

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 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	

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 OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2024/003681]

16 APRIL 2024. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 1981 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 1981 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 voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

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

Gelet op 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^{er} février 1981 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^{er}, inséré par la loi du 13 décembre 2006, § 8, alinéa 1^{er}, 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^{er} février 1981 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^{er} 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 tarifé 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^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, 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^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes:

1° in hoofdstuk I :

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

1° au chapitre I :

a) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ATENOLOL EG 100 mg EUROGENERICS ATC: C07AB03								
B-15 ***	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
ATENOLOL TEVA 100 mg AREGA PHARMA ATC: C07AB03								
B-15 ***	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
BETAHISTINE VIATRIS 24 mg VIATRIS ATC: N07CA01								
Cx-11 ***	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
BICLAR UNO 500 VIATRIS ATC: J01FA09								
C-37 ***	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
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ ATC: J01FA09								
C-37 ***	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
CO-VALSARTAN SANDOZ 160 mg/12,5 mg SANDOZ ATC: C09DA03								
B-224 ***	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
CONTRAMAL RETARD 100 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	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
CONTRAMAL RETARD 150 mg GRUNENTHAL ATC: N02AX02								
B-56 ***	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	100 comprimés à libération prolongée, 200 mg		19,50	19,50		
	0749-424	1 tablet met verlengde afgifte, 200 mg	1 comprimé à libération prolongée, 200 mg	R	0,2451	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	90 comprimés pelliculés, 10 mg/ 2,5 mg		25,48	25,48		
	7719-685	1 filmomhulde tablet, 10 mg/ 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg/ 2,5 mg	G	0,3485	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	90 comprimés pelliculés, 2,5 mg / 0,625 mg		15,16	15,16		
	7713-910	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg/ 0,625 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg/ 0,625 mg	G	0,2171	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	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 1,25 mg		16,64	16,64		
	7713-928	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1,25 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1,25 mg	G	0,2358	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	90 comprimés, 10 mg / 10 mg		41,16	41,16		
	0790-956	1 tablet, 10 mg/ 10 mg	1 comprimé, 10 mg/ 10 mg	R	0,5483	0,5483	0,0899	0,1512
COVERSYL 10 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C09AA04				
B-21 ***	0789-123	90 filmomhulde tabletten, 10 mg	90 comprimés pelliculés, 10 mg		25,51	25,51		
	0789-123	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3489	0,3489	0,0620	0,1043
DAPHNE		CERES PHARMA NV		ATC: G03HB01				
Cx-13 ***	0781-377	273 omhulde tabletten, 2 mg / 35 µg	273 comprimés enrobés, 2 mg / 35 µg		23,44	23,44		
	0781-377	1 filmomhulde tablet, 2 mg/ 0,035 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg/ 0,035 mg	G	0,1063	0,1063	0,1031	0,1031
DES LorATADINE AB 5 mg		AUROBINDO NV		ATC: R06AX27				
Cs-7 ***	7726-102	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg		8,19	8,19		
	7726-102	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1072	0,1072	0,0869	0,0869
DES LorATADINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		ATC: R06AX27				
Cs-7 ***	7704-083	100 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	100 comprimés orodispersibles, 5 mg		8,23	8,23		
	7704-083	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,1076	0,1076	0,0873	0,0873
DIPIPERON		EUMEDICA		ATC: N05AD05				
B-71 ***	0705-368	60 tabletten, 40 mg	60 comprimés, 40 mg		3,23	3,23		
	0705-368	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg		0,0703	0,0703	0,0143	0,0238
DULOxETIN AB 30 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AX21				
B-73 ***	7715-444	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg		17,31	17,31		
	7715-444	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2244	0,2244	0,0436	0,0732

