

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2013/22069]

14 FEVRIER 2013. — 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

La 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^{er}, 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 et 23 décembre 2009, § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et § 8, troisième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 72bis, § 1^{erbis}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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, les articles 13, 37bis, 38, 57, 80bis et 97, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 1^{er}, 9, 22, 23 et 30 octobre 2012, les 6, 14, 19 et 20 novembre 2012 et le 4 décembre 2012;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 28 novembre 2012;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 15 janvier 2013;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances donnés les 4, 18 et 26 octobre 2012, les 7, 12 et 21 novembre 2012 et les 3, 4, 12 et 18 décembre 2012;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 12 octobre 2012 et des 6, 10 et 18 décembre 2012;

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités AMOXICILLINE ATHLONE 500 mg, CO-CANDESARTAN MYLAN 16 mg/12,5 mg, DICLOFENAC TEVA 25 mg/ml, DORZOLAMIDE/TIMOLOL TEVA 20 mg/ml + 5 mg/ml, EBASTINE TEVA 20 mg, ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml, GALANTAMINE EG 8 mg, GALANTAMINE EG 16 mg, GALANTAMINE EG 24 mg, IBANDRONATE EG 150 mg, IBANDRONATE EG 3 mg/ml, IOPAMIGITA 300 mg/ml, IOPAMIGITA 370 mg/ml, MOXONIDINE MYLAN 0,2 mg, MOXONIDINE MYLAN 0,4 mg, NOMEGESTROL EG 5 mg, QUODIXOR 150 mg, RANITIDINE TEVA 150 mg, RANITIDINE TEVA 300 mg, REPAGLINIDE SANDOZ 4 mg, RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 1 mg, TISSUCOL DUO 500, Notre Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs des 3, 7, 10, 11, 14, 18 et 19 décembre 2012;

Vu l'avis n° 52.725/2 du Conseil d'Etat, donné le 4 février 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I^e 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

[C – 2013/22069]

14 FEBRUARI 2013. — 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, gecöördineerd 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 en 23 december 2009, § 3, achste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en § 8, derde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en artikel 72bis, § 1bis, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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, artikelen 13, 37bis, 38, 57, 80bis en 97, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 1, 9, 22, 23 en 30 oktober 2012, 6, 14, 19 en 20 november 2012 en 4 december 2012;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 28 november 2012;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 15 januari 2013;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 4, 18 en 26 oktober 2012, 7, 12 en 21 november 2012 en 3, 4, 12 en 18 december 2012;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 12 oktober 2012 en 6, 10 en 18 december 2012;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten AMOXICILLINE ATHLONE 500 mg, CO-CANDESARTAN MYLAN 16 mg/12,5 mg, DICLOFENAC TEVA 25 mg/ml, DORZOLAMIDE/TIMOLOL TEVA 20 mg/ml + 5 mg/ml, EBASTINE TEVA 20 mg, ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml, GALANTAMINE EG 8 mg, GALANTAMINE EG 16 mg, GALANTAMINE EG 24 mg, IBANDRONATE EG 150 mg, IBANDRONATE EG 3 mg/ml, IOPAMIGITA 300 mg/ml, IOPAMIGITA 370 mg/ml, MOXONIDINE MYLAN 0,2 mg, MOXONIDINE MYLAN 0,4 mg, NOMEGESTROL EG 5 mg, QUODIXOR 150 mg, RANITIDINE TEVA 150 mg, RANITIDINE TEVA 300 mg, REPAGLINIDE SANDOZ 4 mg, RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 1 mg, TISSUCOL DUO 500, door Onze Minister voor Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecöördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 3, 7, 10, 11, 14, 18 en 19 december 2012;

Gelet op het advies nr. 52.725/2 van de Raad van State, gegeven op 4 februari 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de wetten op de Raad van State, gecöördineerd op 12 januari 1973,

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:

- 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.

a) les spécialités suivantes sont insérées:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
ALENDRONATE ACCORD HEALTHCARE 70 mg		ACCORD HEALTHCARE					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		
B-230	2983-740	4 comprimés, 70 mg 2983-740	4 tabletten, 70 mg	G	14,25 7,7600	14,25 7,7600	2,06	3,43	
B-230	2983-757	12 comprimés, 70 mg 2983-757	12 tabletten, 70 mg	G	27,59 18,5300	27,59 18,5300	4,46	7,50	
B-230 *	7701-337	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,9925	1,9925			
B-230 **	7701-337	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6367	1,6367			

ATC: M05BA04

AMOXICILLINE ATHLONE 500 mg 3DDD PHARMA							ATC: J01CA04	
B-107	3016-524	16 comprimés dispersibles, 500 mg 3016-524	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	G	6,78 1,8900	6,78 1,8900	0,50	0,84
B-107 *	7701-543	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G	0,1525	0,1525		
B-107 **	7701-543	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G	0,1250	0,1250		
CISPLATINE SANDOZ 1 mg/ml SANDOZ							ATC: L01XA01	
	0756-643	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml		46,2800	46,2800		
A-23 *	0756-643	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	R	56,1700	56,1700	+0,0000	+0,0000
A-23 **	0756-643	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	R	49,0600	49,0600		
CO-CANDESARTAN MYLAN 16 mg/12,5 mg MYLAN							ATC: C09DA06	
B-224	2896-082	28 comprimés, 16 mg / 12,5 mg 2896-082	28 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	G	15,76 8,9400	15,76 8,9400	2,37	3,95
B-224	2896-108	98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg 2896-108	98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	G	24,67 15,9500	24,67 15,9500	4,05	6,81
B-224 *	0753-681	1 comprimé, 16 mg / 12,5 mg	1 tablet, 16 mg / 12,5 mg	G	0,2100	0,2100		
B-224 **	0753-681	1 comprimé, 16 mg / 12,5 mg	1 tablet, 16 mg / 12,5 mg	G	0,1726	0,1726		
DICLOFENAC TEVA 25 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: M01AB05	
B-60	3016-581	6 ampoules 3 ml solution injectable, 25 mg/ml 3016-581	6 ampullen 3 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml	G	6,96 2,0500	6,96 2,0500	0,54	0,91
B-60 *	7701-725	1 ampoule 3 ml solution injectable, 25 mg/ml	1 ampul 3 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml	G	0,4417	0,4417		
B-60 **	7701-725	1 ampoule 3 ml solution injectable, 25 mg/ml	1 ampul 3 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml	G	0,3617	0,3617		
DORZOLAMIDE/TIMOLOL TEVA 20 mg/ml + 5 mg/ml TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: S01ED51	
B-168	2994-663	3 flacons avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml 2994-663	3 flacons met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	21,62 13,5000	21,62 13,5000	3,58	5,97
B-168 *	7701-733	1 flacon avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon met druppelpipet 5 ml oogdruppels, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	5,8067	5,8067		
B-168 **	7701-733	1 flacon avec un embout compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	1 flacon met druppelpipet 5 ml oogdruppels, 5 mg/ml / 20 mg/ml	G	4,7700	4,7700		
EBASTINE TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: R06AX22	
Cs-7	2929-222	30 comprimés orodispersibles, 20 mg 2929-222	30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	G	11,23 5,4000	11,23 5,4000	5,73	5,73
Cs-7 *	0750-141	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1857	0,1857		
Cs-7 **	0750-141	1 comprimé orodispersible, 20 mg	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	G	0,1525	0,1525		
ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml SANDOZ							ATC: L01CB01	
	0788-695	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml		6,0200	6,0200		
A-28 *	0788-695	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	7,7700	7,7700		
A-28 **	0788-695	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	6,3800	6,3800		
ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml SANDOZ							ATC: L01CB01	
	0788-703	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml		12,0300	12,0300		
A-28 *	0788-703	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	15,5200	15,5200		
A-28 **	0788-703	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	12,7500	12,7500		
ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml SANDOZ							ATC: L01CB01	
	0788-711	1 flacon injectable 20 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml		24,0700	24,0700		
A-28 *	0788-711	1 flacon injectable 20 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	31,0600	31,0600		

