

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ROSUVASTATINE EG 5 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA07		
A-45	3577-251 3577-251	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	9,25 3,69	9,25 3,69	0,00	0,00	

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2018.
Brussel, 16 april 2018.

M. DE BLOCK

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mai 2018.
Bruxelles, le 16 avril 2018.

M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/40101]

16 APRIL 2018. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

Gelet op het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 98, 101 en 132;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 30 januari 2018 en 7 en 15 februari 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 5, 14 en 21 februari 2018;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 9, 20 en 26 februari 2018;

Gelet op het advies nr. 63.122/2 van de Raad van State, gegeven op 4 april 2018 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2018/40101]

16 AVRIL 2018. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

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, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

Vu l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 98, 101 et 132;

Vu l'avis émis par l'inspecteur des finances donné le 30 janvier 2018 et les 7 et 15 février 2018;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget des 5, 14 et 21 février 2018;

Vu les notifications aux demandeurs des 9, 20 et 26 février 2018;

Vu l'avis n° 63.122/2 du Conseil d'Etat, donné le 4 avril 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° in hoofdstuk I :

1° au chapitre I :

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AVELOX 400 mg		BAYER		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA14	
C-37	1657-667 1657-667	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	R	
C-37	1657-659 1657-659	10 tabletten, 400 mg	10 comprimés, 400 mg	R	
C-37 *	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	
C-37 **	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	
C-37 ***	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	
CIPROFLOXACINE AB 250 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
C-37	3531-712 3531-712	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
C-37 *	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 **	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 ***	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
CIPROFLOXACINE AB 500 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
C-37	3531-720 3531-720	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
C-37 *	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
CIPROFLOXACINE AB 750 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
C-37	3531-738 3531-738	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G	
C-37 *	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
C-37 **	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
C-37 ***	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	
CIPROFLOXACINE EG 250 mg		EUROGENERICIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
C-37	2049-815 2049-815	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
C-37 *	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 **	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 ***	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
CIPROFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA02	
C-37	2049-831 2049-831	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
C-37 *	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	

CIPROFLOXACINE EG 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	2630-788 2630-788	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
C-37 *	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
C-37 **	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
C-37 ***	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
CIPROFLOXACINE EG 750 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	2049-849 2049-849	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G		
C-37 *	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G		
C-37 **	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G		
C-37 ***	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G		
CIPROFLOXACINE MYLAN 250 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	1670-371 1670-371	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G		
C-37 *	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G		
C-37 **	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G		
C-37 ***	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G		
CIPROFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	1670-363 1670-363	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
C-37 *	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
C-37 **	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
C-37 ***	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G		
CIPROFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	1676-618 1676-618	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G		
C-37 *	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G		
C-37 **	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G		
C-37 ***	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G		
CIPROFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	1676-626 1676-626	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G		
C-37 *	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G		
C-37 **	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G		
C-37 ***	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G		
CIPROFLOXACINE SANDOZ 750 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA02
C-37	1732-908 1732-908	20 deelbare filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés sécables, 750 mg	G		
C-37 *	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G		
C-37 **	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G		
C-37 ***	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G		

B-63 *	0730-382	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution injectable, 20 mg/mL	R	
B-63 **	0730-382	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 20 mg/mL	1 ampoule 1 mL solution injectable, 20 mg/mL	R	
FRAGMIN 10.000 I.U.(anti-Xa)/1 ml		PFIZER		ATC: B01AB04	
B-33	0278-267	10 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml	10 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml		
	0278-267				
B-33 *	0738-963	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 10000 IU/mL		
B-33 **	0738-963	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 10000 IU/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 10000 IU/mL		
FRAGMIN 12.500 I.U.(anti-Xa)/0,5 ml		PFIZER		ATC: B01AB04	
B-33	1486-141	5 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml	5 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 25000 IU/ml		
	1486-141				
B-33 *	0762-856	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25000 IU/mL	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25000 IU/mL		
B-33 **	0762-856	1 voorgevulde spuit 0,5 mL oplossing voor injectie, 25000 IU/mL	1 seringue préremplie 0,5 mL solution injectable, 25000 IU/mL		
LEVOFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2769-420	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2769-420				
C-37	2769-412	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2769-412				
C-37 *	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
LEVOFLOXACINE MYLAN 250 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2786-044	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
	2786-044				
C-37 *	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 **	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 ***	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2786-051	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2786-051				
C-37	2772-390	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2772-390				
C-37 *	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
LEVOFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2766-640	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
	2766-640				
C-37 *	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	

