

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

F. 2007 — 2223

[C — 2007/22867]

29 MAI 2007. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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, notamment les articles 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, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 27 décembre 2005 et 13 décembre 2006 et 35ter, § 1^{er}, remplacé par la loi du 27 décembre 2005;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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, notamment l'annexe I^{re}, comme modifié à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs du 27 mars 2007;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 24 avril 2007;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 18 avril 2007;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 24 avril 2007;

Vu l'avis N° 42.950/1 du Conseil d'Etat, donné le 15 mai 2007, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^{re} de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 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 :

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2007 — 2223

[C — 2007/22867]

29 MEI 2007. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, inzonderheid op de artikelen 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, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 27 december 2005 en 13 december 2006 en 35ter, § 1, vervangen bij de wet van 27 december 2005;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 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, inzonderheid op bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers van 27 maart 2007;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 24 april 2007;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 18 april 2007;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 24 april 2007;

Gelet op advies nr 42.950/1 van de Raad van State, gegeven op 15 mei 2007, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State;

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 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 :

1° au chapitre I :

1° in hoofdstuk I :

- I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
AMARYLLE 3 MG SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: A10BB12								
A-12	2072-809	30 comprimés, 3 mg	30 tabletten, 3 mg	R	11,12	11,12	0,00	0,00
A-12 *	0775-627	1 comprimé, 3 mg	1 tablet, 3 mg	R	0,2707	0,2707	+0,0000	+0,0000
A-12 **	0775-627	1 comprimé, 3 mg	1 tablet, 3 mg	R	0,2223	0,2223		
AMARYLLE 4 MG SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: A10BB12								
A-12	2072-817	30 comprimés, 4 mg	30 tabletten, 4 mg	R	14,83	14,83	0,00	0,00
A-12 *	0775-635	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	0,3610	0,3610	+0,0000	+0,0000
A-12 **	0775-635	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	R	0,2963	0,2963		
AMARYLLE SANOFI-AVENTIS BELGIUM ATC: A10BB12								
A-12	1360-569	30 comprimés, 2 mg	30 tabletten, 2 mg	R	7,41	7,41	0,00	0,00
A-12 *	0761-387	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,1803	0,1803	+0,0000	+0,0000
A-12 **	0761-387	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,1480	0,1480		
FEMODENE (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: G03AA10								
Cx-2	1497-734	63 comprimés, 75 µg / 30 µg	63 tabletten, 75 µg / 30 µg	R	16,35	11,45	14,06	14,06
Cx-2 *	0766-071	21 comprimé, 75 µg / 30 µg	21 tablet, 75 µg / 30 µg	R	3,9800	2,7867	+1,1933	+1,1933
Cx-2 **	0766-071	21 comprimé, 75 µg / 30 µg	21 tablet, 75 µg / 30 µg	R	3,2667	2,2900		
FEMODENE BAYER ATC: G03AA10								
Cx-2	0619-734	63 comprimés, 0,075 mg / 0,03 mg	63 tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	R	16,68	11,68	14,34	14,34
Cx-2 *	0732-834	21 comprimé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	4,0600	2,8433	+1,2167	+1,2167
Cx-2 **	0732-834	21 comprimé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	3,3333	2,3333		
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02								
B-112 **	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	13,2000	9,2400		
GLAZIDIM 1000 mg PERfusion GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02								
B-112 **	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	13,2000	9,2400		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02								
B-112 **	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	26,1000	18,2700		
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERfusion GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02								
B-112 **	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	26,1000	18,2700		
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J01DD02								
B-112 **	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	6,8100	4,7700		