A-28 **	0788-711	1 flacon injectable 20 ml solution à diluer pour perfusion, 20 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 20 mg/ml	G	25,5100	25,5100		
EETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml SANDOZ ATC: L01CB01								
	0788-729	<i>1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml</i>	<i>1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/ml</i>	G	63,6200	63,6200		
A-28 *	0788-729	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/ml	G	74,5500	74,5500		
A-28 **	0788-729	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 20 mg/ml	G	67,4400	67,4400		
IBANDRONATE EG 1 mg/ml EUROGENERIC ATC: M05BA06								
B-230	3006-053	1 seringue pré-remplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	36,08	36,08	5,66	9,53
	<i>3006-053</i>				<i>26,0200</i>	<i>26,0200</i>		
B-230 *	7701-691	1 seringue pré-remplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	33,5800	33,5800		
B-230 **	7701-691	1 seringue pré-remplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	27,5800	27,5800		
IBANDRONATE EG 150 mg EUROGENERIC ATC: M05BA06								
B-230	2993-392	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	32,81	32,81	5,20	8,75
	<i>2993-392</i>				<i>23,1300</i>	<i>23,1300</i>		
B-230 *	7701-683	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	9,9500	9,9500		
B-230 **	7701-683	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	8,1733	8,1733		
MOXONIDINE MYLAN 0,2 mg MYLAN ATC: C02AC05								
B-240	3012-176	98 comprimés pelliculés, 0,2 mg	98 filmomhulde tabletten, 0,2 mg	G	17,86	17,86	2,80	4,67
	<i>3012-176</i>				<i>10,5700</i>	<i>10,5700</i>		
B-240 *	0777-649	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	G	0,1392	0,1392		
B-240 **	0777-649	1 comprimé pelliculé, 0,2 mg	1 filmomhulde tablet, 0,2 mg	G	0,1143	0,1143		
MOXONIDINE MYLAN 0,4 mg MYLAN ATC: C02AC05								
B-240	3012-184	98 comprimés pelliculés, 0,4 mg	98 filmomhulde tabletten, 0,4 mg	G	25,75	25,75	4,21	7,07
	<i>3012-184</i>				<i>16,9100</i>	<i>16,9100</i>		
B-240 *	0777-664	1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	G	0,2227	0,2227		
B-240 **	0777-664	1 comprimé pelliculé, 0,4 mg	1 filmomhulde tablet, 0,4 mg	G	0,1829	0,1829		
NOMEGESTROL EG 5 mg EUROGENERIC ATC: G03DB04								
B-90	2626-869	30 comprimés sécables, 5 mg	30 deelbare tabletten, 5 mg	G	15,31	15,31	2,28	3,79
	<i>2626-869</i>				<i>8,5800</i>	<i>8,5800</i>		
B-90	3020-724	90 comprimés sécables, 5 mg	90 deelbare tabletten, 5 mg	G	29,50	29,50	4,74	7,96
	<i>3020-724</i>				<i>20,2200</i>	<i>20,2200</i>		
B-90 *	0792-788	1 comprimé sécable, 5 mg	1 deelbare tablet, 5 mg	G	0,2899	0,2899		
B-90 **	0792-788	1 comprimé sécable, 5 mg	1 deelbare tablet, 5 mg	G	0,2381	0,2381		
OXYCONTIN 10 mg MUNDIPHARMA ATC: N02AA05								
B-56	2972-693	56 comprimés à libération prolongée, 10 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	R	12,40	12,40	1,68	2,79
	<i>2972-693</i>				<i>6,3200</i>	<i>6,3200</i>		
B-56 *	0785-113	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	R	0,1457	0,1457	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0785-113	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	R	0,1196	0,1196		
OXYCONTIN 20 mg MUNDIPHARMA ATC: N02AA05								
B-56	2972-719	56 comprimés à libération prolongée, 20 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 20 mg	R	19,80	19,80	3,21	5,34
	<i>2972-719</i>				<i>12,0900</i>	<i>12,0900</i>		
B-56 *	0785-121	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	R	0,2786	0,2786	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0785-121	1 comprimé à libération prolongée, 20 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 20 mg	R	0,2289	0,2289		
OXYCONTIN 5 mg MUNDIPHARMA ATC: N02AA05								
B-56	2972-727	56 comprimés à libération prolongée, 5 mg	56 tabletten met verlengde afgifte, 5 mg	R	8,88	8,88	0,95	1,58
	<i>2972-727</i>				<i>3,5700</i>	<i>3,5700</i>		
B-56 *	0785-105	1 comprimé à libération prolongée, 5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 5 mg	R	0,0823	0,0823	+0,0000	+0,0000
B-56 **	0785-105	1 comprimé à libération prolongée, 5 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 5 mg	R	0,0675	0,0675		

