

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^{er}bis, 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°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

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 OVERHEIDSDIENST
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, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009, § 3, achtste 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, gecoördineerd 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°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 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. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex- usine / buiten bedrijf</i> | | |
| ALENDRONATE ACCORD HEALTHCARE 70 mg | | ACCORD HEALTHCARE | (zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) | | | | ATC: M05BA04 | |
| B-230 | 2983-740 | 4 comprimés, 70 mg | 4 tabletten, 70 mg | G | 14,25 | 14,25 | 2,06 | 3,43 |
| | 2983-740 | | | | 7,7600 | 7,7600 | | |
| B-230 | 2983-757 | 12 comprimés, 70 mg | 12 tabletten, 70 mg | G | 27,59 | 27,59 | 4,46 | 7,50 |
| | 2983-757 | | | | 18,5300 | 18,5300 | | |
| 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 | | |

| AMOXICILLINE ATHLONE 500 mg | | 3DDD PHARMA | | ATC: J01CA04 | | | | |
|---|-----------------|--|---|--------------|----------------|----------------|---------|---------|
| B-107 | 3016-524 | 16 comprimés dispersibles, 500 mg | 16 dispergeerbare tabletten, 500 mg | G | 6,78 | 6,78 | 0,50 | 0,84 |
| | 3016-524 | | | | 1,8900 | 1,8900 | | |
| 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 | | | | |
| 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 | | |
| | 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 | | |
| CO-CANDESARTAN MYLAN 16 mg/12,5 mg | | MYLAN | | ATC: C09DA06 | | | | |
| B-224 | 2896-082 | 28 comprimés, 16 mg / 12,5 mg | 28 tabletten, 16 mg / 12,5 mg | G | 15,76 | 15,76 | 2,37 | 3,95 |
| | 2896-082 | | | | 8,9400 | 8,9400 | | |
| B-224 | 2896-108 | 98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg | 98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg | G | 24,67 | 24,67 | 4,05 | 6,81 |
| | 2896-108 | | | | 15,9500 | 15,9500 | | |
| 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 | 6 ampullen 3 ml oplossing voor injectie, 25 mg/ml | G | 6,96 | 6,96 | 0,54 | 0,91 |
| | 3016-581 | | | | 2,0500 | 2,0500 | | |
| 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 | 3 flacons met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml | G | 21,62 | 21,62 | 3,58 | 5,97 |
| | 2994-663 | | | | 13,5000 | 13,5000 | | |
| 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 | 30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg | G | 11,23 | 11,23 | 5,73 | 5,73 |
| | 2929-222 | | | | 5,4000 | 5,4000 | | |
| 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 | | | | |
| 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 | | |
| | 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 | | |
| ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml | | SANDOZ | | ATC: L01CB01 | | | | |
| 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 | | |
| | 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 | | |
| ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml | | SANDOZ | | ATC: L01CB01 | | | | |
| 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 | | |
| | 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 | 25,5100 | 25,5100 | | | |
| | | ETOPOSID SANDOZ 20 mg/ml SANDOZ | | | | ATC: L01CB01 | | | |
| | 0788-729 | 1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 20 mg/ml | 1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveineuze infusie, 20 mg/ml | | 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 intraveineuze 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 intraveineuze infusie, 20 mg/ml | G | 67,4400 | 67,4400 | | | |
| | | IBANDRONATE EG 1 mg/ml EUROGENERICS | | | | 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 | |
| | 3006-053 | | | | 26,0200 | 26,0200 | | | |
| 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 EUROGENERICS | | | | 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 | |
| | 2993-392 | | | | 23,1300 | 23,1300 | | | |
| 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 | |
| | 3012-176 | | | | 10,5700 | 10,5700 | | | |
| 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 | |
| | 3012-184 | | | | 16,9100 | 16,9100 | | | |
