 ***	7729-510 7729-510	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,93 0,0906	6,93 0,0906	0,0735	0,0735

LIPERTANCE 40 mg + 10 mg + 10 mg SERVIER BENELUX ATC: C10BX11								
B-21 ***	7716-392 7716-392	90 filmomhulde tabletten, 40 mg + 10 mg + 10 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	90 comprimés pelliculés, 40 mg + 10 mg + 10 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	R	60,92 0,7995	60,92 0,7995	0,1100	0,1667
LIPITOR 10 VIATRIS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41 ***	0747-691 0747-691	84 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80 0,1059	6,80 0,1059	0,0214	0,0358
LIPITOR 20 VIATRIS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05								
B-41 ***	0747-709 0747-709	84 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	14,01 0,2169	14,01 0,2169	0,0443	0,0737
LOSARTAN SANDOZ 50 mg SANDOZ ATC: C09CA01								
B-224 ***	0793-513 0793-513	98 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	13,14 0,1753	13,14 0,1753	0,0355	0,0593
LYRICA 300 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02								
B-262 ***	0781-823 0781-823	200 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	R	76,98 0,4477	76,98 0,4477	0,0495	0,0750
LYRICA 75 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02								
B-262 ***	0781-807 0781-807	200 capsules, hard, 75 mg 1 capsule, hard, 75 mg	200 gélules, 75 mg 1 gélule, 75 mg	R	28,56 0,1745	28,56 0,1745	0,0303	0,0510
MEDROL A 16 mg PFIZER ATC: H02AB04								
B-83 ***	0711-481 0711-481	50 tabletten, 16 mg 1 tablet, 16 mg	50 comprimés, 16 mg 1 comprimé, 16 mg	R	10,83 0,2832	10,83 0,2832	0,0574	0,0958
MIRTAZAPINE AB 30 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX11								
B-73 ***	0753-665 0753-665	90 orodispergeerbare tabletten, 30 mg 1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	90 comprimés orodispersibles, 30 mg 1 comprimé orodispersible, 30 mg	G	26,58 0,3625	26,58 0,3625	0,0639	0,1076
MIRTAZAPINE EG INSTANT 15 mg EUROGENERICCS ATC: N06AX11								
B-73 ***	0755-454 0755-454	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	100 comprimés orodispersibles, 15 mg 1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	19,06 0,2401	19,06 0,2401	0,0455	0,0765
MIRTAZAPINE SANDOZ 15 mg SANDOZ ATC: N06AX11								
B-73 ***	0786-699 0786-699	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg 1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	100 comprimés orodispersibles, 15 mg 1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	19,04 0,2399	19,04 0,2399	0,0455	0,0764
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AX11								
B-73 ***	0786-707 0786-707	100 orodispergeerbare tabletten, 30 mg 1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	100 comprimés orodispersibles, 30 mg 1 comprimé orodispersible, 30 mg	G	30,45 0,3707	30,45 0,3707	0,0637	0,1072
MIRTAZAPINE VIATRIS 45 mg VIATRIS ATC: N06AX11								
B-73 ***	0779-819 0779-819	100 filmomhulde tabletten, 45 mg 1 filmomhulde tablet, 45 mg	100 comprimés pelliculés, 45 mg 1 comprimé pelliculé, 45 mg	G	27,22 0,3336	27,22 0,3336	0,0586	0,0985

MONTELUKAST AB 10 mg AUROBINDO NV ATC: R03DC03								
B-241 ***	0758-813 0758-813	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	36,81 0,4526	36,81 0,4526	0,0754	0,1269
MONTELUKAST KRKA 5 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: R03DC03								
B-241 ***	7707-805 7707-805	98 kauwtabletten, 5 mg 1 kauwtablet, 5 mg	98 comprimés à croquer, 5 mg 1 comprimé à croquer, 5 mg	G	36,81 0,4526	36,81 0,4526	0,0754	0,1269
MOXONIDINE SANDOZ 0,4 mg SANDOZ ATC: C02AC05								
B-240 ***	0776-377 0776-377	100 filmomhulde tabletten, 0,4 mg 1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	100 comprimés pelliculés, 0,4 mg 1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	G	14,13 0,1835	14,13 0,1835	0,0375	0,0625
MOXONIDINE VIATRIS 0,4 mg VIATRIS ATC: C02AC05								
B-240 ***	0777-664 0777-664	98 filmomhulde tabletten, 0,4 mg 1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	98 comprimés pelliculés, 0,4 mg 1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	G	14,28 0,1891	14,28 0,1891	0,0387	0,0644
NEBIVOLOL AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: C07AB12								
B-15 ***	7731-052 7731-052	100 tabletten, 5 mg 1 tablet, 5 mg	100 comprimés, 5 mg 1 comprimé, 5 mg	G	9,73 0,1273	9,73 0,1273	0,0258	0,0430
OLANZAPINE SANDOZ 7,5 mg SANDOZ ATC: N05AH03								
B-72 ***	0758-375 0758-375	100 filmomhulde tabletten, 7,5 mg 1 filmomhulde tablet, 7,5 mg	100 comprimés pelliculés, 7,5 mg 1 comprimé pelliculé, 7,5 mg	G	87,19 1,0072	87,19 1,0072	0,0990	0,1500
OLANZAPINE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N05AH03								
B-72 ***	7704-380 7704-380	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	32,19 0,3985	32,19 0,3985	0,0679	0,1142
OLMESARTAN EG 10 mg EUROGENERICCS ATC: C09CA08								
B-224 ***	7716-566 7716-566	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	20,51 0,2619	20,51 0,2619	0,0488	0,0820
OLMESARTAN SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: C09CA08								
B-224 ***	7716-897 7716-897	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	19,68 0,2521	19,68 0,2521	0,0474	0,0797
OLMESARTAN/AMLODIPINE AB 40 mg/10 mg AUROBINDO NV ATC: C09DB02								
B-224 ***	7734-478 7734-478	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 10 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 10 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg	G	36,89 0,4535	36,89 0,4535	0,0755	0,1271
OLMESARTAN/AMLODIPINE KRKA 40 mg/5 mg KRKA D.D..(KRKA BELGIUM) ATC: C09DB02								
B-224 ***	7721-749 7721-749	98 filmomhulde tabletten, 40 mg/ 5 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 5 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg/ 5 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 5 mg	G	26,16 0,3281	26,16 0,3281	0,0581	0,0976
OLMETEC 40 mg DAIICHI SANKYO BELGIUM ATC: C09CA08								
B-224 ***	0777-458 0777-458	98 filmomhulde tabletten, 40 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	20,65 0,2635	20,65 0,2635	0,0490	0,0824