DULOXETIN AB 60 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AX21			
	7715-451	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg		24,59	24,59	
B-73 ***	7715-451	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3097	0,3097	0,0554 0,0933
DULOXETINE MYLAN 30 mg		VIATRIS		ATC: N06AX21			
	7713-878	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg		18,28	18,28	
B-73 ***	7713-878	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2358	0,2358	0,0451 0,0759
DULOXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX21			
	7715-584	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg		17,31	17,31	
B-73 ***	7715-584	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2244	0,2244	0,0436 0,0732
DULOXETINE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AX21			
	7714-066	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg		18,66	18,66	
B-73 ***	7714-066	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2354	0,2354	0,0449 0,0754
DUSPATALIN		VIATRIS		ATC: A03AA04			
	0705-913	120 omhulde tabletten, 135 mg	120 comprimés enrobés, 135 mg		4,67	4,67	
Cx-10 ***	0705-913	1 omhulde tablet, 135 mg	1 comprimé enrobé, 135 mg	R	0,0510	0,0510	0,0510 0,0510
ESCITALOPRAM AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AB10			
	7707-102	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	98 comprimés orodispersibles, 10 mg		13,55	13,55	
B-73 ***	7707-102	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,1804	0,1804	0,0366 0,0611
ESCITALOPRAM VIATRIS 10 mg		VIATRIS		ATC: N06AB10			
	7706-856	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg		5,19	5,19	
B-73 ***	7706-856	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,2261	0,2261	0,0460 0,0763
ESCITALOPRAM VIATRIS 20 mg		VIATRIS		ATC: N06AB10			
	7723-083	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg		5,19	5,19	
B-73 ***	7723-083	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2261	0,2261	0,0460 0,0763
EXEMESTAN SANDOZ 25 mg		SANDOZ		ATC: L02BG06			
	0759-282	100 filmomhulde tabletten, 25 mg	100 comprimés pelliculés, 25 mg		74,70	74,70	
A-27 ***	0759-282	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	0,8705	0,8705	0,0000 0,0000
EZETIMIB AB 10 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AX09	
	7728-306	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg		27,71	27,71	
B-268 ***	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3461	0,3461	0,0605 0,1018
EZETIMIBE/ROSUVASTATINE TEVA 10 mg/5 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10BA06	
	7728-512	100 tabletten, 5 mg/ 10 mg	100 comprimés, 5 mg/ 10 mg		34,98	34,98	
B-289 ***	7728-512	1 tablet, 5 mg/ 10 mg	1 comprimé, 5 mg/ 10 mg	R	0,4225	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				
	7716-392	90 filmomhulde tabletten, 40 mg + 10 mg + 10 mg	90 comprimés pelliculés, 40 mg + 10 mg + 10 mg		60,92	60,92		
B-21 ***	7716-392	1 filmomhulde tablet, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg/ 10 mg/ 10 mg	R	0,7995	0,7995	0,1100	0,1667
LIPITOR 10		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05				
	0747-691	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg		6,80	6,80		
B-41 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1059	0,1059	0,0214	0,0358
LIPITOR 20		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05				
	0747-709	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg		14,01	14,01		
B-41 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2169	0,2169	0,0443	0,0737
LOSARTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: C09CA01				
	0793-513	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg		13,14	13,14		
B-224 ***	0793-513	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,1753	0,1753	0,0355	0,0593
LYRICA 300 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02				
	0781-823	200 capsules, hard, 300 mg	200 gélules, 300 mg		76,98	76,98		
B-262 ***	0781-823	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4477	0,4477	0,0495	0,0750
LYRICA 75 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N02BF02				
	0781-807	200 capsules, hard, 75 mg	200 gélules, 75 mg		28,56	28,56		
B-262 ***	0781-807	1 capsule, hard, 75 mg	1 gélule, 75 mg	R	0,1745	0,1745	0,0303	0,0510
MEDROL A 16 mg		PFIZER		ATC: H02AB04				
	0711-481	50 tabletten, 16 mg	50 comprimés, 16 mg		10,83	10,83		
B-83 ***	0711-481	1 tablet, 16 mg	1 comprimé, 16 mg	R	0,2832	0,2832	0,0574	0,0958