| 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 EUROGENERICS | | | | 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 | |
| | 2626-869 | | | | 8,5800 | 8,5800 | | | |
| B-90 | 3020-724 | 90 comprimés sécables, 5 mg | 90 deelbare tabletten, 5 mg | G | 29,50 | 29,50 | 4,74 | 7,96 | |
| | 3020-724 | | | | 20,2200 | 20,2200 | | | |
| 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 | |
| | 2972-693 | | | | 6,3200 | 6,3200 | | | |
| 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 | |
| | 2972-719 | | | | 12,0900 | 12,0900 | | | |
| 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 | |
| | 2972-727 | | | | 3,5700 | 3,5700 | | | |
| 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 | 3 filmomhulde tabletten, 150 mg | G | 32,80 | 32,80 | 5,20 | 8,74 | |
| | 3016-573 | | | | 23,1200 | 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 | 112 filmomhulde tabletten, 150 mg | G | 10,65 | 10,65 | 4,38 | 4,38 | |
| | 3007-341 | | | | 4,9600 | 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 | 100 filmomhulde tabletten, 300 mg | G | 13,78 | 13,78 | 6,53 | 6,53 | |
| | 3007-366 | | | | 7,3900 | 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 | 270 tabletten, 4 mg | G | 19,62 | 19,62 | 0,00 | 0,00 | |
| | 2953-107 | | | | 11,9500 | 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 | 60 filmomhulde tabletten, 1 mg | G | 24,02 | 24,02 | 3,96 | 6,65 | |
| | 3000-627 | | | | 15,3800 | 15,3800 | | | |
| B-220 | 3000-635 | 100 comprimés pelliculés, 1 mg | 100 filmomhulde tabletten, 1 mg | G | 35,64 | 35,64 | 5,60 | 9,42 | |
| | 3000-635 | | | | 25,6300 | 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 | 100 filmomhulde tabletten, 2 mg | G | 64,69 | 64,69 | 9,60 | 14,50 | |
| | 3000-643 | | | | 51,2600 | 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 | 60 filmomhulde tabletten, 3 mg | G | 58,88 | 58,88 | 7,70 | 11,60 | |
| | 3000-668 | | | | 46,1300 | 46,1300 | | | |
| B-220 | 3000-676 | 100 comprimés pelliculés, 3 mg | 100 filmomhulde tabletten, 3 mg | G | 93,02 | 93,02 | 9,60 | 14,50 | |
| | 3000-676 | | | | 76,8900 | 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 | 60 filmomhulde tabletten, 4 mg | G | 76,24 | 76,24 | 7,70 | 11,60 | |
| | 3000-684 | | | | 61,5000 | 61,5000 | | | |
| B-220 | 3000-692 | 100 comprimés pelliculés, 4 mg | 100 filmomhulde tabletten, 4 mg | G | 120,95 | 120,95 | 9,60 | 14,50 | |
| | 3000-692 | | | | 102,5000 | 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 | 60 filmomhulde tabletten, 6 mg | G | 109,79 | 109,79 | 7,70 | 11,60 | |
| | 3000-700 | | | | 92,2700 | 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 |
| ACETYLCYSTEINE MYLAN 600 mg MYLAN ATC: R05CB01 | | | | | |
| C-27 | 1743-483 | 30 comprimés effervescents, 600 mg | 30 bruistabletten, 600 mg | G | |
| | 1743-483 | | | | |
| 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 EUROGENERICS ATC: C09DA06 | | | | | |
| B-224 | 2926-749 | 56 comprimés, 12,5 mg / 16 mg | 56 tabletten, 12,5 mg / 16 mg | G | |
| | 2926-749 | | | | |
| CANDESARTAN EG 16 mg EUROGENERICS ATC: C09CA06 | | | | | |
| B-224 | 2926-723 | 56 comprimés, 16 mg | 56 tabletten, 16 mg | G | |
| | 2926-723 | | | | |
| CANDESARTAN EG 8 mg EUROGENERICS ATC: C09CA06 | | | | | |
| B-224 | 2926-715 | 56 comprimés, 8 mg | 56 tabletten, 8 mg | G | |
| | 2926-715 | | | | |
| 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 | | |
| 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 | | |
| 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 | | |
| 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 EUROGENERICS ATC: C09DA03 | | | | | |
| B-224 | 2854-651 | 56 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg | 56 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg | G | |
| | 2854-651 | | | | |
| CO-VALSARTAN SANDOZ 80 mg/12,5 mg SANDOZ ATC: C09DA03 | | | | | |
| B-224 | 2748-432 | 28 comprimés pelliculés, 80 mg / 12,5 mg | 28 filmomhulde tabletten, 80 mg / 12,5 mg | G | |
| | 2748-432 | | | | |
| 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 | | |
| 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 | | |
| 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 | |
| | 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 | | |
| 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 concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml | G | |
| DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml | | ACTAVIS | | ATC: L01DB01 | |