OXYCODON SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N02AA05							
B-56 ***	0794-123	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	<b>60 comprimés à libération prolongée, 20 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	G	10,71 0,2336	10,71 0,2336	0,0473 0,0788
OXYCODON SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: N02AA05							
B-56 ***	7702-186	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	<b>60 comprimés à libération prolongée, 40 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	20,00 0,4182	20,00 0,4182	0,0783 0,1317
OXYCODONE TEVA 10 mg AREGA PHARMA ATC: N02AA05							
B-56 ***	7716-988	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	<b>60 comprimés à libération prolongée, 10 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	G	5,60 0,1221	5,60 0,1221	0,0248 0,0413
OXYCODONE TEVA 40 mg AREGA PHARMA ATC: N02AA05							
B-56 ***	7717-036	<b>60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	<b>60 comprimés à libération prolongée, 40 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	20,00 0,4182	20,00 0,4182	0,0783 0,1317
PALIPERIDONE TEVA 6 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX13							
B-220 ***	7723-422	<b>112 tabletten met verlengde afgifte, 6 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 6 mg	<b>112 comprimés à libération prolongée, 6 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 6 mg	G	118,73 1,2078	118,73 1,2078	0,0884 0,1339
PALIPERIDONE TEVA 9 mg AREGA PHARMA ATC: N05AX13							
B-220 ***	7723-430	<b>112 tabletten met verlengde afgifte, 9 mg</b> 1 tablet met verlengde afgifte, 9 mg	<b>112 comprimés à libération prolongée, 9 mg</b> 1 comprimé à libération prolongée, 9 mg	G	118,73 1,2078	118,73 1,2078	0,0884 0,1339
PAROXETINE SANDOZ 20 mg SANDOZ ATC: N06AB05							
B-73 ***	0771-840	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	18,96 0,2389	18,96 0,2389	0,0453 0,0762
PAROXETINE SANDOZ 30 mg SANDOZ ATC: N06AB05							
B-73 ***	0789-461	<b>100 filmomhulde tabletten, 30 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 30 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 30 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	28,74 0,3510	28,74 0,3510	0,0610 0,1026
PAROXETINE SANDOZ 40 mg SANDOZ ATC: N06AB05							
B-73 ***	0771-857	<b>100 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	44,46 0,5313	44,46 0,5313	0,0861 0,1450
PAROXETINE VIATRIS 20 mg VIATRIS ATC: N06AB05							
B-73 ***	0771-295	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	18,96 0,2389	18,96 0,2389	0,0453 0,0762
PERINDOPRIL SANDOZ 4 mg SANDOZ ATC: C09AA04							
B-21 ***	0789-446	<b>100 tabletten, 4 mg</b> 1 tablet, 4 mg	<b>100 comprimés, 4 mg</b> 1 comprimé, 4 mg	G	13,52 0,1765	13,52 0,1765	0,0359 0,0598

PERINDOPRIL SANDOZ 8 mg SANDOZ ATC: C09AA04								
B-21 ***	0793-174 0793-174	90 tabletten, 8 mg 1 tablet, 8 mg	90 comprimés, 8 mg 1 comprimé, 8 mg	G	20,24 0,2817	20,24 0,2817	0,0527	0,0884
PERINDOPRIL VIATRIS 10 mg VIATRIS ATC: C09AA04								
B-21 ***	7737-950 7737-950	90 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	25,51 0,3489	25,51 0,3489	0,0620	0,1043
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03								
B-41 ***	0779-280 0779-280	28 tabletten, 40 mg 1 tablet, 40 mg	28 comprimés, 40 mg 1 comprimé, 40 mg	G	9,35 0,4365	9,35 0,4365	0,0886	0,1475
PREGABALIN AB 150 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02								
B-262 ***	7719-313 7719-313	200 capsules, hard, 150 mg 1 capsule, hard, 150 mg	200 gélules, 150 mg 1 gélule, 150 mg	G	47,60 0,2837	47,60 0,2837	0,0456	0,0750
PREGABALIN SANDOZ 300 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02								
B-262 ***	7719-065 7719-065	210 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	210 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	G	91,02 0,4996	91,02 0,4996	0,0471	0,0714
PREGABALINE TEVA 300 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02								
B-262 ***	7714-694 7714-694	200 capsules, hard, 300 mg 1 capsule, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg 1 gélule, 300 mg	G	75,46 0,4394	75,46 0,4394	0,0495	0,0750
PRETERAX 5 mg/1,25 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BA04								
B-21 ***	0758-771 0758-771	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1,25 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg / 1,25 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 1,25 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg / 1,25 mg	R	17,01 0,2406	17,01 0,2406	0,0469	0,0788
QUETIAPIN SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: N05AH04								
B-220 ***	0753-053 0753-053	180 filmomhulde tabletten, 200 mg 1 filmomhulde tablet, 200 mg	180 comprimés pelliculés, 200 mg 1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	112,52 0,7137	112,52 0,7137	0,0550	0,0833
QUETIAPINE KRKA 100 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: N05AH04								
B-220 ***	7709-561 7709-561	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	25,11 0,3094	25,11 0,3094	0,0552	0,0928
QUETIAPINE TEVA 25 mg AREGA PHARMA ATC: N05AH04								
B-220 ***	0750-828 0750-828	100 filmomhulde tabletten, 25 mg 1 filmomhulde tablet, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg 1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	7,58 0,0991	7,58 0,0991	0,0201	0,0335
ROSVUVASTATIN AB 10 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07								
B-41 ***	7720-691 7720-691	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	12,70 0,1695	12,70 0,1695	0,0344	0,0572

ROSUVASTATIN AB 40 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-964	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,27	13,27			
	7720-964	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1771	0,1771	0,0359	0,0599	
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81			
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	0,1798	0,0366	0,0610	
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,08	14,08			
	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1830	0,1830	0,0373	0,0622	
ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7721-269	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,79	13,79			
	7721-269	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1832	0,1832	0,0373	0,0622	
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7721-251	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg		14,71	14,71			
	7721-251	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1902	0,1902	0,0385	0,0647	
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36			
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0172	0,0287	
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-626	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg		6,39	6,39			
	7720-626	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0836	0,0836	0,0169	0,0282	
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,68	13,68			
	7720-865	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1819	0,1819	0,0370	0,0617	
ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07		
B-41 ***	7720-543	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36			
	7720-543	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0172	0,0287	
SERLAIN 50 mg			VIATRIS				ATC: N06AB06		
B-73 ***	0747-584	60 deelbare filmomhulde tabletten, 50 mg	60 comprimés pelliculés sécables, 50 mg		8,47	8,47			
	0747-584	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	R	0,1846	0,1846	0,0375	0,0623	