QUODIXOR 150 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: M05BA06						
B-230	3016-573	3 comprimés pelliculés, 150 mg 3016-573	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	32,80 23,1200	32,80 23,1200
B-230 *	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	9,9467	9,9467
B-230 **	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	8,1700	8,1700
RANITIDINE TEVA 150 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BA02						
C-30	3007-341	112 comprimés pelliculés, 150 mg 3007-341	112 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	10,65 4,9600	10,65 4,9600
C-30 *	7701-741	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,0571	0,0571
C-30 **	7701-741	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	0,0470	0,0470
RANITIDINE TEVA 300 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: A02BA02						
C-30	3007-366	100 comprimés pelliculés, 300 mg 3007-366	100 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	13,78 7,3900	13,78 7,3900
C-30 *	0071-337	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	0,0954	0,0954
C-30 **	0071-337	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg	G	0,0783	0,0783
REPAGLINIDE SANDOZ 4 mg SANDOZ ATC: A10BX02						
A-61	2953-107	270 comprimés, 4 mg 2953-107	270 tabletten, 4 mg	G	19,62 11,9500	19,62 11,9500
A-61 *	0758-508	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	G	0,0571	0,0571
A-61 **	0758-508	1 comprimé, 4 mg	1 tablet, 4 mg	G	0,0469	0,0469
RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 1 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: N05AX08						
B-220	3000-627	60 comprimés pelliculés, 1 mg 3000-627	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	24,02 15,3800	24,02 15,3800
B-220	3000-635	100 comprimés pelliculés, 1 mg 3000-635	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	35,64 25,6300	35,64 25,6300
B-220 *	7701-758	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,3308	0,3308
B-220 **	7701-758	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2717	0,2717
RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 2 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: N05AX08						
B-220	3000-643	100 comprimés pelliculés, 2 mg 3000-643	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G	64,69 51,2600	64,69 51,2600
B-220 *	7701-766	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,6145	0,6145
B-220 **	7701-766	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G	0,5434	0,5434
RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 3 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: N05AX08						
B-220	3000-668	60 comprimés pelliculés, 3 mg 3000-668	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	58,88 46,1300	58,88 46,1300
B-220	3000-676	100 comprimés pelliculés, 3 mg 3000-676	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G	93,02 76,8900	93,02 76,8900
B-220 *	7701-774	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,8861	0,8861
B-220 **	7701-774	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G	0,8150	0,8150
RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 4 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: N05AX08						
B-220	3000-684	60 comprimés pelliculés, 4 mg 3000-684	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	76,24 61,5000	76,24 61,5000
B-220	3000-692	100 comprimés pelliculés, 4 mg 3000-692	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	G	120,95 102,5000	120,95 102,5000
B-220 *	7701-782	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,1576	1,1576
B-220 **	7701-782	1 comprimé pelliculé, 4 mg	1 filmomhulde tablet, 4 mg	G	1,0865	1,0865
RISPERIDONE ACCORD HEALTHCARE 6 mg ACCORD HEALTHCARE ATC: N05AX08						
B-220	3000-700	60 comprimés pelliculés, 6 mg 3000-700	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	G	109,79 92,2700	109,79 92,2700
B-220 *	7701-790	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,7487	1,7487
B-220 **	7701-790	1 comprimé pelliculé, 6 mg	1 filmomhulde tablet, 6 mg	G	1,6302	1,6302

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
ACETYL CYSTEINE MYLAN 600 mg MYLAN				ATC: R05CB01	
C-27	1743-483	30 comprimés effervescents, 600 mg 1743-483	30 bruistabletten, 600 mg	G	
C-27 *	0772-640	1 comprimé effervescent, 600 mg	1 bruistablet, 600 mg	G	
C-27 **	0772-640	1 comprimé effervescent, 600 mg	1 bruistablet, 600 mg	G	
CANDESARTAN PLUS HCT EG 16 mg/12,5 mg EUROGENERIC				ATC: C09DA06	
B-224	2926-749	56 comprimés, 12,5 mg / 16 mg 2926-749	56 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	G	
CANDESARTAN EG 16 mg EUROGENERIC				ATC: C09CA06	
B-224	2926-723	56 comprimés, 16 mg 2926-723	56 tabletten, 16 mg	G	
CANDESARTAN EG 8 mg EUROGENERIC				ATC: C09CA06	
B-224	2926-715	56 comprimés, 8 mg 2926-715	56 tabletten, 8 mg	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 0,5 g ACTAVIS				ATC: J01DD04	
	0754-176	1 flacon injectable 0,5 g poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 0,5 g poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	
B-112 **	0754-176	1 flacon injectable 0,5 g poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 0,5 g poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 1 g ACTAVIS				ATC: J01DD04	
	0754-168	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	G	
B-112 **	0754-168	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 2 g ACTAVIS				ATC: J01DD04	
	0754-150	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g	G	
B-112 **	0754-150	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g	G	
CO-VALSARTAN EG 80 mg/12,5 mg EUROGENERIC				ATC: C09DA03	
B-224	2854-651	56 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg 2854-651	56 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	
CO-VALSARTAN SANDOZ 80 mg/12,5 mg SANDOZ				ATC: C09DA03	
B-224	2748-432	28 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg 2748-432	28 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg	G	
DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml ACTAVIS				ATC: L01DB01	
	0750-976	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 *	0750-976	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	0750-976	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml ACTAVIS				ATC: L01DB01	
	0750-968	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 *	0750-968	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	0750-968	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	

DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml ACTAVIS					ATC: L01DB01
A-25 *	0750-950	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	0750-950	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml ACTAVIS					ATC: L01DB01
A-25 *	0750-943	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	0750-943	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml ACTAVIS					ATC: L01DB01
A-25 *	7700-354	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	7700-354	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	G	
DOXYCYCLINE TEVA 100 mg TEVA PHARMA BELGIUM					ATC: J01AA02
B-118	1380-641	10 comprimés dispersibles, 100 mg 1380-641	10 dispergeerbare tabletten, 100 mg	G	
B-118 *	0747-733	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
B-118 **	0747-733	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	G	
DOXYCYCLINE TEVA 200 mg TEVA PHARMA BELGIUM					ATC: J01AA02
B-118	1722-511	10 comprimés dispersibles, 200 mg 1722-511	10 dispergeerbare tabletten, 200 mg	C	
B-118 *	0771-485	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	C	
B-118 **	0771-485	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	C	
EPIRUBICINE SANDOZ 2 mg/ml SANDOZ					ATC: L01DB03
A-25 *	0790-964	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml	G	
A-25 **	0790-964	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml	G	
ESCITALOPRAM EG 10 mg EUROGENERICIS					ATC: N06AB10
B-73	2840-015	28 comprimés pelliculés, 10 mg 2840-015	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-73	2840-023	56 comprimés pelliculés, 10 mg 2840-023	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-73	2840-031	98 comprimés pelliculés, 10 mg 2840-031	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-73 *	0756-296	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-73 **	0756-296	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
FURACINE ALL-IN-1					ATC: D08AF01
B-153 *	0768-523	1 flacon 500 ml solution pour application cutanée, 2 mg/ml	1 fles 500 ml oplossing voor cutaan gebruik, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)		
B-153 **	0768-523	5 ml solution pour application cutanée, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)	5 ml oplossing voor cutaan gebruik, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)		