| | 0750-943 | 1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml | 1 injectieflacon 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml | | |
| A-25 * | 0750-943 | 1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml | 1 injectieflacon 100 ml concentraat 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 concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml | G | |
| DOXORUBICIN ACTAVIS 2 mg/ml | | ACTAVIS | | ATC: L01DB01 | |
| | 7700-354 | 1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml | 1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml | | |
| A-25 * | 7700-354 | 1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml | 1 injectieflacon 50 ml concentraat 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 concentraat 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 | 10 dispergeerbare tabletten, 100 mg | G | |
| | 1380-641 | | | | |
| 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 | 10 dispergeerbare tabletten, 200 mg | C | |
| | 1722-511 | | | | |
| 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 | |
| | 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 | | |
| 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 | | EUROGENERICS | | ATC: N06AB10 | |
| B-73 | 2840-015 | 28 comprimés pelliculés, 10 mg | 28 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | |
| | 2840-015 | | | | |
| B-73 | 2840-023 | 56 comprimés pelliculés, 10 mg | 56 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | |
| | 2840-023 | | | | |
| B-73 | 2840-031 | 98 comprimés pelliculés, 10 mg | 98 filmomhulde tabletten, 10 mg | G | |
| | 2840-031 | | | | |
| 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 | |
| | 0768-523 | 1 flacon 500 ml solution pour application cutanée, 2 mg/ml | 1 fles 500 ml oplossing voor cutaan gebruik, 2 mg/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) | | |
| 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 2938-306 | 98 comprimés, 150 mg | 98 tabletten, 150 mg | G | |
| IRBESARTAN MYLAN 300 mg | | MYLAN | | ATC: C09CA04 | |
| B-224 | 2938-314 2938-314 | 28 comprimés, 300 mg | 28 tabletten, 300 mg | G | |
| IRBESARTAN MYLAN 75 mg | | MYLAN | | ATC: C09CA04 | |
| B-224 | 2938-272 2938-272 | 28 comprimés, 75 mg | 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 | 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 | |
| | 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 | | |
| MITOXANTRONE SANDOZ 2 mg/ml | | SANDOZ | | ATC: L01DB07 | |
| | 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 | | |
| 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 | 10 ampoules 4 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 10 ampoules 1 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml | 10 ampullen 4 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 10 ampullen 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 | | |
| 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 2871-812 | 6 comprimés pelliculés, 100 mg | 6 filmomhulde tabletten, 100 mg | G | |
| B-220 | 2871-820 2871-820 | 10 comprimés pelliculés, 100 mg | 10 filmomhulde tabletten, 100 mg | G | |
| QUETIAPIN SANDOZ 200 mg | | SANDOZ | | ATC: N05AH04 | |
| B-220 | 2871-853 2871-853 | 6 comprimés pelliculés, 200 mg | 6 filmomhulde tabletten, 200 mg | G | |
| B-220 | 2871-861 2871-861 | 10 comprimés pelliculés, 200 mg | 10 filmomhulde tabletten, 200 mg | G | |
| QUETIAPIN SANDOZ 25 mg | | SANDOZ | | ATC: N05AH04 | |
| B-220 | 2871-770 2871-770 | 6 comprimés pelliculés, 25 mg | 6 filmomhulde tabletten, 25 mg | G | |
| B-220 | 2871-804 2871-804 | 100 comprimés pelliculés, 25 mg | 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 | |
| A-30 * | 0753-632 | <i>5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 1 mg</i> | <i>5 injectieflacons 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 1 mg</i> | 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 | |
| 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 | |
| A-30 * | 0753-624 | <i>5 flacons injectables 2 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 2 mg</i> | <i>5 injectieflacons 2 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 2 mg</i> | 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 | |
| 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 | |