SEROQUEL 100 mg EUROCEPT ATC: N05AH04								
B-220 ***	0750-430 0750-430	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	R	26,49 0,3252	26,49 0,3252	0,0574	0,0965
SEROQUEL XR 50 mg EUROCEPT ATC: N05AH04								
B-220 ***	0793-240 0793-240	30 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	30 comprimés à libération prolongée, 50 mg 1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	14,60 0,6296	14,60 0,6296	0,1280	0,2147
SERTRALINE AB 100 mg AUROBINDO NV ATC: N06AB06								
B-73 ***	7730-963 7730-963	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	17,89 0,2265	17,89 0,2265	0,0436	0,0733
SERTRALINE TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: N06AB06								
B-73 ***	0792-374 0792-374	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	17,92 0,2269	17,92 0,2269	0,0437	0,0734
SERTRALINE TEVA 50 mg AREGA PHARMA ATC: N06AB06								
B-73 ***	0792-366 0792-366	100 filmomhulde tabletten, 50 mg 1 filmomhulde tablet, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg 1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	17,92 0,2269	17,92 0,2269	0,0437	0,0734
SERTRALINE VIATRIS 100 mg VIATRIS ATC: N06AB06								
B-73 ***	0780-825 0780-825	100 filmomhulde tabletten, 100 mg 1 filmomhulde tablet, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	18,96 0,2389	18,96 0,2389	0,0453	0,0762
SERTRALINE VIATRIS 50 mg VIATRIS ATC: N06AB06								
B-73 ***	0780-817 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 0,2381	18,89 0,2381	0,0452	0,0760
SIPRALEXA 20 mg LUNDBECK ATC: N06AB10								
B-73 ***	0759-001 0759-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	13,92 0,1849	13,92 0,1849	0,0377	0,0628
STAPHYCID LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER ATC: J01CF05								
C-37 ***	0717-843 0717-843	32 capsules, hard, 500 mg 1 capsule, hard, 500 mg	32 gélules, 500 mg 1 gélule, 500 mg	R	13,78 0,5608	13,78 0,5608	0,3094	0,3806
TAMBOCOR VIATRIS ATC: C01BC04								
B-8 ***	0718-494 0718-494	100 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	100 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	R	15,49 0,1991	15,49 0,1991	0,0398	0,0668
TERBINAFIN AB 250 mg AUROBINDO NV ATC: D01BA02								
B-134 ***	7720-204 7720-204	98 tabletten, 250 mg 1 tablet, 250 mg	98 comprimés, 250 mg 1 comprimé, 250 mg	G	58,60 0,7075	58,60 0,7075	0,1010	0,1531
TERBINAFINE TEVA 250 mg AREGA PHARMA ATC: D01BA02								
B-134 ***	0780-353 0780-353	98 tabletten, 250 mg 1 tablet, 250 mg	98 comprimés, 250 mg 1 comprimé, 250 mg	G	61,42 0,7397	61,42 0,7397	0,1010	0,1531

TERBINAFINE VIATRIS 250 mg VIATRIS ATC: D01BA02							
B-134 ***	0796-813 0796-813	98 tabletten, 250 mg 1 tablet, 250 mg	98 comprimés, 250 mg 1 comprimé, 250 mg	G	61,42 0,7397	61,42 0,7397	0,1010 0,1531
TILCOTIL 20 mg VIATRIS ATC: M01AC02							
B-63 ***	0731-034 0731-034	60 tabletten, 20 mg 1 tablet, 20 mg	60 comprimés, 20 mg 1 comprimé, 20 mg		7,74 0,1687	7,74 0,1687	0,0342 0,0570
TOTALIP 20 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05							
B-41 ***	0753-228 0753-228	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,73 0,1904	14,73 0,1904	0,0386 0,0648
TRAMADOL KRKA 150 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: N02AX02							
B-56 ***	7725-476 7725-476	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	G	16,25 0,2079	16,25 0,2079	0,0410 0,0689
TRAMADOL KRKA 200 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: N02AX02							
B-56 ***	7725-484 7725-484	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	19,50 0,2451	19,50 0,2451	0,0462 0,0776
TRAMADOL SANDOZ 150 mg SANDOZ ATC: N02AX02							
B-56 ***	0774-240 0774-240	100 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 150 mg	100 comprimés à libération prolongée, 150 mg 1 comprimé à libération prolongée, 150 mg	G	16,25 0,2079	16,25 0,2079	0,0410 0,0689
TRAMADOL SANDOZ 200 mg SANDOZ ATC: N02AX02							
B-56 ***	0774-257 0774-257	100 tabletten met verlengde afgifte, 200 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg 1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	G	19,50 0,2451	19,50 0,2451	0,0462 0,0776
TRAMADOL/PARACETAMOL TEVA 37,5 mg/325 mg AREGA PHARMA ATC: N02AJ13							
C-29 ***	7702-426 7702-426	120 filmomhulde tabletten, 37,5 mg / 325 mg 1 filmomhulde tablet, 37,5 mg / 325 mg	120 comprimés pelliculés, 37,5 mg / 325 mg 1 comprimé pelliculé, 37,5 mg / 325 mg	G	9,76 0,1064	9,76 0,1064	0,0719 0,0719
TRAZODONE EG 100 mg EUROGENERICs ATC: N06AX05							
B-73 ***	7706-609 7706-609	120 tabletten, 100 mg 1 tablet, 100 mg	120 comprimés, 100 mg 1 comprimé, 100 mg	G	6,73 0,0733	6,73 0,0733	0,0148 0,0247
VENLAFAXINE RETARD AB 75 mg AUROBINDO NV ATC: N06AX16							
B-73 ***	0790-238 0790-238	100 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg 1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	100 gélules à libération prolongée, 75 mg 1 gélule à libération prolongée, 75 mg	G	14,92 0,1926	14,92 0,1926	0,0389 0,0653
XYZALL 5 mg UCB PHARMA ATC: R06AE09							
Cs-7 ***	0770-370 0770-370	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé péliculé, 5 mg	R	6,93 0,0906	6,93 0,0906	0,0735 0,0735

ZESTORETIC 20/12,5		PHARMANOVIA BENELUX B.V.				ATC: C09BA03			
B-21 ***	0736-124 0736-124	98 tabletten, 20 mg/ 12,5 mg 1 tablet, 20 mg/ 12,5 mg	98 comprimés, 20 mg/ 12,5 mg 1 comprimé, 20 mg/ 12,5 mg	R	13,45 0,1793	13,45 0,1793	0,0364	0,0606	

2° in hoofdstuk II:

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

2° au chapitre II :

a) Au § 20000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II

ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg VIATRIS ATC: A02BC05

B-48 ***	0753-772 0753-772	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	10,64 0,1391	10,64 0,1391	0,0282	0,0470
----------	----------------------	---	--	---	-----------------	-----------------	--------	--------

LANSOPRAZOL AB 30 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: A02BC03

B-48 ***	0781-880 0781-880	84 capsules, hard, 30 mg 1 capsule, hard, 30 mg	84 gélules, 30 mg 1 gélule, 30 mg	G	13,39 0,2083	13,39 0,2083	0,0423	0,0705
----------	----------------------	--	--------------------------------------	---	-----------------	-----------------	--------	--------