GLIMEPIRIDE-RATIOPHARM 2 mg RATIOPHARM BELGIUM							ATC: A10BB12	
A-12	2353-456	30 comprimés, 2 mg	30 tabletten, 2 mg	G	6,14	6,14	0,00	0,00
A-12	2375-616	60 comprimés, 2 mg	60 tabletten, 2 mg	G	9,84	9,84	0,00	0,00
A-12	2385-367	90 comprimés, 2 mg	90 tabletten, 2 mg	G	14,73	14,73	0,00	0,00
A-12 *	0785-238	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,0853	0,0853		
A-12 **	0785-238	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,0700	0,0700		
HARMONET WYETH PHARMACEUTICALS							ATC: G03AA10	
Cx-2	1224-401	63 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,02 mg	63 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	R	16,68	11,68	14,34	14,34
Cx-2 *	0748-715	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,02 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,02 mg	R	4,0600	2,8433	+1,2167	+1,2167
Cx-2 **	0748-715	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,02 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,02 mg	R	3,3333	2,3333		
ITRACONAZOLE INFARMED 100 mg EUROGENERIC							ATC: J02AC02	
B-134	2369-635	4 capsules, hard, 100 mg	4 gélules, 100 mg	G	6,98	6,98	1,05	1,74
B-134	2369-643	15 capsules, hard, 100 mg	15 gélules, 100 mg	G	20,98	20,98	3,15	5,24
B-134	2369-650	28 capsules, hard, 100 mg	28 gélules, 100 mg	G	28,34	28,34	4,25	7,08
KEFADIM EUROCEPT (zie ook hoofdstuk: IV/ voir aussi chapitre: IV)							ATC: J01DD02	
B-112 **	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	26,0800	18,2600		
KEFADIM EUROCEPT (zie ook hoofdstuk: IV/ voir aussi chapitre: IV)							ATC: J01DD02	
B-112 **	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	13,2000	9,2400		
MELIANE BAYER							ATC: G03AA10	
Cx-2	1256-106	63 comprimés, 0,075 mg / 0,02 mg	63 tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	R	16,68	11,68	14,34	14,34
Cx-2 *	0748-723	21 comprimés, 0,075 mg / 0,02 mg	21 tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	R	4,0600	2,8433	+1,2167	+1,2167
Cx-2 **	0748-723	21 comprimés, 0,075 mg / 0,02 mg	21 tabletten, 0,075 mg / 0,02 mg	R	3,3333	2,3333		
MERCK-GLIMEPIRIDE 2 mg MERCK							ATC: A10BB12	
A-12	2369-973	30 comprimés, 2 mg	30 tabletten, 2 mg	G	6,89	6,89	0,00	0,00
A-12	2369-916	90 comprimés, 2 mg	90 tabletten, 2 mg	G	16,53	16,53	0,00	0,00
A-12 *	0785-758	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,0957	0,0957		
A-12 **	0785-758	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,0787	0,0787		
MERCK-GLIMEPIRIDE 3 mg MERCK							ATC: A10BB12	
A-12	2369-932	30 comprimés, 3 mg	30 tabletten, 3 mg	G	10,32	10,32	0,00	0,00
MERCK-GLIMEPIRIDE 4 mg MERCK							ATC: A10BB12	
A-12	2369-940	30 comprimés, 4 mg	30 tabletten, 4 mg	G	13,77	13,77	0,00	0,00
MERCK-ITRACONAZOLE 100 mg MERCK							ATC: J02AC02	
B-134	2339-646	4 capsules, hard, 100 mg	4 gélules, 100 mg	G	6,52	6,52	0,98	1,63
B-134	2339-679	15 capsules, hard, 100 mg	15 gélules, 100 mg	G	20,53	20,53	3,08	5,13
B-134	2339-661	28 capsules, hard, 100 mg	28 gélules, 100 mg	G	33,35	33,35	5,00	8,34
B-134	2339-653	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	64,45	64,45	9,67	15,90
B-134 *	0784-694	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,9865	0,9865		
B-134 **	0784-694	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,8680	0,8680		
MINULET (Aktuapharma) AKTUAPHARMA							ATC: G03AA10	
Cx-2	1589-159	63 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,03 mg	63 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	R	16,35	11,45	14,06	14,06
Cx-2 *	0771-303	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	3,9800	2,7867	+1,1933	+1,1933
Cx-2 **	0771-303	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	3,2667	2,2900		
MINULET WYETH PHARMACEUTICALS							ATC: G03AA10	
Cx-2	0662-502	63 comprimés enrobés, 0,075 mg / 0,03 mg	63 omhulde tabletten, 0,075 mg / 0,03 mg	R	16,68	11,68	14,34	14,34
Cx-2 *	0732-909	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	4,0600	2,8433	+1,2167	+1,2167
Cx-2 **	0732-909	21 comprimé enrobé, 0,075 mg / 0,03 mg	21 omhulde tablet, 0,075 mg / 0,03 mg	R	3,3333	2,3333		