MIRTAZAPINE AB 30 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AX11				
	0753-665	90 orodispergeerbare tabletten, 30 mg	90 comprimés orodispersibles, 30 mg		26,58	26,58		
B-73 ***	0753-665	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	1 comprimé orodispersible, 30 mg	G	0,3625	0,3625	0,0639	0,1076
MIRTAZAPINE EG INSTANT 15 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX11				
	0755-454	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	100 comprimés orodispersibles, 15 mg		19,06	19,06		
B-73 ***	0755-454	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2401	0,2401	0,0455	0,0765
MIRTAZAPINE SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11				
	0786-699	100 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	100 comprimés orodispersibles, 15 mg		19,04	19,04		
B-73 ***	0786-699	1 orodispergeerbare tablet, 15 mg	1 comprimé orodispersible, 15 mg	G	0,2399	0,2399	0,0455	0,0764
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11				
	0786-707	100 orodispergeerbare tabletten, 30 mg	100 comprimés orodispersibles, 30 mg		30,45	30,45		
B-73 ***	0786-707	1 orodispergeerbare tablet, 30 mg	1 comprimé orodispersible, 30 mg	G	0,3707	0,3707	0,0637	0,1072
MIRTAZAPINE VIATRIS 45 mg		VIATRIS		ATC: N06AX11				
	0779-819	100 filmomhulde tabletten, 45 mg	100 comprimés pelliculés, 45 mg		27,22	27,22		
B-73 ***	0779-819	1 filmomhulde tablet, 45 mg	1 comprimé pelliculé, 45 mg	G	0,3336	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		EUROGENERICS		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			
	0794-123	60 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg	60 comprimés à libération prolongée, 20 mg		10,71	10,71	
B-56 ***	0794-123	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	G	0,2336	0,2336	0,0473 0,0788
OXYCODON SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: N02AA05			
	7702-186	60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg	60 comprimés à libération prolongée, 40 mg		20,00	20,00	
B-56 ***	7702-186	1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	0,4182	0,4182	0,0783 0,1317
OXYCODONE TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02AA05			
	7716-988	60 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	60 comprimés à libération prolongée, 10 mg		5,60	5,60	
B-56 ***	7716-988	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	G	0,1221	0,1221	0,0248 0,0413
OXYCODONE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: N02AA05			
	7717-036	60 tabletten met verlengde afgifte, 40 mg	60 comprimés à libération prolongée, 40 mg		20,00	20,00	
B-56 ***	7717-036	1 tablet met verlengde afgifte, 40 mg	1 comprimé à libération prolongée, 40 mg	G	0,4182	0,4182	0,0783 0,1317
PALIPERIDONE TEVA 6 mg		AREGA PHARMA		ATC: N05AX13			
	7723-422	112 tabletten met verlengde afgifte, 6 mg	112 comprimés à libération prolongée, 6 mg		118,73	118,73	
B-220 ***	7723-422	1 tablet met verlengde afgifte, 6 mg	1 comprimé à libération prolongée, 6 mg	G	1,2078	1,2078	0,0884 0,1339
PALIPERIDONE TEVA 9 mg		AREGA PHARMA		ATC: N05AX13			
	7723-430	112 tabletten met verlengde afgifte, 9 mg	112 comprimés à libération prolongée, 9 mg		118,73	118,73	
B-220 ***	7723-430	1 tablet met verlengde afgifte, 9 mg	1 comprimé à libération prolongée, 9 mg	G	1,2078	1,2078	0,0884 0,1339
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05			
	0771-840	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		18,96	18,96	
B-73 ***	0771-840	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2389	0,2389	0,0453 0,0762
PAROXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05			
	0789-461	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	100 comprimés pelliculés, 30 mg		28,74	28,74	
B-73 ***	0789-461	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,3510	0,3510	0,0610 0,1026
PAROXETINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05			
	0771-857	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg		44,46	44,46	
B-73 ***	0771-857	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,5313	0,5313	0,0861 0,1450
PAROXETINE VIATRIS 20 mg		VIATRIS		ATC: N06AB05			
	0771-295	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		18,96	18,96	
B-73 ***	0771-295	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2389	0,2389	0,0453 0,0762
PERINDOPRIL SANDOZ 4 mg		SANDOZ		ATC: C09AA04			
	0789-446	100 tabletten, 4 mg	100 comprimés, 4 mg		13,52	13,52	