OMEPRAZOL AB 20 mg AUROBINDO NV ATC: A02BC01

B-48 ***	7705-171 7705-171	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	13,59 0,1773	13,59 0,1773	0,0360	0,0601
----------	----------------------	---	--	---	-----------------	-----------------	--------	--------

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: A02BC01

B-48 ***	0775-346 0775-346	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg 1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	6,65 0,1554	6,65 0,1554	0,0314	0,0525
----------	----------------------	--	---	---	----------------	----------------	--------	--------

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: A02BC01

B-48 ***	0794-297 0794-297	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	14,44 0,1909	14,44 0,1909	0,0389	0,0653
----------	----------------------	--	---	---	-----------------	-----------------	--------	--------

PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg AREGA PHARMA ATC: A02BC02

B-48 ***	0791-574 0791-574	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	8,12 0,1062	8,12 0,1062	0,0215	0,0359
----------	----------------------	---	--	---	----------------	----------------	--------	--------

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 VIATRIS 20 mg VIATRIS								ATC: A02BC05
C-31 ***	0753-772	<b>100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>100 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	10,64 0,1391	10,64 0,1391	0,0282	0,0470

OMEPRAZOL AB 20 mg AUROBINDO NV								ATC: A02BC01
C-31 ***	7705-171	<b>100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>100 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	13,59 0,1773	13,59 0,1773	0,0360	0,0601

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg SANDOZ								ATC: A02BC01
C-31 ***	0775-346	<b>56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	<b>56 gélules gastro-résistantes, 10 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	6,65 0,1554	6,65 0,1554	0,0314	0,0525

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA								ATC: A02BC01
C-31 ***	0794-297	<b>98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg</b> 1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	<b>98 gélules gastro-résistantes, 20 mg</b> 1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	14,44 0,1909	14,44 0,1909	0,0389	0,0653

PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg AREGA PHARMA								ATC: A02BC02
C-31 ***	0791-574	<b>100 maagsapresistente tabletten, 20 mg</b> 1 maagsapresistente tablet, 20 mg	<b>100 comprimés gastro-résistants, 20 mg</b> 1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	8,12 0,1062	8,12 0,1062	0,0215	0,0359

c) In § 40000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 40000, 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

LIPANTHYLNANO 145 mg VIATRIS								ATC: C10AB05
B-39 ***	0785-568	<b>90 filmomhulde tabletten, 145 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 145 mg	<b>90 comprimés pelliculés, 145 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 145 mg	R	11,89 0,1728	11,89 0,1728	0,0350	0,0584

### 3° in hoofdstuk IV :

a) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV:

a) Au § 1320101, 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	
					<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>			

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)						ATC: J05AR03	
200mg/245mg									
A-20 ***	7720-212	<b>90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg</b>	<b>90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg</b>		G	323,35	323,35	0,0000	0,0000
	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg			3,9938	3,9938	0,0000	0,0000

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200mg/245mg	VIATRIS	ATC: J05AR03
--	---------	--------------

b) In § 1330100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 1330100, 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	
					<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>			

FLUCONAZOLE TEVA 200 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J02AC01			
A-53 ***	0775-619	<b>20 capsules,hard, 200 mg</b>	<b>20 gélules, 200 mg</b>	1 gélule, 200 mg	G	49,51	49,51	0,0000	0,0000

c) In § 1640000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 1640000, 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
					<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>	<b>buiten bedrijf / ex- usine</b>		

GABAPENTINE SANDOZ 300 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF01		
A-5 ***	0779-728 0779-728	<b>200 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	<b>200 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	G	<b>25,06</b> 0,1544	<b>25,06</b> 0,1544	0,0000	0,0000

d) In § 2020000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 2020000, 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

OXCARBAZEPINE MYLAN 300 mg			VIATRIS	ATC: N03AF02				
A-5 ***	0786-103 0786-103	<b>200 filmomhulde tabletten, 300 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 300 mg	<b>200 comprimés pelliculés, 300 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	<b>22,82</b> 0,1416	<b>22,82</b> 0,1416	0,0000	0,0000

e) In § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 2230000, 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

DONEPEZIL EG 5 mg			EUROGENERICCS	ATC: N06DA02				
B-254 ***	0754-887 0754-887	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	<b>17,40</b> 0,2255	<b>17,40</b> 0,2255	0,0437	0,0735

DONEPEZIL KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	ATC: N06DA02				
B-254 ***	7716-772 7716-772	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	<b>17,40</b> 0,2255	<b>17,40</b> 0,2255	0,0437	0,0735

DONEPEZIL SANDOZ 10 mg			SANDOZ	ATC: N06DA02				
B-254 ***	0755-090 0755-090	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	<b>17,36</b> 0,2251	<b>17,36</b> 0,2251	0,0437	0,0734

DONEPEZIL SANDOZ 5 mg			SANDOZ	ATC: N06DA02				
B-254 ***	0755-108 0755-108	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	<b>17,36</b> 0,2251	<b>17,36</b> 0,2251	0,0437	0,0734

f) In § 2250000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 2250000, 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

LEVETIRACETAM SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: N03AX14						
	0751-529	200 filmomhulde tabletten, 500 mg	200 comprimés pelliculés, 500 mg		54,22	54,22
A-5 ***	0751-529	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,3216	0,3216
					0,0000	0,0000

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

g) Au § 2680000, 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

SOLIFENACIN KRKA 5 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) ATC: G04BD08						
	7724-479	250 filmomhulde tabletten, 5 mg	250 comprimés pelliculés, 5 mg		105,77	105,77
B-265 ***	7724-479	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,4843	0,4843
					0,0396	0,0600

SOLIFENACIN SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: G04BD08						
	7725-849	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg		26,54	26,54
B-265 ***	7725-849	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3620	0,3620
					0,0639	0,1074

SOLIFENACIN SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: G04BD08						
	7725-831	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg		26,54	26,54
B-265 ***	7725-831	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3620	0,3620
					0,0639	0,1074

SOLIFENACINE AB 10 mg AUROBINDO NV ATC: G04BD08						
	7726-813	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg		25,13	25,13
B-265 ***	7726-813	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3440	0,3440
					0,0613	0,1032

SOLIFENACINE AB 5 mg AUROBINDO NV ATC: G04BD08						
	7726-805	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg		25,13	25,13
B-265 ***	7726-805	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3440	0,3440
					0,0613	0,1032

SOLIFENACINE EG 10 mg EUROGENERICCS ATC: G04BD08						
	7724-776	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	200 comprimés pelliculés, 10 mg		58,66	58,66
B-265 ***	7724-776	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3470	0,3470
					0,0495	0,0750

SOLIFENACINE TEVA 10 mg				AREGA PHARMA		ATC: G04BD08			
	7724-529	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	200 comprimés pelliculés, 10 mg			60,90	60,90		
B-265 ***	7724-529	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3597	0,3597	0,0495	0,0750	