SPORANOX (Aktuapharma)			AKTUAPHARMA			ATC: J02AC02		
B-134	1729-425	15 gélules, 100 mg	15 capsules, hard, 100 mg	R	30,40	23,59	10,35	12,71
B-134	1729-433	28 gélules, 100 mg	28 capsules, hard, 100 mg	R	48,60	36,61	17,48	21,14
B-134 *	0773-226	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	1,6014	1,1486	+0,4528	+0,4528
B-134 **	0773-226	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	1,3475	0,9432		
SPORANOX (PharmaPartner)			PHARMAPARTNER			ATC: J02AC02		
B-134	2200-350	15 gélules, 100 mg	15 capsules, hard, 100 mg	R	30,40	23,59	10,35	12,71
B-134	2200-376	28 gélules, 100 mg	28 capsules, hard, 100 mg	R	48,60	36,61	17,48	21,14
B-134 *	0779-116	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	1,6014	1,1486	+0,4528	+0,4528
B-134 **	0779-116	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	1,3475	0,9432		
SPORANOX			JANSSEN-CILAG			ATC: J02AC02		
B-134	0635-714	4 gélules, 100 mg	4 capsules, hard, 100 mg	R	7,86	7,86	1,18	1,96
B-134	0635-730	15 gélules, 100 mg	15 capsules, hard, 100 mg	R	23,59	23,59	3,54	5,90
B-134	1380-633	28 gélules, 100 mg	28 capsules, hard, 100 mg	R	36,61	36,61	5,49	9,15
B-134	2119-808	60 gélules, 100 mg	60 capsules, hard, 100 mg	R	68,19	68,19	10,23	15,90
B-134 *	0734-574	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	1,0618	1,0618	+0,0000	+0,0000
B-134 **	0734-574	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,9433	0,9433		

2° au chapitre IV-B :

§ 440100

2° in hoofdstuk IV-B :

§ 440100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS			GLAXO SMITHKLINE			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R/M	22,01	15,41	6,60	6,60
A-16 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200
GLAZIDIM 1000 mg PERfusion			GLAXO SMITHKLINE			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R/M	22,01	15,41	6,60	6,60
A-16 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS			GLAXO SMITHKLINE			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R/M	36,30	28,47	7,83	7,83
A-16 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	31,7800	22,2500	+9,5300	+9,5300
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERfusion			GLAXO SMITHKLINE			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R/M	36,30	28,47	7,83	7,83
A-16 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	31,7800	22,2500	+9,5300	+9,5300
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS			GLAXO SMITHKLINE			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: J01DD02
A-16	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R/M	11,36	7,95	3,41	3,41
A-16 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	8,2900	5,8000	+2,4900	+2,4900

KEFADIM			EUROCEPT			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: J01DD02	
A-16	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R/M	36,28	28,46	7,82	7,82			
A-16 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	31,7500	22,2300	+9,5200	+9,5200			
KEFADIM			EUROCEPT			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: J01DD02	
A-16	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R/M	22,01	15,41	6,60	6,60			
A-16 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200			

§ 440201

§440201

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
GLAZIDIM 1000 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	1170-182	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	22,01	15,41	8,91	10,45	
B-112 *	0743-328	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1000 mg	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200	
GLAZIDIM 1000 mg PERfusion GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	0869-693	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	22,01	15,41	8,91	10,45	
B-112 *	0708-032	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution pour perfusion, 1000 mg	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 1000 mg	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200	
GLAZIDIM 2000 mg I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	1170-190	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	36,30	28,47	12,10	14,95	
B-112 *	0743-336	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution injectable, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2000 mg	R	31,7800	22,2500	+9,5300	+9,5300	
GLAZIDIM 2000 mg I.V. PERfusion GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	0869-701	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	36,30	28,47	12,10	14,95	
B-112 *	0708-040	1 flacon injectable 2000 mg poudre pour solution pour perfusion, 2000 mg	1 injectieflacon 2000 mg poeder voor oplossing voor infusie, 2000 mg	R	31,7800	22,2500	+9,5300	+9,5300	
GLAZIDIM 500 mg I.M.-I.V. BOLUS GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	0869-685	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	11,36	7,95	4,60	5,40	
B-112 *	0708-024	1 flacon injectable 500 mg poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	R	8,2900	5,8000	+2,4900	+2,4900	
KEFADIM EUROCEPT (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	0669-465	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	36,28	28,46	12,09	14,93	
B-112 *	0732-743	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor injectie, 2 g	R	31,7500	22,2300	+9,5200	+9,5200	
KEFADIM EUROCEPT (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J01DD02									
B-112	0669-457	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	22,01	15,41	8,91	10,45	
B-112 *	0732-735	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	R	16,0700	11,2500	+4,8200	+4,8200	