IRBESARTAN MYLAN 150 mg						MYLAN	ATC: C09CA04
B-224	2938-306	98 comprimés, 150 mg 2938-306		98 tabletten, 150 mg		G	
IRBESARTAN MYLAN 300 mg						MYLAN	ATC: C09CA04
B-224	2938-314	28 comprimés, 300 mg 2938-314		28 tabletten, 300 mg		G	
IRBESARTAN MYLAN 75 mg						MYLAN	ATC: C09CA04
B-224	2938-272	28 comprimés, 75 mg 2938-272		28 tabletten, 75 mg		G	
B-224 *	0751-172	1 comprimé, 75 mg		1 tablet, 75 mg		G	
B-224 **	0751-172	1 comprimé, 75 mg		1 tablet, 75 mg		G	
MANDOL 1 g						EUROCEPT	ATC: J01DC03
	0711-242	<i>3 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 1 g</i>		<i>3 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g</i>			
B-111 **	0711-242	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g		1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g			
MANDOL 2 g						EUROCEPT	ATC: J01DC03
	0711-259	<i>1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g</i>		<i>1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g</i>			
B-111 **	0711-259	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g		1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g			
MITOXANTRONE SANDOZ 2 mg/ml						SANDOZ	ATC: L01DB07
	0787-804	<i>1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml</i>		<i>1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml</i>			
A-28 *	0787-804	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml		1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml		G	
A-28 **	0787-804	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml		1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml		G	
NORCURON						MSD BELGIUM	ATC: M03AC03
	0732-693	<i>10 ampoules 4 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 10 ampoules 1 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml</i>		<i>10 ampullen 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 10 ampullen 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml</i>			
B-140 *	0732-693	1 ampoule 4 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml		1 ampul 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml			
B-140 **	0732-693	1 ampoule 4 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml		1 ampul 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml			
QUETIAPIN SANDOZ 100 mg						SANDOZ	ATC: N05AH04
B-220	2871-812	6 comprimés pelliculés, 100 mg 2871-812		6 filmomhulde tabletten, 100 mg		G	
B-220	2871-820	10 comprimés pelliculés, 100 mg 2871-820		10 filmomhulde tabletten, 100 mg		G	
QUETIAPIN SANDOZ 200 mg						SANDOZ	ATC: N05AH04
B-220	2871-853	6 comprimés pelliculés, 200 mg 2871-853		6 filmomhulde tabletten, 200 mg		G	
B-220	2871-861	10 comprimés pelliculés, 200 mg 2871-861		10 filmomhulde tabletten, 200 mg		G	
QUETIAPIN SANDOZ 25 mg						SANDOZ	ATC: N05AH04
B-220	2871-770	6 comprimés pelliculés, 25 mg 2871-770		6 filmomhulde tabletten, 25 mg		G	
B-220	2871-804	100 comprimés pelliculés, 25 mg 2871-804		100 filmomhulde tabletten, 25 mg		G	

QUETIAPIN SANDOZ 300 mg SANDOZ ATC: N05AH04					
B-220	2871-895 2871-895	6 comprimés pelliculés, 300 mg	6 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	
B-220	2871-903 2871-903	10 comprimés pelliculés, 300 mg	10 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	
REMIFENTANIL ACTAVIS 1 mg ACTAVIS ATC: N01AH06					
	0753-632	5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg	5 injectieflacon 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg		
A-30 *	0753-632	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg	G	
A-30 **	0753-632	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg	1 injectieflacon 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg	G	
REMIFENTANIL ACTAVIS 2 mg ACTAVIS ATC: N01AH06					
	0753-624	5 flacons injectables 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg	5 injectieflacon 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg		
A-30 *	0753-624	1 flacon injectable 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg	1 injectieflacon 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg	G	
A-30 **	0753-624	1 flacon injectable 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg	1 injectieflacon 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg	G	
REMIFENTANIL ACTAVIS 5 mg ACTAVIS ATC: N01AH06					
	0753-616	5 flacons injectables 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg	5 injectieflacon 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg		
A-30 *	0753-616	1 flacon injectable 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg	1 injectieflacon 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg	G	
A-30 **	0753-616	1 flacon injectable 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg	1 injectieflacon 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg	G	
RHESONATIV 625 IU/ml OCTAPHARMA BENELUX ATC: J06BB01					
A-22	2896-140 2896-140	1 ampoule 1 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
A-22 *	0753-756	1 ampoule 1 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
A-22 **	0753-756	1 ampoule 1 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
RHESONATIV 625 IU/ml OCTAPHARMA BENELUX ATC: J06BB01					
A-22	2896-157 2896-157	1 ampoule 2 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
A-22 *	0753-749	1 ampoule 2 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
A-22 **	0753-749	1 ampoule 2 ml solution injectable, 625 IU/ml	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 625 IU/ml		
RISEDRONATE EG 35 mg EUROGENERICs ATC: M05BA07					
B-230	2689-750 2689-750	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	G	
B-230 *	0758-490	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
B-230 **	0758-490	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
RISPERIDON MYLAN 1 mg MYLAN ATC: N05AX08					
B-220	2445-021 2445-021	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	
B-220 *	0750-513	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	
B-220 **	0750-513	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	

RISPERIDON MYLAN 2 mg MYLAN ATC: N05AX08				
B-220	2445-054	100 comprimés pelliculés, 2 mg 2445-054	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	G
B-220 *	0750-505	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G
B-220 **	0750-505	1 comprimé pelliculé, 2 mg	1 filmomhulde tablet, 2 mg	G
RISPERIDON MYLAN 3 mg MYLAN ATC: N05AX08				
B-220	2445-088	100 comprimés pelliculés, 3 mg 2445-088	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	G
B-220 *	0750-497	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G
B-220 **	0750-497	1 comprimé pelliculé, 3 mg	1 filmomhulde tablet, 3 mg	G

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

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

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
IRBESARTAN MYLAN 150 mg MYLAN ATC: C09CA04						
B-224 *	0751-164	1 comprimé, 150 mg	1 tablet, 150 mg	G	0,4121	0,4121
B-224 **	0751-164	1 comprimé, 150 mg	1 tablet, 150 mg	G	0,3386	0,3386
QUETIAPIN SANDOZ 25 mg SANDOZ ATC: N05AH04						
B-220 *	0753-079	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1538	0,1538
B-220 **	0753-079	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1263	0,1263

2° au chapitre II-B: au §10000, la spécialité suivante est supprimée:

2° in hoofdstuk II-B: in §10000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg MYLAN ATC: C10AA05						
B-41	2949-089	30 comprimés pelliculés, 40 mg 2949-089	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G		
B-41 *	0754-218	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		
B-41 **	0754-218	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G		

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) in § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
CEFTRIAZONE ACTAVIS 0,5 g ACTAVIS ATC: J01DD04						
	0754-176	1 flacon injectable 0,5 g poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 0,5 g poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg			
B-112 *	0754-176	1 flacon injectable 0,5 g poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 0,5 g poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G		