B-21 ***	0789-446	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	G	0,1765	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
ROSUVASTATIN 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	
	7720-964	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,27	13,27	
B-41 ***	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	
	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81	
B-41 ***	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	
	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,08	14,08	
B-41 ***	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	
	7721-269	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,79	13,79	
B-41 ***	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	
	7721-251	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg		14,71	14,71	
B-41 ***	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	
	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36	
B-41 ***	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	
	7720-626	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg		6,39	6,39	
B-41 ***	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	
	7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,68	13,68	
B-41 ***	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	
	7720-543	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36	
B-41 ***	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	
	0747-584	60 deelbare filmomhulde tabletten, 50 mg	60 comprimés pelliculés sécables, 50 mg		8,47	8,47	
B-73 ***	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				
	0750-430	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		26,49	26,49		
B-220 ***	0750-430	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,3252	0,3252	0,0574	0,0965
SEROQUEL XR 50 mg		EUROCEPT		ATC: N05AH04				
	0793-240	30 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg	30 comprimés à libération prolongée, 50 mg		14,60	14,60		
B-220 ***	0793-240	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	R	0,6296	0,6296	0,1280	0,2147
SERTRALINE AB 100 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AB06				
	7730-963	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		17,89	17,89		
B-73 ***	7730-963	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2265	0,2265	0,0436	0,0733
SERTRALINE TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AB06				
	0792-374	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		17,92	17,92		
B-73 ***	0792-374	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2269	0,2269	0,0437	0,0734
SERTRALINE TEVA 50 mg		AREGA PHARMA		ATC: N06AB06				
	0792-366	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		17,92	17,92		
B-73 ***	0792-366	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2269	0,2269	0,0437	0,0734
SERTRALINE VIATRIS 100 mg		VIATRIS		ATC: N06AB06				
	0780-825	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		18,96	18,96		
B-73 ***	0780-825	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2389	0,2389	0,0453	0,0762
SERTRALINE VIATRIS 50 mg		VIATRIS		ATC: N06AB06				
	0780-817	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		18,89	18,89		
B-73 ***	0780-817	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2381	0,2381	0,0452	0,0760
SIPRALEXA 20 mg		LUNDBECK		ATC: N06AB10				
	0759-001	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,92	13,92		
B-73 ***	0759-001	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,1849	0,1849	0,0377	0,0628
STAPHYCID		LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER		ATC: J01CF05				
	0717-843	32 capsules, hard, 500 mg	32 gélules, 500 mg		13,78	13,78		
C-37 ***	0717-843	1 capsule, hard, 500 mg	1 gélule, 500 mg	R	0,5608	0,5608	0,3094	0,3806
TAMBOCOR		VIATRIS		ATC: C01BC04				
	0718-494	100 tabletten, 100 mg	100 comprimés, 100 mg		15,49	15,49		
B-8 ***	0718-494	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	R	0,1991	0,1991	0,0398	0,0668
TERBINAFIN AB 250 mg		AUROBINDO NV		ATC: D01BA02				
	7720-204	98 tabletten, 250 mg	98 comprimés, 250 mg		58,60	58,60		
B-134 ***	7720-204	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,7075	0,7075	0,1010	0,1531
TERBINAFINE TEVA 250 mg		AREGA PHARMA		ATC: D01BA02				
	0780-353	98 tabletten, 250 mg	98 comprimés, 250 mg		61,42	61,42		
B-134 ***	0780-353	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,7397	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 pelliculé, 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:

2° au chapitre II :

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

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

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

ESOMEPRAZOLE 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	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 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	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 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	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 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	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 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	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 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	90 filmomhulde tabletten, 145 mg	90 comprimés pelliculés, 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 <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) ATC: J05AR03								
	7720-212	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg		323,35	323,35		
A-20 ***	7720-212	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9938	3,9938	0,0000	0,0000

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL VIATRIS ATC: J05AR03								
	7720-360	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg		323,54	323,54		
A-20 ***	7720-360	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9961	3,9961	0,0000	0,0000

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

FLUCONAZOLE TEVA 200 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J02AC01								
	0775-619	20 capsules,hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg		49,51	49,51		
A-53 ***	0775-619	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	2,9452	2,9452	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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II

GABAPENTINE SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF01	
A-5 ***	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	0,0000 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

OXCARBAZEPINE MYLAN 300 mg		VIATRIS				ATC: N03AF02	
A-5 ***	0786-103 0786-103	200 filmomhulde tabletten, 300 mg 1 filmomhulde tablet, 300 mg	200 comprimés pelliculés, 300 mg 1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	22,82 0,1416	22,82 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

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

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

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

DONEPEZIL SANDOZ 5 mg		SANDOZ				ATC: N06DA02	
B-254 ***	0755-108 0755-108	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	17,36 0,2251	17,36 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								
A-5 ***	0751-529	200 filmomhulde tabletten, 500 mg 1 filmomhulde tablet, 500 mg	200 comprimés pelliculés, 500 mg 1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	54,22 0,3216	54,22 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								
B-265 ***	7724-479	250 filmomhulde tabletten, 5 mg 1 filmomhulde tablet, 5 mg	250 comprimés pelliculés, 5 mg 1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	105,77 0,4843	105,77 0,4843	0,0396	0,0600

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

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

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

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

SOLIFENACINE EG 10 mg EUROGENERICs ATC: G04BD08								
B-265 ***	7724-776	200 filmomhulde tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	200 comprimés pelliculés, 10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	58,66 0,3470	58,66 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

MEMANTINE SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: N06DX01				
	7705-429	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg		31,25	31,25		
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				
	7706-146	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		31,11	31,11		
B-254 ***	7706-146	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3858	0,3858	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

LANSOPRAZOL AB 30 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC03	
A-125 ***	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	0,0000 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

LANSOPRAZOL AB 30 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II)		ATC: A02BC03	
A-126 ***	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	0,0000 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

LYRICA 300 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02	
A-5 ***	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	0,0000 0,0000

LYRICA 75 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02	
A-5 ***	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	0,0000 0,0000

PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02	
A-5 ***	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	0,0000 0,0000

PREGABALIN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02	
A-5 ***	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	0,0000 0,0000

PREGABALINE TEVA 300 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N02BF02		
A-5 ***	7714-694 7714-694	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	0,0000	0,0000

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

l) Au § 3720000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

AZILECT 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N04BD02				
B-77 ***	0782-698 0782-698	112 tabletten, 1 mg 1 tablet, 1 mg	112 comprimés, 1 mg 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				
B-290 ***	0799-775 0799-775	100 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	100 comprimés, 0,18 mg 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

PRAMIPEXOLE TEVA 0,18 mg		AREGA PHARMA		ATC: N04BC05				
B-76 ***	0799-775 0799-775	100 tabletten, 0,18 mg 1 tablet, 0,18 mg	100 comprimés, 0,18 mg 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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

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

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL VIATRIS MYLAN 200mg/245mg						ATC: J05AR03		
	7720-360	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg		323,54	323,54		
A-20 ***	7720-360	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9961	3,9961	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg SANDOZ						ATC: N02CC01		
	0791-772	24 tabletten, 100 mg	24 comprimés, 100 mg		18,35	18,35		
B-221 ***	0791-772	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,9664	0,9664	0,1850	0,3104

SUMATRIPTAN VIATRIS 100 mg VIATRIS						ATC: N02CC01		
	0790-972	48 filmomhulde tabletten, 100 mg	48 comprimés pelliculés, 100 mg		34,73	34,73		
B-221 ***	0790-972	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,8743	0,8743	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				
	7719-511	98 filmomhulde tabletten, 30 mg	98 comprimés pelliculés, 30 mg		18,98	18,98		
B-250 ***	7719-511	1 filmomhulde tablet, 30 mg	1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,2440	0,2440	0,0463	0,0778