C-37 **	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 ***	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
LEVOFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2766-624	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2766-624				
C-37	2796-795	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2796-795				
C-37 *	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
LEVOFLOXACINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2764-199	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
	2764-199				
C-37 *	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 **	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
C-37 ***	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12	
C-37	2764-207	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2764-207				
C-37	2764-215	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	
	2764-215				
C-37 *	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 **	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
C-37 ***	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	
MOXIFLOXACIN AB 400 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA14	
C-37	3569-787	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3569-787				
C-37	3569-795	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3569-795				
C-37 *	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
C-37 **	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
C-37 ***	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
MOXIFLOXACIN APOTEX 400 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA14	
C-37	3117-470	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3117-470				
C-37	3117-488	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3117-488				
C-37 *	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
C-37 **	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
C-37 ***	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA14	
C-37	3074-929	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3074-929				

OFLOXACINE EG 200 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	2083-004 2083-004	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	G		
C-37 *	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G		
C-37 **	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G		
C-37 ***	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G		
OFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	2082-972 2082-972	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37	2082-998 2082-998	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37	2082-980 2082-980	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37 *	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
C-37 **	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
C-37 ***	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
OFLOXACINE MYLAN 200 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	1744-820 1744-820	10 tabletten, 200 mg	10 comprimés, 200 mg	G		
C-37 *	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G		
C-37 **	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G		
C-37 ***	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G		
OFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	1756-980 1756-980	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	G		
C-37	1731-181 1731-181	10 tabletten, 400 mg	10 comprimés, 400 mg	G		
C-37	1744-812 1744-812	20 tabletten, 400 mg	20 comprimés, 400 mg	G		
C-37 *	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G		
C-37 **	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G		
C-37 ***	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G		
OFLOXACINE SANDOZ 400 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	2344-000 2344-000	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37	1722-487 1722-487	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37	1722-495 1722-495	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
C-37 *	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
C-37 **	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
C-37 ***	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
OFLOXACINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: J01MA01
C-37	3012-994 3012-994	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	G		

	2491-546				
B-134 *	0797-852	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	
B-134 **	0797-852	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	
B-134 ***	0797-852	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	
TARIVID SANOFI-AVENTIS BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA01					
C-37	1444-579	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	R	
	1444-579				
C-37 *	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	
C-37 **	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	
C-37 ***	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	
TARIVID SANOFI-AVENTIS BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA01					
C-37	0134-429	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	R	
	0134-429				
C-37 *	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	
C-37 **	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	
C-37 ***	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	
TAVANIC SANOFI-AVENTIS BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12					
C-37	1445-170	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	R	
	1445-170				
C-37 *	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	
C-37 **	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	
C-37 ***	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	
TAVANIC SANOFI-AVENTIS BELGIUM (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA12					
C-37	1445-162	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	R	
	1445-162				
C-37 *	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
C-37 **	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
C-37 ***	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	
TAVANIC 500 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: J01MA12					
C-37	2950-863	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	R	
	2950-863				
C-37 *	0750-588	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	
C-37 **	0750-588	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	
C-37 ***	0750-588	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	

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

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

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

FLECATEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C01BC04			
B-8	3597-515 3597-515	50 tabletten, 100 mg	50 comprimés, 100 mg	G	18,50 10,89	18,50 10,89	2,89	4,81
B-8	3597-523 3597-523	100 tabletten, 100 mg	100 comprimés, 100 mg	G	28,62 19,49	28,62 19,49	4,62	7,76
B-8 *	0773-317	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,2515	0,2515		
B-8 **	0773-317	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,2066	0,2066		
B-8 ***	0773-317	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,2409	0,2409	0,0462	0,0776

2° in hoofdstuk II :

2° au chapitre II:

a) in § 10000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) au § 10000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)			ATC: C10AA07	
B-41	2630-747 2630-747	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	R				
B-41 *	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R				
B-41 **	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R				
B-41 ***	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R				

b) in § 30000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

b) au § 30000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
SEDACID 10 mg		LABORATOIRES SMB						ATC: A02BC01	
C-31 ***	0776-237	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1562	0,1562	0,0323	0,0537	

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 2350100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 2350100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
PEGINTRON 100 µg		MSD BELGIUM			ATC: L03AB10			
B-203	1746-197 1746-197	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 200 µg/ml					

PEGINTRON 120 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-205 1746-205	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 240 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 240 µg/ml		
PEGINTRON 150 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-213 1746-213	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 300 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 300 µg/ml		
B-203 *	0772-145	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 300 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 300 µg/mL		
B-203 **	0772-145	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 300 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 300 µg/mL		
PEGINTRON 50 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-171 1746-171	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 100 µg/ml		
B-203 *	0772-103	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 100 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 100 µg/mL		
B-203 **	0772-103	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 100 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 100 µg/mL		
PEGINTRON 80 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-189 1746-189	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 160 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 160 µg/ml		
B-203 *	0772-111	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 160 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 160 µg/mL		
B-203 **	0772-111	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 160 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 160 µg/mL		

b) In § 2350200, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

b) Au § 2350200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGINTRON 100 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-197 1746-197	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 200 µg/ml		