CEFTRIAXONE ACTAVIS 1 g ACTAVIS				ATC: J01DD04
B-111 *	0754-168	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	G
CEFTRIAXONE ACTAVIS 2 g ACTAVIS				ATC: J01DD04
B-112 *	0754-150	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g	G
MANDOL 1 g EUROCEPT				ATC: J01DC03
B-111	0118-893	3 flacons injectables 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	3 injectieflacons 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	
B-111 *	0711-242	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	
MANDOL 2 g EUROCEPT				ATC: J01DC03
B-111 *	0711-259	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g	
B-111 *	0711-259	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 g	

b) aux §§ 440202 et 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) in §§ 440202 en 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 0,5 g ACTAVIS					ATC: J01DD04
B-112 *	0754-176	1 flacon injectable 0,5 g poudre pour solution injectable, 500 mg	1 injectieflacon 0,5 g poeder voor oplossing voor injectie, 500 mg	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 1 g ACTAVIS					ATC: J01DD04
B-112 *	0754-168	1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g	1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 2 g ACTAVIS					ATC: J01DD04
B-112 *	0754-150	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g	G	
CEFTRIAXONE ACTAVIS 2 g ACTAVIS					ATC: J01DD04
B-112 *	0754-150	1 flacon injectable 2 g poudre pour solution pour perfusion, 2 g	1 injectieflacon 2 g poeder voor oplossing voor infusie, 2 g	G	

c) au § 490000, les spécialités suivantes sont insérées:

c) in § 490000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>
IOPAMIGITA 300 mg/ml AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-550	10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml		101,5000 101,5000

B-178 *	7701-550	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	11,4700	11,4700		
B-178 **	7701-550	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	10,7590	10,7590		
IOPAMIGITA 300 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-568	<i>10 flacons injectables 75 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml</i>		150,0000	150,0000		
B-178 *	7701-568	1 flacon injectable 75 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	16,6110	16,6110		
B-178 **	7701-568	1 flacon injectable 75 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	15,9000	15,9000		
IOPAMIGITA 300 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-576	<i>10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml</i>		208,2400	208,2400		
B-178 *	7701-576	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	22,7840	22,7840		
B-178 **	7701-576	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	22,0730	22,0730		
IOPAMIGITA 300 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-584	<i>10 flacons injectables 200 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml</i>		402,7500	402,7500		
B-178 *	7701-584	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	43,4030	43,4030		
B-178 **	7701-584	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml	G	42,6920	42,6920		
IOPAMIGITA 300 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-592	<i>6 flacons injectables 500 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml</i>	<i>6 injectieflacons 500 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml</i>		604,1100	604,1100		
B-178 *	7701-592	10 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)	10 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	G	2,1582	2,1582		
B-178 **	7701-592	10 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 500 ml)	10 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 500 ml)	G	2,1345	2,1345		
IOPAMIGITA 370 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-600	<i>10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml</i>		124,1300	124,1300		
B-178 *	7701-600	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	13,8690	13,8690		
B-178 **	7701-600	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	13,1580	13,1580		
IOPAMIGITA 370 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-618	<i>10 flacons injectables 75 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml</i>		185,3000	185,3000		
B-178 *	7701-618	1 flacon injectable 75 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	20,3530	20,3530		
B-178 **	7701-618	1 flacon injectable 75 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	19,6420	19,6420		
IOPAMIGITA 370 mg/ml			AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS					ATC: V08AB04
	7701-626	<i>10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml</i>	<i>10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml</i>		246,4700	246,4700		
B-178 *	7701-626	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	26,8370	26,8370		
B-178 **	7701-626	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	26,1260	26,1260		

IOPAMIGITA 370 mg/ml		AGFA HEALTHCARE IMAGING AGENTS	ATC: V08AB04			
	7701-634	10 flacons injectables 200 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	10 injectieflacon 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	475,6200	475,6200
B-178 *	7701-634	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	51,1270	51,1270
B-178 **	7701-634	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml	G	50,4160	50,4160

d) au § 760000, la spécialité suivante est insérée:

d) in § 760000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

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

HELIXATE NEXGEN 2000 IE			CSL BEHRING	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)		ATC: B02BD02		
A-50	2994-051	1 flacon injectable 5 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable 400 IU/ml + 1 flacon injectable 2000 IU poudre pour solution pour perfusion et solution injectable 400 IU/ml	1 injectieflacon 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie 400 IU/ml + 1 injectieflacon 2000 IU poeder voor oplossing voor infusie en injectie 400 IU/ml		1776,15	1776,15	0,00	0,00
	2994-051				1620,0000	1620,0000		
A-50 *	7701-675	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et solution injectable, 400 IU/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 400 IU/ml		1724,3100	1724,3100		
A-50 **	7701-675	1 flacon injectable 5 ml solution pour perfusion et solution injectable, 400 IU/ml	1 injectieflacon 5 ml oplossing voor infusie en injectie, 400 IU/ml		1717,2000	1717,2000		

e) au § 840000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

e) in § 840000, worden de vergoedingsvoorraarden vervangen als volgt:

Paragraphe 840000

Le produit fait l'objet d'un remboursement s'il a été prescrit pour être administré au cours d'une intervention chirurgicale correspondant à un des numéros de nomenclature suivants:

230252-230263,	230731-230742,	231033-231044,	230252-230263,	230731-230742,	231033-231044,
232551-232562,	232514-232525,	232713-232724,	232551-232562,	232514-232525,	232713-232724,
232735-232746,	232750-232761,	232772-232783,	232735-232746,	232750-232761,	232772-232783,
232912-232923,	232013-232024,	232035-232046,	232912-232923,	232013-232024,	232035-232046,
232050-232061,	232072-232083,	232094-232105,	232050-232061,	232072-232083,	232094-232105,
232116-232120,	232131-232142,	232153-232164,	232116-232120,	232131-232142,	232153-232164,
253153-253164,	253190-253201,	253212-253223,	253153-253164,	253190-253201,	253212-253223,
242012-242023,	242034-242045,	242056-242060,	242012-242023,	242034-242045,	242056-242060,
242071-242082,	242093-242104,	242292-242303,	242071-242082,	242093-242104,	242292-242303,
242314-242325,	242336-242340,	243596-243600,	242314-242325,	242336-242340,	243596-243600,
227194-227205,	227216-227220,	227253-227264,	227194-227205,	227216-227220,	227253-227264,
227275-227286,	227290-227301,	227312-227323,	227275-227286,	227290-227301,	227312-227323,
227393-227404,	227415-227426,	227474-227485,	227393-227404,	227415-227426,	227474-227485,
229014-229025,	229036-229040,	229073-229084,	229014-229025,	229036-229040,	229073-229084,
229552-229563,	229574-229585,	229633-229644,	229552-229563,	229574-229585,	229633-229644,
255415-255426,	255614-255625,	255695-255706,	255415-255426,	255614-255625,	255695-255706,
255732-255743,	256550-256561,	257832-257843,	255732-255743,	256550-256561,	257832-257843,
257876-257880,	257994-258005,	258031-258042,	257876-257880,	257994-258005,	258031-258042,
258090-258101,	258112-258123,	258252-258263,	258090-258101,	258112-258123,	258252-258263,
258436-258440,	258451-258462,	255312-255323,	258436-258440,	258451-258462,	255312-255323,
257891-257902,	288315-288326,	288330-288341,	257891-257902,	288315-288326,	288330-288341,
288352-288363,	288374-288385,	288396-288400,	288352-288363,	288374-288385,	288396-288400,
288411-288422,	288433-288444,	310590-310601,	288411-288422,	288433-288444,	310590-310601,