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				
	7706-724	120 tabletten, 1000 mg	120 comprimés, 1000 mg		4,42	4,42		
B-313 ***	7706-724	1 tablet, 1000 mg	1 comprimé, 1000 mg	G	0,0482	0,0482	0,0097	0,0162

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

EUCREAS 50 mg/850 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08				
	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg		107,79	107,79		
A-97 ***	0790-907	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	0,6850	0,6850	0,0000	0,0000

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-97 ***	7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg	CR	0,7058	0,7058	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

EUCREAS 50 mg/1000 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08				
	0790-915	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 1000 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 1000 mg		107,79	107,79		
A-110 ***	0790-915	1 filmomhulde tablet, 1000 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg/ 50 mg	CR	0,6850	0,6850	0,0000	0,0000

EUCREAS 50 mg/850 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: A10BD08				
	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg		107,79	107,79		
A-110 ***	0790-907	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	0,6850	0,6850	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

TECFIDERA 240 mg		BIOGEN BELGIUM		ATC: L04AX07				
	7713-217	168 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	168 gélules gastro-résistantes, 240 mg		2318,37	2318,37		
B-227 ***	7713-217	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	1 gélule gastro-résistante, 240 mg		15,1489	15,1489	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								
	7715-139	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg		233,84	233,84		
B-77 ***	7715-139	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg		2,6139	2,6139	0,0990	0,1500

XADAGO 50 mg ZAMBON ATC: N04BD03								
	7715-121	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg		233,84	233,84		
B-77 ***	7715-121	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg		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								
	0747-691	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg		6,80	6,80		
A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1059	0,1059	0,0000	0,0000

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

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

ROSUVASTATIN AB 10 mg AUROBINDO NV (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
	7720-691	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg		12,70	12,70		
A-45 ***	7720-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1695	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	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	13,27	13,27	
	7720-964	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg		0,1771	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	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	13,81	13,81	
	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,1798	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	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,08	14,08	
	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1830	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	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,79	13,79	
	7721-269	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1832	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	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	14,71	14,71	
	7721-251	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg		0,1902	0,1902	0,0000 0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
A-45 ***	7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	13,68	13,68	
	7720-865	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg		0,1819	0,1819	0,0000 0,0000
TOTALIP 20 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05	
A-45 ***	0753-228	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,73	14,73	
	0753-228	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg		0,1904	0,1904	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

LIPITOR 10		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05	
A-45 ***	0747-691	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	R	6,80	6,80	
	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg		0,1059	0,1059	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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATIN 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
ROSUVASTATINE 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	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	0,0000	0,0000
LIPITOR 20		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45 ***	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	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
ROSUVASTATIN AB 10 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	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
ROSUVASTATIN AB 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	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
ROSUVASTATIN KRKA 10 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	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
ROSUVASTATIN KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	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
ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07		
A-45 ***	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

ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
	7721-251	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg		14,71	14,71		
A-45 ***	7721-251	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1902	0,1902	0,0000	0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
	7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,68	13,68		
A-45 ***	7720-865	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1819	0,1819	0,0000	0,0000
TOTALIP 20 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
	0753-228	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,73	14,73		
A-45 ***	0753-228	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1904	0,1904	0,0000	0,0000

z) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

z) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

LIPITOR 10		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
	0747-691	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg		6,80	6,80		
A-45 ***	0747-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,1059	0,1059	0,0000	0,0000
LIPITOR 20		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA05	
	0747-709	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg		14,01	14,01		
A-45 ***	0747-709	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,2169	0,2169	0,0000	0,0000
PRAVASTATINE SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA03	
	0779-280	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg		9,35	9,35		
A-45 ***	0779-280	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	G	0,4365	0,4365	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN AB 10 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
	7720-691	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg		12,70	12,70		
A-45 ***	7720-691	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1695	0,1695	0,0000	0,0000
ROSUVASTATIN AB 40 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07	
	7720-964	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,27	13,27		
A-45 ***	7720-964	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1771	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	
	7721-616	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg		13,81	13,81	
A-45 ***	7721-616	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1798	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	
	7721-624	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,08	14,08	
A-45 ***	7721-624	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1830	0,1830	0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7721-269	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg		13,79	13,79	
A-45 ***	7721-269	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1832	0,1832	0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7721-251	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg		14,71	14,71	
A-45 ***	7721-251	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1902	0,1902	0,0000 0,0000
ROSUVASTATIN SANDOZ 5 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7720-550	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36	
A-45 ***	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000 0,0000
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7720-626	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg		6,39	6,39	
A-45 ***	7720-626	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0836	0,0836	0,0000 0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 40 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7720-865	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg		13,68	13,68	
A-45 ***	7720-865	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,1819	0,1819	0,0000 0,0000
ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07	
	7720-543	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg		6,36	6,36	
A-45 ***	7720-543	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0849	0,0849	0,0000 0,0000
TOTALIP 20 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05	
	0753-228	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg		14,73	14,73	
A-45 ***	0753-228	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1904	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 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

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 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 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 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

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 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	98 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-626	100 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	100 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000
	7720-626	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					
ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-543	98 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	98 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
	7720-543	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					

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 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	98 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
	7720-550	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					
ROSUVASTATINE TEVA 5 mg AREGA PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-626	100 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	100 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,39 0,0836	6,39 0,0836	0,0000	0,0000
	7720-626	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					
ROSUVASTATINE VIATRIS 5 mg VIATRIS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA07								
A-45 ***	7720-543	98 <i>filmomhulde tabletten, 5 mg</i>	98 <i>comprimés pelliculés, 5 mg</i>	G	6,36 0,0849	6,36 0,0849	0,0000	0,0000
	7720-543	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg					

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	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	27,71	27,71	0,0000	0,0000
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		0,3461	0,3461		

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	98 tabletten, 10 mg	98 comprimés, 10 mg	G	27,71	27,71	0,0000	0,0000
	7728-306	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg		0,3461	0,3461		

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	168 filmomhulde tabletten, 51 mg/ 49 mg	168 comprimés pelliculés, 51 mg/ 49 mg	CR	320,88	320,88	0,0589	0,0893
	7716-848	1 filmomhulde tablet, 51 mg/ 49 mg	1 comprimé pelliculé, 51 mg/ 49 mg		2,1234	2,1234		

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

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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL KRKA		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: J05AR03				
	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		VIATRIS		ATC: J05AR03				
	7720-360	90 filmomhulde tabletten, 200 mg/ 245 mg	90 comprimés pelliculés, 200 mg/ 245 mg		323,54	323,54		
B-345 ***	7720-360	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	G	3,9961	3,9961	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:

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

LEVOFLOXACINE VIATRIS 500 mg VIATRIS ATC: J01MA12								
	0758-391	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg		19,32	19,32		
C-37 ***	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:

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

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

RINVOQ 15 mg		ABBVIE		ATC: L04AF03				
	7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg		2389,78	2389,78		
B-255 ***	7728-504	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		26,7677	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

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

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

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

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

TECFIDERA 240 mg		BIOGEN BELGIUM			ATC: L04AX07			
	7713-217	168 maagsapresistente capsules, hard, 240 mg	168 gélules gastro-résistantes, 240 mg		2318,37	2318,37		
B-227 ***	7713-217	1 maagsapresistente capsule, hard, 240 mg	1 gélule gastro-résistante, 240 mg		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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

RINVOQ 15 mg		ABBVIE			ATC: L04AF03			
	7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg		2389,78	2389,78		
B-255 ***	7728-504	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

RINVOQ 15 mg		ABBVIE			ATC: L04AF03			
	7728-504	98 tabletten met verlengde afgifte, 15 mg	98 comprimés à libération prolongée, 15 mg		2389,78	2389,78		
B-255 ***	7728-504	1 tablet met verlengde afgifte, 15 mg	1 comprimé à libération prolongée, 15 mg		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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex- usine	buiten bedrijf / ex- usine		