§ 870100

§870100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
ONDANSETRON EG 8 mg ATC: A04AA01								
B-200	2360-105	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	83,63	83,63	10,60	15,90
B-200	2360-121	15 comprimés pelliculés, 8 mg	15 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	101,54	101,54	10,60	15,90
B-200 *	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	6,3027	6,3027		
B-200 **	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	5,8287	5,8287		
ONDANSETRON MERCK 4 mg ATC: A04AA01								
B-200	2338-093	10 comprimés pelliculés, 4 mg	10 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	46,81	46,81	7,02	11,70
B-200 *	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	4,2520	4,2520		
B-200 **	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	3,5410	3,5410		
ONDANSETRON MERCK 8 mg ATC: A04AA01								
B-200	2338-101	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	84,12	84,12	10,60	15,90
B-200 *	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,7940	7,7940		
B-200 **	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,0830	7,0830		
ZOFRAN ATC: A04AA01								
GLAXO SMITHKLINE ATC: A04AA01								
B-200	0444-489	9 comprimés, 8 mg	9 tabletten, 8 mg	R	83,67	83,67	10,60	15,90
B-200 *	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	8,7422	8,7422	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	7,9522	7,9522		
ZOFRAN ATC: A04AA01								
GLAXO SMITHKLINE ATC: A04AA01								
B-200 *	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	9,6540	9,6540	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	8,2320	8,2320		
ZOFRAN ATC: A04AA01								
GLAXO SMITHKLINE ATC: A04AA01								
B-200 *	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	14,1000	14,1000	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	12,6780	12,6780		
ZOFRAN ATC: A04AA01								
GLAXO SMITHKLINE ATC: A04AA01								
B-200	1424-878	5 suppositoires, 16 mg	5 zetpillen, 16 mg	R	70,66	70,66	10,60	15,90
B-200 *	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	13,2180	13,2180	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	11,7960	11,7960		

§ 870200

§870200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
ONDANSETRON EG 8 mg		EUROGENERIC		ATC: A04AA01				
B-200	2360-105	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	83,63	83,63	10,60	15,90
B-200	2360-121	15 comprimés pelliculés, 8 mg	15 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	101,54	101,54	10,60	15,90
B-200 *	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	6,3027	6,3027		
B-200 **	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	5,8287	5,8287		
ONDANSETRON MERCK 4 mg		MERCK		ATC: A04AA01				
B-200	2338-093	10 comprimés pelliculés, 4 mg	10 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	46,81	46,81	7,02	11,70
B-200 *	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	4,2520	4,2520		
B-200 **	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	3,5410	3,5410		
ONDANSETRON MERCK 8 mg		MERCK		ATC: A04AA01				
B-200	2338-101	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	84,12	84,12	10,60	15,90
B-200 *	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,7940	7,7940		
B-200 **	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,0830	7,0830		
ZOFTRAN		GLAXO SMITHKLINE		ATC: A04AA01				
B-200	0444-489	9 comprimés, 8 mg	9 tabletten, 8 mg	R	83,67	83,67	10,60	15,90
B-200 *	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	8,7422	8,7422	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	7,9522	7,9522		
ZOFTRAN		GLAXO SMITHKLINE		ATC: A04AA01				
B-200 *	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	9,6540	9,6540	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	8,2320	8,2320		
ZOFTRAN		GLAXO SMITHKLINE		ATC: A04AA01				
B-200 *	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	14,1000	14,1000	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	12,6780	12,6780		
ZOFTRAN		GLAXO SMITHKLINE		ATC: A04AA01				
B-200	1424-878	5 suppositoires, 16 mg	5 zetpillen, 16 mg	R	70,66	70,66	10,60	15,90
B-200 *	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	13,2180	13,2180	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	11,7960	11,7960		

§ 1700100

§1700100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
SPORANOX JANSSEN-CILAG						ATC: J02AC02		
A-58	1385-566	1 flacon 150 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 fles 150 ml drank, 10 mg/ml	R	74,89	55,22	19,67	19,67
A-58 *	0762-104	1 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 ml drank, 10 mg/ml	R	0,4679	0,3418	+0,1261	+0,1261
A-58 **	0762-104	1 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 ml drank, 10 mg/ml	R	0,4205	0,2944		

§ 1700200

§1700200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
SPORANOX JANSSEN-CILAG						ATC: J02AC02		
B-134	1385-566	1 flacon 150 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 fles 150 ml drank, 10 mg/ml	R	74,89	55,22	27,95	33,47
B-134 *	0762-104	1 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 ml drank, 10 mg/ml	R	0,4679	0,3418	+0,1261	+0,1261
B-134 **	0762-104	1 ml solution buvable, 10 mg/ml	1 ml drank, 10 mg/ml	R	0,4205	0,2944		