SOLIFENACINE TEVA 5 mg				AREGA PHARMA		ATC: G04BD08			
	7724-537	90 filmomhulde tabletten, 5 mg	90 comprimés pelliculés, 5 mg			26,02	26,02		
B-265 ***	7724-537	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,3553	0,3553	0,0629	0,1059	

SOLIFENACINE VIATRIS 10 mg				VIATRIS		ATC: G04BD08			
	7724-495	200 filmomhulde tabletten, 10 mg	200 comprimés pelliculés, 10 mg			60,98	60,98		
B-265 ***	7724-495	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3601	0,3601	0,0495	0,0750	

TOVEDESO 7 mg				AREGA PHARMA		ATC: G04BD13			
	7724-347	112 tabletten met verlengde afgifte, 7 mg	112 comprimés à libération prolongée, 7 mg			55,56	55,56		
B-265 ***	7724-347	1 tablet met verlengde afgifte, 7 mg	1 comprimé à libération prolongée, 7 mg	G	0,5879	0,5879	0,0884	0,1339	

h) In § 2880000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 2880000, 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	
B-254 ***	7705-429	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	31,25	31,25	0,0663	0,1116	

MEMANTINE SANDOZ 10 mg

SANDOZ

ATC: N06DX01

B-254 ***	7705-429	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3875	0,3875	0,0663	0,1116	
-----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	--------	--------	--------	--------	--

MEMANTINE SANDOZ 20 mg

SANDOZ

ATC: N06DX01

B-254 ***	7706-146	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	31,11	31,11	0,0661	0,1112	
-----------	----------	-----------------------------	-----------------------------	---	-------	-------	--------	--------	--

i) In § 3380300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

i) Au § 3380300, 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	
B-254 ***	7706-146	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	31,11	31,11	0,0661	0,1112	

LANSOPRAZOL AB 30 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC03		
A-125 ***	0781-880	<b>84 capsules, hard, 30 mg</b> 1 capsule, hard, 30 mg	<b>84 gélules, 30 mg</b> 1 gélule, 30 mg	G	13,39 0,2083	13,39 0,2083	0,0000	0,0000

j) In § 3380400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

j) Au § 3380400, 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

LANSOPRAZOL AB 30 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC03		
A-126 ***	0781-880	<b>84 capsules, hard, 30 mg</b> 1 capsule, hard, 30 mg	<b>84 gélules, 30 mg</b> 1 gélule, 30 mg	G	13,39 0,2083	13,39 0,2083	0,0000	0,0000

k) In § 3570000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

k) Au § 3570000, 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

LYRICA 300 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02		
A-5 ***	0781-823	<b>200 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	<b>200 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	R	76,98 0,4477	76,98 0,4477	0,0000	0,0000

LYRICA 75 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02		
A-5 ***	0781-807	<b>200 capsules, hard, 75 mg</b> 1 capsule, hard, 75 mg	<b>200 gélules, 75 mg</b> 1 gélule, 75 mg	R	28,56 0,1745	28,56 0,1745	0,0000	0,0000

PREGABALIN AB 150 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02		
A-5 ***	7719-313	<b>200 capsules, hard, 150 mg</b> 1 capsule, hard, 150 mg	<b>200 gélules, 150 mg</b> 1 gélule, 150 mg	G	47,60 0,2837	47,60 0,2837	0,0000	0,0000

PREGABALIN SANDOZ 300 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02		
A-5 ***	7719-065	<b>210 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	<b>210 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	G	91,02 0,4996	91,02 0,4996	0,0000	0,0000

PREGABALINE TEVA 300 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: N02BF02			
A-5 ***	7714-694 7714-694	<b>200 capsules, hard, 300 mg</b> 1 capsule, hard, 300 mg	<b>200 gélules, 300 mg</b> 1 gélule, 300 mg	G	75,46 0,4394	75,46 0,4394	0,0000 0,0000	

I) In § 3720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

I) Au § 3720000, 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

AZILECT 1 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: N04BD02			
B-77 ***	0782-698 0782-698	<b>112 tabletten, 1 mg</b> 1 tablet, 1 mg	<b>112 comprimés, 1 mg</b> 1 comprimé, 1 mg	R	108,01 1,1031	108,01 1,1031	0,0884 0,1339

m) In § 4280000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

m) Au § 4280000, 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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg			AREGA PHARMA	ATC: N04BC05			
B-290 ***	0799-775 0799-775	<b>100 tabletten, 0,18 mg</b> 1 tablet, 0,18 mg	<b>100 comprimés, 0,18 mg</b> 1 comprimé, 0,18 mg	G	14,20 0,1843	14,20 0,1843	0,0377 0,0628

n) In § 4690000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

n) Au § 4690000, 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

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg			AREGA PHARMA	ATC: N04BC05			
B-76 ***	0799-775 0799-775	<b>100 tabletten, 0,18 mg</b> 1 tablet, 0,18 mg	<b>100 comprimés, 0,18 mg</b> 1 comprimé, 0,18 mg	G	14,20 0,1843	14,20 0,1843	0,0377 0,0628

o) In § 4930000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

o) Au § 4930000, 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	

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) 200mg/245mg								ATC: J05AR03
A-20 ***	7720-212	<b>90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	<b>90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	323,35	323,35	0,0000	0,0000

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL VIATRIS MYLAN 200mg/245mg								ATC: J05AR03
A-20 ***	7720-360	<b>90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	<b>90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	323,54	323,54	0,0000	0,0000

p) In § 4980000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

p) Au § 4980000, 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	

SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg SANDOZ								ATC: N02CC01
B-221 ***	0791-772	<b>24 tabletten, 100 mg</b> 1 tablet, 100 mg	<b>24 comprimés, 100 mg</b> 1 comprimé, 100 mg	G	18,35	18,35	0,1850	0,3104

SUMATRIPTAN VIATRIS 100 mg VIATRIS								ATC: N02CC01
B-221 ***	0790-972	<b>48 filmomhulde tabletten, 100 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 100 mg	<b>48 comprimés pelliculés, 100 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	34,73	34,73	0,1471	0,2475

q) In § 5380000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

q) Au § 5380000, 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	

ETORICOXIB KRKA 30 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)				ATC: M01AH05					
B-250 ***	7719-511	98 filmomhulde tabletten, 30 mg	98 comprimés pelliculés, 30 mg	G	18,98	18,98	0,2440	0,0463	0,0778
	7719-511	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg						

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

r) Au § 5460000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II	

PARACETAMOL SANDOZ 1 g SANDOZ				ATC: N02BE01					
B-313 ***	7706-724	120 tabletten, 1000 mg	120 comprimés, 1000 mg	G	4,42	4,42	0,0482	0,0097	0,0162
	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg						

s) In § 5480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

s) Au § 5480000, 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	

EUCREAS 50 mg/1000 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: A10BD08					
A-97 ***	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg	CR	107,79	107,79	0,6850	0,0000	0,0000
	0790-915	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg						