Paragraaf 840000

Het product wordt vergoed als ze is voorgeschreven om te worden toegediend tijdens een heelkundige ingreep die overeenstemt met één van de volgende nomenclatuurnummers:

311415-311426,	311452-311463,	311555-311566,	311415-311426,	311452-311463,	311555-311566,
312631-312642,	312653-312664,	318054-318065,	312631-312642,	312653-312664,	318054-318065,
318076-318080,	229596-229600,	229611-229622,	318076-318080,	229596-229600,	229611-229622,
230473-230484,	229515-229526,	229530-229541,	230473-230484,	229515-229526,	229530-229541,
318010-318021,	318275-318286,	318290-318301,	318010-318021,	318275-318286,	318290-318301,
230241-K1000.			230241-K1000.		

f) aux §§ 1320101 et 1320102, la spécialité suivante est supprimée:

f) in §§ 1320101 en 1320102, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
RETRORVIR VIIV HEALTHCARE				ATC: J05AF01	
A-20	1253-855 1253-855	60 comprimés pelliculés, 300 mg	60 filmomhulde tabletten, 300 mg		
A-20 *	0745-935	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg		
A-20 **	0745-935	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg		

g) aux §§ 1450100, 1450200, 1450300, 1450400 et 1450500, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) in §§ 1450100, 1450200, 1450300, 1450400 en 1450500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
GEMCITABINE ACTAVIS 40 mg/ml ACTAVIS				ATC: L01BC05	
	0756-775	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml		
A-24 *	0756-775	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	
A-24 **	0756-775	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	
GEMCITABINE ACTAVIS 40 mg/ml ACTAVIS				ATC: L01BC05	
	0756-767	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml		
A-24 *	0756-767	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	
A-24 **	0756-767	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	
GEMCITABINE ACTAVIS 40 mg/ml ACTAVIS				ATC: L01BC05	
	0756-759	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml		
A-24 *	0756-759	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	
A-24 **	0756-759	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 40 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 40 mg/ml	G	

h) au § 1650000, la spécialité suivante est supprimée:

h) in § 1650000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
TOPIRAMATE MYLAN 25 mg MYLAN				ATC: N03AX11	
A-5	2681-443 2681-443	200 comprimés pelliculés, 25 mg	200 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	

- i) au § 1650000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit: i) in § 1650000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
TOPIRAMATE MYLAN 25 mg						ATC: N03AX11
A-5 *	0793-760	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,2163	0,2163
A-5 **	0793-760	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1777	0,1777

- j) au § 2190000, les spécialités suivantes sont supprimées: j) in § 2190000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm		
LEFLUNOMIDE JENSON 10 mg						ATC: L04AA13
B-255	2936-037	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
	2936-037					
B-255	2936-045	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
	2936-045					
B-255 *	0752-121	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-255 **	0752-121	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
LEFLUNOMIDE JENSON 20 mg						ATC: L04AA13
B-255	2936-052	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
	2936-052					
B-255	2936-060	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
	2936-060					
B-255 *	0752-113	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
B-255 **	0752-113	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
LEFLUNOMIDE MYLAN 10 mg						ATC: L04AA13
B-255	2909-323	30 comprimés pelliculés, 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
	2909-323					
B-255	2909-331	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G		
	2909-331					
B-255 *	0752-659	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
B-255 **	0752-659	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G		
LEFLUNOMIDE MYLAN 20 mg						ATC: L04AA13
B-255	2909-349	30 comprimés pelliculés, 20 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
	2909-349					
B-255	2909-356	100 comprimés pelliculés, 20 mg	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G		
	2909-356					
B-255 *	0752-642	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		
B-255 **	0752-642	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G		

k) au § 2230000, les spécialités suivantes sont insérées:

k) in § 2230000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
GALANTAMINE EG 16 mg EUROGENERIC ATC: N06DA04								
B-254	3016-557	98 gélules à libération prolongée, 16 mg <i>3016-557</i>	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	G	120,92 <i>102,4800</i>	120,92 <i>102,4800</i>	9,60	14,50
B-254 *	7701-659	1 gélule à libération prolongée, 16 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 16 mg	G	1,1810	1,1810		
B-254 **	7701-659	1 gélule à libération prolongée, 16 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 16 mg	G	1,1085	1,1085		
GALANTAMINE EG 24 mg EUROGENERIC ATC: N06DA04								
B-254	3016-565	98 gélules à libération prolongée, 24 mg <i>3016-565</i>	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	G	133,42 <i>113,9300</i>	133,42 <i>113,9300</i>	9,60	14,50
B-254 *	7701-667	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 24 mg	G	1,3049	1,3049		
B-254 **	7701-667	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 24 mg	G	1,2323	1,2323		
GALANTAMINE EG 8 mg EUROGENERIC ATC: N06DA04								
B-254	3016-540	98 gélules à libération prolongée, 8 mg <i>3016-540</i>	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg	G	86,81 <i>71,2000</i>	86,81 <i>71,2000</i>	9,60	14,50
B-254 *	7701-642	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 8 mg	G	0,8427	0,8427		
B-254 **	7701-642	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	1 capsule met verlengde afgifte, 8 mg	G	0,7701	0,7701		

l) au § 2720000, la spécialité suivante est supprimée:

l) in § 2720000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORVASTATINE MYLAN 40 mg MYLAN ATC: C10AA05					
A-45	2949-089	30 comprimés pelliculés, 40 mg <i>2949-089</i>	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
A-45 *	0754-218	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	
A-45 **	0754-218	1 comprimé pelliculé, 40 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg	G	

m) au § 3330000, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) in § 3330000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEFLUNOMIDE JENSON 10 mg MYLAN ATC: L04AA13					
B-255	2936-037	30 comprimés pelliculés, 10 mg <i>2936-037</i>	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-255	2936-045	100 comprimés pelliculés, 10 mg <i>2936-045</i>	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	

B-255 *	0752-121	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-255 **	0752-121	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
LEFLUNOMIDE JENSON 20 mg MYLAN ATC: L04AA13					
B-255	2936-052	30 comprimés pelliculés, 20 mg 2936-052	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
B-255	2936-060	100 comprimés pelliculés, 20 mg 2936-060	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
B-255 *	0752-113	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-255 **	0752-113	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
LEFLUNOMIDE MYLAN 10 mg MYLAN ATC: L04AA13					
B-255	2909-323	30 comprimés pelliculés, 10 mg 2909-323	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-255	2909-331	100 comprimés pelliculés, 10 mg 2909-331	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
B-255 *	0752-659	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-255 **	0752-659	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
LEFLUNOMIDE MYLAN 20 mg MYLAN ATC: L04AA13					
B-255	2909-349	30 comprimés pelliculés, 20 mg 2909-349	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
B-255	2909-356	100 comprimés pelliculés, 20 mg 2909-356	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
B-255 *	0752-642	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-255 **	0752-642	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	

n) au § 3500000, la spécialité suivante est supprimée:

n) in § 3500000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
TOPIRAMATE MYLAN 25 mg MYLAN ATC: N03AX11					
B-277	2681-443	200 comprimés pelliculés, 25 mg 2681-443	200 filmomhulde tabletten, 25 mg	G	

o) au § 3500000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

o) in § 3500000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm
TOPIRAMATE MYLAN 25 mg MYLAN ATC: N03AX11					
B-277 *	0793-760	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1919
B-277 **	0793-760	1 comprimé pelliculé, 25 mg	1 filmomhulde tablet, 25 mg	G	0,1576

p) au § 3700000, les spécialités suivantes sont supprimées:

p) in § 3700000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PAMIDRONAAT ACTAVIS 3 mg/ml				ACTAVIS	
	0757-476	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml		ATC: M05BA03
A-81 *	0757-476	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
A-81 **	0757-476	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
B-279 *	0757-476	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
B-279 **	0757-476	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
PAMIDRONAAT ACTAVIS 3 mg/ml				ACTAVIS	
	0757-468	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml		ATC: M05BA03
A-81 *	0757-468	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
A-81 **	0757-468	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
B-279 *	0757-468	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
B-279 **	0757-468	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml	G	
PAMIDRONAAT ACTAVIS 6 mg/ml				ACTAVIS	
	0757-450	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml		ATC: M05BA03
A-81 *	0757-450	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
A-81 **	0757-450	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
B-279 *	0757-450	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
B-279 **	0757-450	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	
PAMIDRONAAT ACTAVIS 9 mg/ml				ACTAVIS	
	0757-443	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml		ATC: M05BA03
A-81 *	0757-443	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml	G	
A-81 **	0757-443	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml	G	
B-279 *	0757-443	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml	G	
B-279 **	0757-443	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml	G	

q) au § 4290000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 4290000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie A s'il est démontré sur base d'un rapport d'un médecin spécialiste qu'elle est utilisée pour le traitement du diabète insipide d'origine centrale.

q) in § 4290000, worden de vergoedingsvooraarden vervangen als volgt:

Paragraaf 4290000

De specialiteit wordt terugbetaald in categorie A indien op basis van een verslag van een geneesheer-specialist wordt aangetoond dat ze is gebruikt in de behandeling van diabetes insipidus van centrale oorsprong.

A cet effet, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation de remboursement peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum sur base du modèle "d" dûment complété par le médecin traitant et renvoyé au médecin-conseil de l'organisme assureur.

Met het oog hierop reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging uit waarvan het model is vastgesteld onder "d" van bijlage III van dit besluit en waarvan de geldigheidsduur beperkt tot 12 maanden.

De machtiging voor terugbetaling kan worden verlengd voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van het model "d" behoorlijk ingevuld door de behandelende arts en de rechthebbende bezorgt het terug aan de adviserend geneesheer van zijn verzekeringsinstelling.

r) au § 4350000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

r) in § 4350000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LUCENTIS 10 mg/ml NOVARTIS PHARMA ATC: S01LA04									
	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		914,8000	914,8000			
B-287 *	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		976,8000	976,8000			
B-287 **	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		969,6900	969,6900			

s) au § 4930000, la spécialité suivante est supprimée:

s) in § 4930000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm					
RETROVIR VIIV HEALTHCARE ATC: J05AF01									
A-20	1253-855	60 comprimés pelliculés, 300 mg 1253-855	60 filmomhulde tabletten, 300 mg						
A-20 *	0745-935	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg						
A-20 **	0745-935	1 comprimé pelliculé, 300 mg	1 filmomhulde tablet, 300 mg						

t) au § 5460000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

t) in § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

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

ALGOSTASE MONO 1 g			LABORATOIRES SMB			ATC: N02BE01			
B-313	2875-169	60 sachet-doses 1 g poudre pour solution buvable, 1 g 2875-169	60 sachets 1 g poeder voor drank, 1 g	G	8,77	8,77	0,93	1,54	
B-313 *	0750-745	1 sachet-dose 1 g poudre pour solution buvable, 1 g	1 sachet-dose 1 g poeder voor drank, 1 g	G	3,4900	3,4900	0,0750		
B-313 **	0750-745	1 sachet-dose 1 g poudre pour solution buvable, 1 g	1 sachet-dose 1 g poeder voor drank, 1 g	G	0,0617	0,0617			

u) au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

u) in § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
PARACETAMOL MYLAN 500 mg MYLAN ATC: N02BE01						
B-313	2825-008	160 comprimés, 500 mg 2825-008	160 tabletten, 500 mg	G		
B-313	2825-016	180 comprimés, 500 mg 2825-016	180 tabletten, 500 mg	G		

v) au § 5460000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

v) in § 5460000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)						
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	Opm	
PARACETAMOL MYLAN 500 mg MYLAN ATC: N02BE01						
B-313 *	0796-672	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0376	0,0376
B-313 **	0796-672	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,0308	0,0308

w) il est inséré un § 6410000, rédigé comme suit:

w) er wordt een § 6410000 toegevoegd, luidende:

Paragraphe 6410000

Le médecin-conseil peut autoriser le remboursement en catégorie A de la spécialité s'il s'agit du traitement d'infections respiratoires à Pseudomonas chez des patients âgés d'au moins 6 ans souffrant de mucoviscidose.

Dans ce cas l'autorisation du médecin-conseil est subordonnée à la réception d'un certificat du médecin spécialiste traitant qui atteste:

- 1) que le patient est atteint de cette affection;
- 2) qu'il présente une infection respiratoire liée à Pseudomonas sensible à la colistine;
- 3) éventuellement, que son état justifie la répétition d'une telle cure.

Sur base de ce certificat, le médecin conseil délivre au bénéficiaire l'attestation dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté, et dont la durée de validité est limitée à une période de douze mois maximum.

Paragraaf 6410000

De adviserend geneesheer mag de vergoeding in categorie A machtigen van de specialiteit indien het gaat om de behandeling van luchtwegeninfecties met Pseudomonas bij patiënten van 6 jaar en ouder die lijden aan mucoviscidosis.

In dat geval is de machtiging van de adviserend geneesheer onderworpen aan de ontvangst van een getuigschrift waarin de behandelende geneesheer specialist attestert:

- 1) dat de patiënt door deze aandoening is aangetast;
- 2) dat de patiënt een respiratoire aandoening met Pseudomonas heeft door een kiem gevoelig aan colistine;
- 3) eventueel, dat de toestand van de patiënt een herhaling van een dergelijke behandeling rechtvaardigt.

Op basis van deze getuigschrift, levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende een attest af waarvan het model is bepaald onder "d" van bijlage III van dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur tot een periode van maximum twaalf maanden is beperkt.

L'autorisation de remboursement peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum sur base du modèle "d" dûment complété par le médecin traitant et renvoyé au médecin-conseil de l'organisme assureur.