§ 1960000

§1960000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
ONDANSETRON EG 8 mg EUROGENERIC						ATC: A04AA01		
B-200	2360-105	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	83,63	83,63	10,60	15,90
B-200	2360-121	15 comprimés pelliculés, 8 mg	15 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	101,54	101,54	10,60	15,90
B-200 *	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	6,3027	6,3027		
B-200 **	0784-520	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	5,8287	5,8287		
ONDANSETRON MERCK 4 mg MERCK						ATC: A04AA01		
B-200	2338-093	10 comprimés pelliculés, 4 mg	10 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	46,81	46,81	7,02	11,70
B-200 *	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	4,2520	4,2520		
B-200 **	0784-546	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	3,5410	3,5410		
ONDANSETRON MERCK 8 mg MERCK						ATC: A04AA01		
B-200	2338-101	10 comprimés pelliculés, 8 mg	10 filmomhulde tabletten, 8 mg	G	84,12	84,12	10,60	15,90
B-200 *	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,7940	7,7940		
B-200 **	0784-553	1 comprimé pelliculé, 8 mg	1 filmomhulde tablet, 8 mg	G	7,0830	7,0830		
ZOFTRAN GLAXO SMITHKLINE						ATC: A04AA01		
B-200	0444-489	9 comprimés, 8 mg	9 tabletten, 8 mg	R	83,67	83,67	10,60	15,90
B-200 *	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	8,7422	8,7422	+0,0000	+0,0000
B-200 **	0736-025	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	R	7,9522	7,9522		

ZOFRAN		GLAXO SMITHKLINE				ATC: A04AA01			
B-200 *	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	9,6540	9,6540	+0,0000	+0,0000	
B-200 **	0736-033	1 ampoule 2 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 3 ampoule)	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 3 ampul)	R	8,2320	8,2320			
ZOFRAN		GLAXO SMITHKLINE				ATC: A04AA01			
B-200 *	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	14,1000	14,1000	+0,0000	+0,0000	
B-200 **	0736-041	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	R	12,6780	12,6780			
ZOFRAN		GLAXO SMITHKLINE				ATC: A04AA01			
B-200	1424-878	5 suppositoires, 16 mg	5 zetpillen, 16 mg	R	70,66	70,66	10,60	15,90	
B-200 *	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	13,2180	13,2180	+0,0000	+0,0000	
B-200 **	0761-023	1 suppositoire, 16 mg	1 zetpil, 16 mg	R	11,7960	11,7960			

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} juillet 2007.

Bruxelles, le 29 mai 2007.

R. DEMOTTE

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 juli 2007.

Brussel, 29 mei 2007.

R. DEMOTTE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2007 — 2224

[S — C — 2007/22788]

27 AVRIL 2007. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine

ALBERT II, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 24 mars 1987 relative à la santé des animaux, notamment l'article 4 et le chapitre III, modifié par les lois des 21 décembre 1994 et 28 mars 2003 ainsi que l'article 15, 1^o et 2^o, l'article 18 et l'article 29;

Vu l'arrêté royal du 22 novembre 2006 relatif à la lutte contre la rhinotrachéite infectieuse bovine;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 3 avril 2007;

Vu l'avis du Conseil du Fonds budgétaire pour la santé et la qualité des animaux et des produits animaux, donné le 29 mars 2007;

Vu la concertation entre les Gouvernements régionaux et l'Autorité fédérale du 26 avril 2007;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1^{er}, remplacé par la loi du 4 juillet 1989 et modifié par la loi du 4 août 1996;

Vu l'urgence;

Considérant la difficulté temporaire pour un grand nombre d'éleveurs de bovins d'obtenir sans délai la qualification adéquate IBR pour leur troupeau;

Considérant la nécessité d'encourager la lutte contre l'IBR tout en préservant l'organisation des rassemblements de bovins;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2007 — 2224

[S — C — 2007/22788]

27 APRIL 2007. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviele rhinotracheïtis

ALBERT II, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de dierengezondheidswet van 24 maart 1987, inzonderheid op artikel 4 en Hoofdstuk III, gewijzigd bij de wetten van 21 december 1994 en 28 maart 2003 en op artikel 15, 1^o et 2^o, op artikel 18 en op artikel 29;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 november 2006 betreffende de bestrijding van infectieuze boviele rhinotracheïtis;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 3 april 2007;

Gelet op het advies van de Raad van het Begrotingsfonds voor de gezondheid en de kwaliteit van de dieren en de dierlijke producten, gegeven op 29 maart 2007;

Gelet op het overleg met de Gewestregeringen en de Federale Overheid van 26 april 2007;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, vervangen bij de wet van 4 juli 1989 en gewijzigd bij de wet van 4 augustus 1996;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende de tijdelijke moeilijkheid voor een groot aantal rundveehouders om onverwijd een adequate IBR kwalificatie voor hun beslag te verwerven;

Overwegende de noodzaak om de IBR-bestrijding te stimuleren en toch de organisatie van runderverzamelingen te beschermen;