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

EUCREAS 50 mg/850 mg		NOVARTIS PHARMA			ATC: A10BD08			
	0790-907	180 filmomhulde tabletten, 50 mg / 850 mg	180 comprimés pelliculés, 50 mg / 850 mg		107,79	107,79		
A-97 ***	0790-907	1 filmomhulde tablet, 850 mg/ 50 mg	1 comprimé pelliculé, 850 mg/ 50 mg	CR	0,6850	0,6850	0,0000	0,0000

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-97 ***	7717-473	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 1000 mg	CR	0,7058	0,7058	0,0000	0,0000

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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

IMJUDO 20 mg/mL		ASTRAZENECA			ATC: L01FX20			
	7739-436	1 injectieflacon 15 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/mL	1 flacon injectable 15 mL solution à diluer pour perfusion, 20 mg/mL		12000,00	12000,00		
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
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

TAFINLAR 50 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
	7707-128	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg		1014,85	1014,85	
A-28 *	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	
	7707-136	28 capsules, hard, 75 mg	28 gélules, 75 mg		1522,27	1522,27	
A-28 *	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

TAFINLAR 50 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
	7707-128	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg		1014,85	1014,85	
A-28 *	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	
	7707-136	28 capsules, hard, 75 mg	28 gélules, 75 mg		1522,27	1522,27	
A-28 *	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	Basis v tegem Base de remb	I	II
					buiten bedrijf / ex-usine	buiten bedrijf / ex-usine		

TAFINLAR 50 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02	
	7707-128	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg		1014,85	1014,85	
A-28 *	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			
	7707-136	28 capsules, hard, 75 mg	28 gélules, 75 mg		1522,27	1522,27			
A-28 *	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			

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

TAFINLAR 50 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EC02			
	7707-128	28 capsules, hard, 50 mg	28 gélules, 50 mg		1014,85	1014,85			
A-28 *	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			
	7707-136	28 capsules, hard, 75 mg	28 gélules, 75 mg		1522,27	1522,27			
A-28 *	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			

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

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

MEKINIST 2 mg		NOVARTIS PHARMA				ATC: L01EE01			
	7717-739	30 filmomhulde tabletten, 2 mg	30 comprimés pelliculés, 2 mg		6135,79	6135,79			
A-28 *	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	217,0350	217,0350			
A-28 **	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	216,7980	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			
	7717-721	30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg	30 comprimés pelliculés, 0,5 mg		1533,95	1533,95		
A-28 *	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,4367	54,4367		
A-28 **	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,1997	54,1997		

MEKINIST 2 mg		NOVARTIS PHARMA			ATC: L01EE01			
	7717-739	30 filmomhulde tabletten, 2 mg	30 comprimés pelliculés, 2 mg		6135,79	6135,79		
A-28 *	7717-739	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	T	217,0350	217,0350		
A-28 **	7717-739	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			
	7717-721	30 filmomhulde tabletten, 0,5 mg	30 comprimés pelliculés, 0,5 mg		1533,95	1533,95		
A-28 *	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,4367	54,4367		
A-28 **	7717-721	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	T	54,1997	54,1997		

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

h) Au § 300008, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

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

i) Au § 310008, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

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

MEKTOVI 15 mg									PIERRE FABRE SANTE BENELUX									ATC: L01EE03								
A-28 *	7726-276	84 filmomhulde tabletten, 15 mg	84 comprimés pelliculés, 15 mg		2139,45	2139,45																				
	7726-276	1 filmomhulde tablet, 15 mg	1 comprimé pelliculé, 15 mg	T	27,0825	27,0825																				
A-28 **	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^{er} mai 2024.

Bruxelles, le 16 avril 2024.

F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
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^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007, 23 décembre 2009 et 22 juin 2016, § 2bis, alinéa 1^{er}, 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 ;