EUCREAS 50 mg/850 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: A10BD08	
A-97 ***	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg 1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg 1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg		CR	107,79	107,79	0,0000	0,0000

XIGDUO 5 mg/1000 mg				ASTRAZENECA				ATC: A10BD15	
A-97 ***	7717-473	196 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1000 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	196 comprimés pelliculés, 5 mg / 1000 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg		CR	121,52	121,52	0,0000	0,0000

t) In § 7430000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

t) Au § 7430000, 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	

EUCREAS 50 mg/1000 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: A10BD08	
A-110 ***	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg 1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg 1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	107,79	107,79	0,0000	0,0000	

EUCREAS 50 mg/850 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: A10BD08	
A-110 ***	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg 1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg 1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	107,79	107,79	0,0000	0,0000	

u) In § 7680000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

u) Au § 7680000, 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	

TECFIDERA 240 mg				BIOGEN BELGIUM				ATC: L04AX07	
B-227 ***	7713-217	168 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	168 gélules gastro-résistantes, 240 mg 1 gélule gastro-résistante, 240 mg		2318,37	2318,37	0,0589	0,0893	

v) In § 8070000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

v) Au § 8070000, 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	

XADAGO 100 mg ZAMBON								ATC: N04BD03
B-77 ***	7715-139	<b>100 filmomhulde tabletten, 100 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 100 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 100 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 100 mg		233,84	233,84		
					2,6139	2,6139	0,0990	0,1500

XADAGO 50 mg ZAMBON								ATC: N04BD03
B-77 ***	7715-121	<b>100 filmomhulde tabletten, 50 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 50 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 50 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 50 mg		233,84	233,84		
					2,6139	2,6139	0,0990	0,1500

w) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

w) Au § 8310100, 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	

LIPITOR 10 VIATRIS				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0747-691	<b>84 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80	6,80	0,0000	0,0000

LIPITOR 20 VIATRIS				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
A-45 ***	0747-709	<b>84 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	14,01	14,01	0,0000	0,0000

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg SANDOZ				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA03	
A-45 ***	0779-280	<b>28 tabletten, 40 mg</b> 1 tablet, 40 mg	<b>28 comprimés, 40 mg</b> 1 comprimé, 40 mg	G	9,35	9,35	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN AB 10 mg AUROBINDO NV				(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-691	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	12,70	12,70	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN AB 40 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-964	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,27	13,27	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-616	<b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	13,81	13,81	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-624	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08	14,08	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-269	<b>98 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	13,79	13,79	0,0000	0,0000

ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-251	<b>100 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	14,71	14,71	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-865	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,68	13,68	0,0000	0,0000

TOTALIP 20 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	0753-228	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,73	14,73	0,0000	0,0000

x) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

x) Au § 8310200, 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
A-45 ***	0747-691	<b>84 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80	6,80	0,0000	0,0000

LIPITOR 10			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	0747-691	<b>84 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80	6,80	0,0000	0,0000

LIPITOR 20			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	0747-709 0747-709	84 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	14,01 0,2169	14,01 0,2169	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03		
A-45 ***	0779-280 0779-280	28 tabletten, 40 mg 1 tablet, 40 mg	28 comprimés, 40 mg 1 comprimé, 40 mg	G	9,35 0,4365	9,35 0,4365	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN AB 10 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-691 7720-691	98 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	12,70 0,1695	12,70 0,1695	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN AB 40 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-964 7720-964	98 filmomhulde tabletten, 40 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,27 0,1771	13,27 0,1771	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-616 7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	13,81 0,1798	13,81 0,1798	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-624 7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08 0,1830	14,08 0,1830	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-269 7721-269	98 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	13,79 0,1832	13,79 0,1832	0,0000	0,0000
ROUVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-251 7721-251	100 filmomhulde tabletten, 40 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	14,71 0,1902	14,71 0,1902	0,0000	0,0000
ROUVASTATINE VIATRIS 40 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-865 7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg 1 filmomhulde tablet, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,68 0,1819	13,68 0,1819	0,0000	0,0000
TOTALIP 20 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	0753-228 0753-228	100 filmomhulde tabletten, 20 mg 1 filmomhulde tablet, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,73 0,1904	14,73 0,1904	0,0000	0,0000

y) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

y) Au § 8310300, 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	

LIPITOR 10			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45 ***	0747-691	<b>84 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80 0,1059	6,80 0,1059	0,0000	0,0000	

LIPITOR 20			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05				
A-45 ***	0747-709	<b>84 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	14,01 0,2169	14,01 0,2169	0,0000	0,0000	

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA03				
A-45 ***	0779-280	<b>28 tabletten, 40 mg</b> 1 tablet, 40 mg	<b>28 comprimés, 40 mg</b> 1 comprimé, 40 mg	G	9,35 0,4365	9,35 0,4365	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN AB 10 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-691	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	12,70 0,1695	12,70 0,1695	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN AB 40 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-964	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,27 0,1771	13,27 0,1771	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7721-616	<b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	13,81 0,1798	13,81 0,1798	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7721-624	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08 0,1830	14,08 0,1830	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07				
A-45 ***	7721-269	<b>98 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	13,79 0,1832	13,79 0,1832	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-251	<b>100 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	14,71	14,71			
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-865	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,68	13,68			
TOTALIP 20 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	0753-228	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,73	14,73			
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	
LIPITOR 10			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	0747-691	<b>84 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	6,80	6,80	0,0000	0,0000	
LIPITOR 20			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05		
A-45 ***	0747-709	<b>84 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>84 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	14,01	14,01	0,0000	0,0000	
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA03		
A-45 ***	0779-280	<b>28 tabletten, 40 mg</b> 1 tablet, 40 mg	<b>28 comprimés, 40 mg</b> 1 comprimé, 40 mg	G	9,35	9,35	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN AB 10 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-691	<b>98 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	12,70	12,70	0,0000	0,0000	
ROSUVASTATIN AB 40 mg			AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-964	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,27	13,27	0,0000	0,0000	

ROSUVASTATIN KRKA 10 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-616	<b>100 filmomhulde tabletten, 10 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 10 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 10 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	13,81 0,1798	13,81 0,1798	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg			KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-624	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,08 0,1830	14,08 0,1830	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-269	<b>98 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	13,79 0,1832	13,79 0,1832	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7721-251	<b>100 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	14,71 0,1902	14,71 0,1902	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-626	<b>100 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-865	<b>98 filmomhulde tabletten, 40 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 40 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 40 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	13,68 0,1819	13,68 0,1819	0,0000	0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	7720-543	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
TOTALIP 20 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	0753-228	<b>100 filmomhulde tabletten, 20 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 20 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 20 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	14,73 0,1904	14,73 0,1904	0,0000	0,0000

aa) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

aa) Au § 8310500, 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	

PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA03			
A-45 ***	0779-280	<b>28 tabletten, 40 mg</b> 1 tablet, 40 mg	<b>28 comprimés, 40 mg</b> 1 comprimé, 40 mg	G	9,35 0,4365	9,35 0,4365	0,0000	0,0000

ab) In § 8320100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ab) Au § 8320100, 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	