| A-30 * | 0753-616 | <i>5 flacons injectables 5 mg poudre pour solution à diluer pour injection et perfusion, 5 mg</i> | <i>5 injectieflacons 5 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor injectie en infusie, 5 mg</i> | 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 | |
| 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 | 100 filmomhulde tabletten, 2 mg | G | | | | |
| | 2445-054 | | | | | | | |
| 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 | 100 filmomhulde tabletten, 3 mg | G | | | | |
| | 2445-088 | | | | | | | |
| 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 | 30 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | | | | |
| | 2949-089 | | | | | | | |
| 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 | | | | |
| 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 | |
|-------------------------|-----------------|--|---|--------------|--|
| | 0754-168 | 1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g | 1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 g | | |
| 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 | |
| | 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 | | |
| 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 | |
| | 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 | |
| | 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 | |
| | 0754-168 | 1 flacon injectable 1 g poudre pour solution injectable, 1 g | 1 injectieflacon 1 g poeder voor oplossing voor injectie, 1 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 | | |
| 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 | Base de remb. Basis van tegemeetk | I | II |
| 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 | 10 flacons injectables 75 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml | 10 injectieflacons 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml | | 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 | 10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml | 10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml | | 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 | 10 flacons injectables 200 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml | 10 injectieflacons 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml | | 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 | 6 flacons injectables 500 ml solution pour perfusion et injection, 300 mg/ml | 6 injectieflacons 500 ml oplossing voor infusie en injectie, 300 mg/ml | | 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 | 10 flacons injectables 50 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml | 10 injectieflacons 50 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml | | 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 | 10 flacons injectables 75 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml | 10 injectieflacons 75 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml | | 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 | 10 flacons injectables 100 ml solution pour perfusion et injection, 370 mg/ml | 10 injectieflacons 100 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml | | 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 injectieflacons 200 ml oplossing voor infusie en injectie, 370 mg/ml | | 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 | Base de remb. Basis van tegenoetk | 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 vergoedingsvoorwaarden 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,
 232551-232562, 232514-232525, 232713-232724,
 232735-232746, 232750-232761, 232772-232783,
 232912-232923, 232013-232024, 232035-232046,
 232050-232061, 232072-232083, 232094-232105,
 232116-232120, 232131-232142, 232153-232164,
 253153-253164, 253190-253201, 253212-253223,
 242012-242023, 242034-242045, 242056-242060,
 242071-242082, 242093-242104, 242292-242303,
 242314-242325, 242336-242340, 243596-243600,
 227194-227205, 227216-227220, 227253-227264,
 227275-227286, 227290-227301, 227312-227323,
 227393-227404, 227415-227426, 227474-227485,
 229014-229025, 229036-229040, 229073-229084,
 229552-229563, 229574-229585, 229633-229644,
 255415-255426, 255614-255625, 255695-255706,
 255732-255743, 256550-256561, 257832-257843,
 257876-257880, 257994-258005, 258031-258042,
 258090-258101, 258112-258123, 258252-258263,
 258436-258440, 258451-258462, 255312-255323,
 257891-257902, 288315-288326, 288330-288341,
 288352-288363, 288374-288385, 288396-288400,
 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:

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

| | | | | | |
|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|----------------|
| 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 |
| RETROVIR | | VIIV HEALTHCARE | | ATC: J05AF01 | |
| A-20 | 1253-855 | 60 comprimés pelliculés, 300 mg | 60 filmomhulde tabletten, 300 mg | | |
| | 1253-855 | | | | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | |
| 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 | 200 comprimés pelliculés, 25 mg | 200 filmomhulde tabletten, 25 mg | G | |
| | 2681-443 | | | | |

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 | | MYLAN | | | 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 | | MYLAN | | | 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 | | MYLAN | | | 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 | | MYLAN | | | 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 | | MYLAN | | | 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 | Base de remb. Basis van tegemoetk | I | II |
| GALANTAMINE EG 16 mg | | | EUROGENERICS | | ATC: N06DA04 | | | |
| B-254 | 3016-557 | 98 gélules à libération prolongée, 16 mg | 98 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg | G | 120,92 | 120,92 | 9,60 | 14,50 |
| | 3016-557 | | | | 102,4800 | 102,4800 | | |
| 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 | | | EUROGENERICS | | ATC: N06DA04 | | | |
| B-254 | 3016-565 | 98 gélules à libération prolongée, 24 mg | 98 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg | G | 133,42 | 133,42 | 9,60 | 14,50 |
| | 3016-565 | | | | 113,9300 | 113,9300 | | |
| 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 | | | EUROGENERICS | | ATC: N06DA04 | | | |
| B-254 | 3016-540 | 98 gélules à libération prolongée, 8 mg | 98 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg | G | 86,81 | 86,81 | 9,60 | 14,50 |
| | 3016-540 | | | | 71,2000 | 71,2000 | | |
| 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 | 30 filmomhulde tabletten, 40 mg | G | |
| | 2949-089 | | | | |
| 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 | 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 | | MYLAN | | 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 | | MYLAN | | 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 | | MYLAN | | 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 | |

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 | 200 filmomhulde tabletten, 25 mg | G | |
| | 2681-443 | | | | |

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 0,1919 |
| B-277 ** | 0793-760 | 1 comprimé pelliculé, 25 mg | 1 filmomhulde tablet, 25 mg | G | 0,1576 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 | ATC: M05BA03 | |
| | 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 | | |
| A-81 * | 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 | G | |
| A-81 ** | 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 | G | |
| B-279 * | 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 | G | |
| B-279 ** | 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 | G | |
| | | PAMIDRONAAT ACTAVIS 3 mg/ml | ACTAVIS | ATC: M05BA03 | |
| | 0757-468 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | | |
| A-81 * | 0757-468 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 3 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat 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 concentraat 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 concentraat 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 concentraat voor oplossing voor infusie, 3 mg/ml | G | |
| | | PAMIDRONAAT ACTAVIS 6 mg/ml | ACTAVIS | ATC: M05BA03 | |
| | 0757-450 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml | | |
| A-81 * | 0757-450 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat 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 concentraat 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 concentraat 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 concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml | G | |
| | | PAMIDRONAAT ACTAVIS 9 mg/ml | ACTAVIS | ATC: M05BA03 | |
| | 0757-443 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml | | |
| A-81 * | 0757-443 | 1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 9 mg/ml | 1 injectieflacon 10 ml concentraat 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 concentraat 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 concentraat 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 concentraat voor oplossing voor infusie, 9 mg/ml | G | |

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

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

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.

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. Basis van tegemoetk | 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 | 60 filmomhulde tabletten, 300 mg | | | | | |
| | 1253-855 | | | | | | | |
| 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. Basis van tegemoetk | I | II |
| | | | | | | ex-usine / buiten bedrijf | | |

| ALGOSTASE MONO 1 g | | LABORATOIRES SMB | | ATC: N02BE01 | | | | |
|--------------------|----------|---|--|--------------|--------|--------|------|------|
| B-313 | 2875-169 | 60 sachet-doses 1 g poudre pour solution buvable, 1 g | 60 sachets 1 g poeder voor drank, 1 g | G | 8,77 | 8,77 | 0,93 | 1,54 |
| | 2875-169 | | | | 3,4900 | 3,4900 | | |
| 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 | 0,0750 | 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 | 160 tabletten, 500 mg | G | | | |
| | 2825-008 | | | | | | |
| B-313 | 2825-016 | 180 comprimés, 500 mg | 180 tabletten, 500 mg | G | | | |
| | 2825-016 | | | | | | |

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 mucoviscoïdosis.

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

- 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 <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | Base de remb. Basis van tegemeetk <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 | 56 doses inhalatiepoeders in harde capsule, 1662500 IE | | 1343,53 | 1343,53 | 0,00 | 0,00 |
| | 3002-185 | | | | 1223,3700 | 1223,3700 | | |
| 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:

x) er wordt een § 6420000 toegevoegd, luidende:

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 rétinienne et/ou système veineux dilaté ;
 - œdème maculaire cliniquement significatif démontré par tomographie en cohérence optique et/ou par angiographie fluorescéinique ;
 - diminution démontrée de la vision due à l'œdème maculaire secondaire à l'OVCR.
- 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.

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 occlusie.
- 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 voortgezet 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 oeil.
- 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. Basis van tegemeetk | I | II |
| | | | | | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | <i>ex-usine / buiten bedrijf</i> | | |
| 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 | | |

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 OVERHEIDSDIENST
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;