De machtiging voor vergoeding kan verlengd worden voor nieuwe periodes van maximum 12 maanden op basis van het model "d" behoorlijk ingevuld door de behandelende arts en teruggestuurd aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
COLOBREATHE 1.662.500 IE FOREST LABORATORIES ATC: R07AX									
A-16	3002-185	56 doses poudres pour inhalation en gélule, 1662500 IU 3002-185	56 doses inhalatiepoeders in harde capsule, 1662500 IE		1343,53 1223,3700	1343,53 1223,3700	0,00	0,00	
A-16 *	7701-709	1 gélule, 1662500 IU	1 capsule, 1662500 IE		23,2836	23,2836			
A-16 **	7701-709	1 gélule, 1662500 IU	1 capsule, 1662500 IE		23,1566	23,1566			

x) il est inséré un § 6420000, rédigé comme suit:

Paragraaf 6420000

- a) La spécialité LUCENTIS est remboursée chez des patients présentant une baisse d'acuité visuelle due à un œdème maculaire consécutif à une occlusion de la veine centrale de la rétine (OCVR) et qui répondent aux conditions suivantes simultanément:
 - diagnostic confirmé d'une occlusion veineuse centrale rétinienne (confirmation biomicroscopique de ORVO) avec hémorragies rétiennes et/ou système veineux dilaté ;
 - œdème maculaire cliniquement significatif démontré par tomographie en cohérence optique et/ou par angiographie fluorescéinique ;
 - diminution démontree de la vision due à l'œdème maculaire secondaire à l' OCVR.
- b) Le remboursement de LUCENTIS sera initialement autorisé comme traitement de première ligne pour les patients présentant un œdème maculaire suite à une occlusion de la veine centrale de la rétine (OVCR).
- c) L'injection intravitréenne est pratiquée par un ophtalmologue expérimenté dans les injections intravitréennes.
- d) Le traitement par LUCENTIS ne sera pas poursuivi en cas de détérioration de la vision et score MAVC < 20/200 (<0.1) au cours du traitement.
- e) L'ophtalmologue, spécialisé dans le diagnostic, le traitement et le suivi de patients atteints d'œdème maculaire , rédige un rapport circonstancié prouvant que le patient satisfait à toutes les conditions du présent paragraphe. Ce rapport doit être tenu à la disposition du médecin conseil.

x) er wordt een § 6420000 toegevoegd, luidende:

Paragraphe 6420000

- a) De specialiteit LUCENTIS wordt vergoed indien ze gebruikt wordt bij patiënten met een visusverslechtering ten gevolge van macula-oedeem na Central Retinal Vein Occlusion (CRVO) en die aan de volgende voorwaarden tegelijk voldoen :
 - bewezen diagnose van CRVO (biomicroscopisch bewijs van CRVO) door retinale bloedingen en/of gedilateerd veneus systeem;
 - klinisch significant macula oedeem aangetoond met behulp van optische coherentie tomografie en/of fluorescentie angiografie;
 - bewezen verminderd gezichtsvermogen ten gevolge van macula-oedeem secundair aan retinale veneuze oclusie.
- b) De vergoeding van LUCENTIS zal initieel worden toegestaan voor eerstelijnsbehandeling van patiënten met macula-oedeem na Central Retinal Vein Occlusion (CRVO).
- c) De intravitreale injectie wordt uitgevoerd door een oftalmoloog met ervaring in intravitreale injecties.
- d) De behandeling met LUCENTIS zal niet voorgezet worden in geval van visusverslechtering met een BCVA score < 20/200 (<0.1) gedurende de behandeling.
- e) De oftalmoloog met specifieke ervaring in de diagnose, de behandeling en de opvolging van patiënten lijdend aan macula-oedeem, stelt een omstandig verslag op waarin wordt aangetoond dat de patiënt aan alle criteria van deze paragraaf voldoet. Dit verslag moet ter beschikking gehouden worden van de adviserende geneesheer.

f) Le nombre de conditionnements remboursables est limité par oeil, à un maximum de 10 par an pour la première année et à un maximum de 5 pour la 2ème année de remboursement. Le remboursement n'est pas autorisé au-delà de 2 ans pour le même œil.

f) Het aantal vergoedbare verpakkingen wordt, per oog, beperkt tot maximum 10 per jaar voor het eerste jaar en een maximum van 5 voor het tweede jaar van vergoeding. De vergoeding wordt niet toegestaan langer dan 2 jaar voor hetzelfde oog.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II	
LUCENTIS 10 mg/ml NOVARTIS PHARMA ATC: S01LA04									
B-287 *	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		914,8000	914,8000			
B-287 **	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		976,8000	976,8000			
	0786-830	1 flacon injectable 0,23 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 injectieflacon 0,23 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		969,6900	969,6900			

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 14 février 2013.

Mme L. ONKELINX

Pour la Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique, chargée de Beliris et des Institutions culturelles fédérales, absente,

Le Ministre de l'Economie,
des Consommateurs et de la Mer du Nord,
J. VANDE LANOTTE

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, 14 februari 2013.

Mevr. L. ONKELINX

Voor de Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid, belast met Beliris en de Federale Culturele Instellingen, afwezig,

De Minister van Economie,
Consumenten en Noordzee,
J. VANDE LANOTTE

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2013/22074]

9 JANVIER 2013. — Arrêté du Comité de gestion fixant le plan du personnel 2013 du Fonds des maladies professionnelles

Le Comité de gestion du Fonds des maladies professionnelles,

Vu les lois relatives à la prévention des maladies professionnelles et à la réparation des dommages résultant de celles-ci, coordonnées le 3 juin 1970;

Vu l'arrêté royal du 3 avril 1997 portant des mesures en vue de la responsabilisation des institutions publiques de sécurité sociale, en application de l'article 47 de la loi du 26 juillet 1996 portant modernisation de la sécurité sociale et assurant la viabilité des régimes légaux des pensions et notamment l'article 19, § 1^{er};

Vu le contrat d'administration 2013-2015 du Fonds des maladies professionnelles;

Vu l'avis du Conseil de direction du Fonds des maladies professionnelles du 18 décembre 2012;

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2013/22074]

9 JANUARI 2013. — Besluit van het Beheerscomité tot vaststelling van het personeelsplan 2013 van het Fonds voor de beroepsziekten

Het Beheerscomité van het Fonds voor de beroepsziekten,

Gelet op de wetten betreffende de preventie van beroepsziekten en de vergoeding van de schade die uit die ziekten voortvloeit, gecoördineerd op 3 juni 1970;

Gelet op het koninklijk besluit van 3 april 1997 houdende maatregelen met het oog op de responsabilisering van de openbare instellingen van sociale zekerheid, met toepassing van artikel 47 van de wet van 26 juli 1996 tot modernisering van de sociale zekerheid en tot vrijwaring van de leefbaarheid van de wettelijke pensioenstelsels, in het bijzonder artikel 19, § 1;

Gelet op de bestuursovereenkomst 2013-2015 van het Fonds voor de beroepsziekten;

Gelet op het advies van de Directieraad van het Fonds voor de beroepsziekten van 18 december 2012;