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-550	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE TEVA 5 mg			AREGA PHARMA	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-626	<b>100 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>100 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg			VIATRIS	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA07			
A-45 ***	7720-543	<b>98 filmomhulde tabletten, 5 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 5 mg	<b>98 comprimés pelliculés, 5 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ac) In § 8320200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ac) Au § 8320200, 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	

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-626	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-543	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ad) In § 8320300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ad) Au § 8320300, 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	

ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg SANDOZ (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-626	100 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000

ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: C10AA07				
A-45 ***	7720-543	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000

ae) In § 8330100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ae) Au § 8330100, 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	

EZETIMIB AB 10 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AX09
A-71 *** 7728-306 7728-306	<b>98 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	<b>98 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	G      27,71 0,3461    0,3461    0,0000    0,0000

af) In § 8330200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

af) Au § 8330200, 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	

EZETIMIB AB 10 mg	AUROBINDO NV	(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AX09
A-71 *** 7728-306 7728-306	<b>98 tabletten, 10 mg</b> 1 tablet, 10 mg	<b>98 comprimés, 10 mg</b> 1 comprimé, 10 mg	G      27,71 0,3461    0,3461    0,0000    0,0000

ag) In § 8410000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ag) Au § 8410000, 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	

ENTRESTO 49mg/51mg	NOVARTIS PHARMA	ATC: C09DX04
B-343 *** 7716-848 7716-848	<b>168 filmomhulde tabletten, 51 mg/ 49 mg</b> 1 filmomhulde tablet, 51 mg/ 49 mg	<b>168 comprimés pelliculés, 51 mg/ 49 mg</b> 1 comprimé pelliculé, 51 mg/ 49 mg

ENTRESTO 97mg/103mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: C09DX04			
B-343 ***	7716-855	168 filmomhulde tabletten, 103 mg/ 97 mg	168 comprimés pelliculés, 103 mg/ 97 mg		CR	320,88	320,88	0,0589	0,0893
	7716-855	1 filmomhulde tablet, 103 mg/ 97 mg	1 comprimé pelliculé, 103 mg/ 97 mg			2,1234	2,1234		

ah) In § 8470000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ah) Au § 8470000, 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>			

XIGDUO 5 mg/1000 mg		ASTRAZENECA			ATC: A10BD15				
		7717-473	196 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1000 mg	196 comprimés pelliculés, 5 mg / 1000 mg		121,52	121,52		
A-114 ***	7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg		1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg	CR/T	0,7058	0,7058	0,0000	0,0000

ai) In § 8750000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ai) Au § 8750000, 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
					<b><i>buiten bedrijf / ex-usine</i></b>	<b><i>buiten bedrijf / ex-usine</i></b>		

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)	ATC: J05AR03					
200mg/245mg								
	7720-212	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg		323,35	323,35		
B-345 ***	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9938	3,9938	0,1100	0,1667

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL MYLAN 200mg/245mg	VIATRIS	ATC: J05AR03					
B-345 ***	<p><b>7720-360</b></p> <p><i>90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg</i></p> <p>1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg</p>	<p><b>90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg</b></p> <p>1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg</p>	G	323,54	323,54	0,1100	0,1667

aj) In § 9210000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

aj) Au § 9210000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

LEVOFLOXACINE VIATRIS 500 mg		VIATRIS		ATC: J01MA12					
C-37 ***	0758-391	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg		19,32	19,32			
	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,7361	1,7361	0,7071	1,0714	

MOXIFLOXACIN AB 400 mg			AUROBINDO NV	ATC: J01MA14				
	7719-438	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg		12,94	12,94		
C-37 ***	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,6928	1,6928	0,9900	1,1440

ak) In § 9820100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ak) Au § 9820100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

EZETIMIBE/ROSVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10BA06			
A-89 ***	7728-512 7728-512	100 tabletten, 5 mg/ 10 mg 1 tablet, 5 mg/ 10 mg	100 comprimés, 5 mg/ 10 mg 1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	R	34,98 0,4225	34,98 0,4225	0,0000	0,0000	

al) In § 10370100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

al) Au § 10370100, 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>		

RINVOQ 15 mg ABBVIE ATC: L04AF03							
B-255 ***	7728-504 7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg 1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		2389,78 26,7677	2389,78 26,7677	0,1010 0,1531

am) In § 10370200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

am) Au § 10370200, 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

RINVOQ 15 mg ABBVIE ATC: L04AF03			
B-255 ***	7728-504 7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg 1 comprimé à libération prolongée, 15 mg

an) In § 10370300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

an) Au § 10370300, 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

RINVOQ 15 mg ABBVIE ATC: L04AF03			
B-255 ***	7728-504 7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg 1 comprimé à libération prolongée, 15 mg

ao) In § 11720000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ao) Au § 11720000, 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

TECFIDERA 240 mg				BIOGEN BELGIUM				ATC: L04AX07					
B-227 ***	7713-217	168 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg		168 gélules gastro-résistantes, 240 mg 1 gélule gastro-résistante, 240 mg		Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	2318,37	2318,37	15,1489	15,1489	0,0589	0,0893

ap) In § 11910000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ap) Au § 11910000, 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			

RINVOQ 15 mg				ABBVIE				ATC: L04AF03			
B-255 ***	7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg 1 comprimé à libération prolongée, 15 mg			2389,78	2389,78	26,7677	26,7677	0,1010	0,1531

aq) In § 12630000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

aq) Au § 12630000, 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			

RINVOQ 15 mg				ABBVIE				ATC: L04AF03			
B-255 ***	7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg 1 comprimé à libération prolongée, 15 mg			2389,78	2389,78	26,7677	26,7677	0,1010	0,1531

ar) In § 12650000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

ar) Au § 12650000, 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			

EUCREAS 50 mg/1000 mg				NOVARTIS PHARMA			ATC: A10BD08		
A-97 ***	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg		CR	107,79	107,79	0,0000	0,0000
	0790-915	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg			0,6850	0,6850		

EUCREAS 50 mg/850 mg			NOVARTIS PHARMA				ATC: A10BD08		
A-97 ***	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg		CR	107,79	107,79	0,0000	0,0000
	0790-907	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg						

XIGDUO 5 mg/1000 mg		ASTRAZENECA				ATC: A10BD15			
A-97 ***	7717-473	196 filmomhulde tabletten, 5 mg / 1000 mg	196 comprimés pelliculés, 5 mg / 1000 mg		CR	121,52	121,52	0,0000	0,0000
	7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg						

as) In § 12660000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

as) Au § 12660000, 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>		

IMJUDO 20 mg/mL		ASTRAZENECA		ATC: L01FX20				
	7739-436	<b>1 injectieflacon 15 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/mL</b>	<b>1 flacon injectable 15 mL solution à diluer pour perfusion, 20 mg/mL</b>			<b>12000,00</b>	<b>12000,00</b>	
A-28 *	7739-436	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 15 mL solution pour perfusion et injection, 20 mg/mL	T	12727,1100	12727,1100		
A-28 **	7739-436	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor infusie en injectie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 15 mL solution pour perfusion et injection, 20 mg/mL	T	12720,0000	12720,0000		

4° in hoofdstuk VIII :

#### 4° au chapitre VIII :

a) In § 140108, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

a) Au § 140108, 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>		

TAFINLAR 50 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EC02		
A-28 *	7707-128	<b>28 capsules, hard, 50 mg</b>	<b>28 gélules, 50 mg</b>			<b>1014,85</b>	<b>1014,85</b>	
	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg			38,6732	38,6732	
A-28 **	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg			38,4193	38,4193	

TAFINLAR 75 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EC02		
A-28 *	7707-136	<b>28 capsules, hard, 75 mg</b>	<b>28 gélules, 75 mg</b>			<b>1522,27</b>	<b>1522,27</b>	
	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg			57,8829	57,8829	
A-28 **	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg			57,6289	57,6289	

b) In § 140208, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

b) Au § 140208, 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

TAFINLAR 50 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EC02		
A-28 *	7707-128	<b>28 capsules, hard, 50 mg</b>	<b>28 gélules, 50 mg</b>	T	<b>1014,85</b>	<b>1014,85</b>		
	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	38,6732	38,6732		
A-28 **	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	38,4193	38,4193		

TAFINLAR 75 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EC02		
A-28 *	7707-136	<b>28 capsules, hard, 75 mg</b>	<b>28 gélules, 75 mg</b>	T	<b>1522,27</b>	<b>1522,27</b>		
	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	T	57,8829	57,8829		
A-28 **	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	T	57,6289	57,6289		

c) In § 140308, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

c) Au § 140308, 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

TAFINLAR 50 mg				NOVARTIS PHARMA		ATC: L01EC02		
A-28 *	7707-128	<b>28 capsules, hard, 50 mg</b>	<b>28 gélules, 50 mg</b>	T	<b>1014,85</b>	<b>1014,85</b>		
	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	38,6732	38,6732		
A-28 **	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	38,4193	38,4193		

TAFINLAR 75 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
A-28 *	7707-136	<b>28 capsules, hard, 75 mg</b>	1 capsule, hard, 75 mg	<b>28 gélules, 75 mg</b>	1 gélule, 75 mg	T	<b>1522,27</b>	<b>1522,27</b>	
A-28 **	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	T	57,8829	57,8829	57,6289	

d) In § 140408, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

d) Au § 140408, 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	

TAFINLAR 50 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
A-28 *	7707-128	<b>28 capsules, hard, 50 mg</b>	1 capsule, hard, 50 mg	<b>28 gélules, 50 mg</b>	1 gélule, 50 mg	T	<b>1014,85</b>	<b>1014,85</b>	
A-28 **	7707-128	1 capsule, hard, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	38,6732	38,6732	38,4193	

TAFINLAR 75 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
A-28 *	7707-136	<b>28 capsules, hard, 75 mg</b>	1 capsule, hard, 75 mg	<b>28 gélules, 75 mg</b>	1 gélule, 75 mg	T	<b>1522,27</b>	<b>1522,27</b>	
A-28 **	7707-136	1 capsule, hard, 75 mg	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	T	57,8829	57,8829	57,6289	

e) In § 250108, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

e) Au § 250108, 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	

MEKINIST 0,5 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EE01	
A-28 *	7717-721	<b>30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg</b>	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	<b>30 comprimés pelliculés, 0,5 mg</b>	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	<b>1533,95</b>	<b>1533,95</b>	
A-28 **	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,4367	54,4367	54,1997	

MEKINIST 2 mg				NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EE01	
A-28 *	7717-739	<b>30 filmomhulde tabletten, 2 mg</b>	1 filmomhulde tablet, 2 mg	<b>30 comprimés pelliculés, 2 mg</b>	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	<b>6135,79</b>	<b>6135,79</b>	
A-28 **	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	217,0350	217,0350	216,7980	

f) In § 250208, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

f) Au § 250208, 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	

MEKINIST 0,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EE01									
A-28 *	7717-721	<b>30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 0,5 mg</b>			<b>1533,95</b>	<b>1533,95</b>		
A-28 **	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,4367	54,4367			
		1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,1997	54,1997			

MEKINIST 2 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EE01									
A-28 *	7717-739	<b>30 filmomhulde tabletten, 2 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 2 mg</b>			<b>6135,79</b>	<b>6135,79</b>		
A-28 **	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	217,0350	217,0350			
		1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	216,7980	216,7980			

g) In § 250308, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 250308, 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	

MEKINIST 0,5 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EE01									
A-28 *	7717-721	<b>30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 0,5 mg</b>			<b>1533,95</b>	<b>1533,95</b>		
A-28 **	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,4367	54,4367			
		1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,1997	54,1997			

MEKINIST 2 mg NOVARTIS PHARMA ATC: L01EE01									
A-28 *	7717-739	<b>30 filmomhulde tabletten, 2 mg</b>	<b>30 comprimés pelliculés, 2 mg</b>			<b>6135,79</b>	<b>6135,79</b>		
A-28 **	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	217,0350	217,0350			
		1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	216,7980	216,7980			

h) In § 300008, 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	

BRAFTOVI 50 mg				PIERRE FABRE SANTE BENELUX			ATC: L01EC03		
A-28 *	7726-250	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg	T	584,04	584,04			
A-28 **	7726-250	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	22,3639	22,3639			
		1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	T	22,1100	22,1100			

i) In § 310008, 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	

MEKTOVI 15 mg				PIERRE FABRE SANTE BENELUX			ATC: L01EE03		
A-28 *	7726-276	84 filmomhulde tabletten, 15 mg	84 comprimés pelliculés, 15 mg	T	2139,45	2139,45			
A-28 **	7726-276	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	T	27,0825	27,0825			
	7726-276	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	T	26,9979	26,9979			

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2024.

Brussel, 16 april 2024.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> mai 2024.

Bruxelles, le 16 avril 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/003678]

16 APRIL 2024. — 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 gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007, 23 december 2009 en 22 juni 2016, § 2bis, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 13 december 2006, § 3, achtste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 7, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 18 december 2016, § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 ;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2024/003678]

16 AVRIL 2024. — 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 par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1<sup>er</sup>, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 7, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 18 décembre 2016, § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008;