PEGINTRON 120 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-205	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 240 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 240 µg/ml		
	1746-205				
PEGINTRON 150 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-213	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 300 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 300 µg/ml		
	1746-213				
B-203 *	0772-145	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 300 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 300 µg/mL		
B-203 **	0772-145	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 300 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 300 µg/mL		
PEGINTRON 50 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-171	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 100 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 100 µg/ml		
	1746-171				
B-203 *	0772-103	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 100 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 100 µg/mL		
B-203 **	0772-103	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 100 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 100 µg/mL		
PEGINTRON 80 µg		MSD BELGIUM		ATC: L03AB10	
B-203	1746-189	1 voorgevulde pen 1 doses poeder en oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 160 µg/ml	1 stylo prérempli 1 doses poudre et solvant pour solution injectable, 160 µg/ml		
	1746-189				
B-203 *	0772-111	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 160 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 160 µg/mL		
B-203 **	0772-111	1 voorgevulde pen met tweekamerpatroon 1 doses oplossing voor injectie, 160 µg/mL	1 stylo prérempli avec cartouche à 2 compartiments 1 doses solution injectable, 160 µg/mL		

c) In § 2710100, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

c) Au § 2710100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 135 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-203	2827-251	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 270 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 270 µg/ml		
	2827-251				
B-203 *	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		
B-203 **	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		

d) In § 2710200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 2710200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 135 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-203	2827-251	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 270 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 270 µg/ml		
	2827-251				
B-203 *	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		
B-203 **	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		

e) In § 2710300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 2710300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 135 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-285	2827-251	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 270 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 270 µg/ml		
	2827-251				
B-285 *	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		
B-285 **	7701-048	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 270 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 270 µg/mL		

f) § 3270000 wordt geschrapt (VELCADE);

f) le § 3270000 est supprimé (VELCADE);

g) Er wordt een § 3270100 toegevoegd, luidende:

g) Il est inséré un § 3270100, rédigé comme suit:

Paragraaf 3270100

a) De specialiteit komt voor vergoeding in aanmerking als ze wordt toegediend in combinatie met melfalan en prednison, in het kader van de eerstelijnsbehandeling van patiënten met multipel myeloom die niet in aanmerking komen voor een hooggedoseerde chemotherapie met een hematopoëtische stamceltransplantatie;

b) De terugbetaling kan enkel worden toegestaan indien de betrokken specialiteit wordt voorgeschreven door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling en die erkend is in de inwendige geneeskunde houder van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie op basis van het ministerieel besluit van 18.10.2002 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van artsen-

Paragraphe 3270100

a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée en association avec melfalan et prednison, dans le cadre d'un traitement de première ligne des patients atteints d'un myélome multiple qui n'entre pas en ligne de compte pour un chimiothérapie à haute dose avec une transplantation de cellules souches hématopoïétiques;

b) Le remboursement est seulement accordé si la spécialité concernée est prescrite par un médecin spécialiste en médecine interne responsable du traitement porteur du titre professionnel particulier en hématologie clinique selon l'arrêté ministériel du 18.10.2002 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes porteurs du titre professionnel particulier en hématologie clinique ainsi que des maîtres de stage et des services de stage en

specialisten, houders van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie alsmede van stagemeesters en stagiëren in de klinische hematologie.

hématologie clinique.

c) Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met een maximum van 52 injectieflacons.

c) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'un maximum de 52 flacons injectables.

d) De behandeling wordt niet meer vergoed bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.

d) Le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation d'une progression de la maladie en dépit du traitement en cours.

e) De terugbetaling kan worden toegestaan op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het e-Health platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts-specialist vermeld onder punt b), die daardoor verklaart:

e) Le remboursement peut être accordé sur base d'une demande de remboursement électronique introduite par le médecin spécialiste identifié et authentifié par la plateforme e-Health, décrit sous c), qui ainsi atteste:

- dat alle voorwaarden in punt a) zijn vervuld ;

- que toutes les conditions figurant au point a) sont remplies ;

- dat hij/zij zich er toe verbindt om de bewijsstukken die de geattesteerde gegevens bevestigen ter beschikking te houden ten behoeve van de adviserend-arts;

- qu'il/elle s'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve confirmant les éléments attestés;

- dat hij/zij weet dat voor het aantal vergoedbare verpakkingen rekening gehouden wordt met een maximum van 52 injectieflacons;

- qu'il/elle sait que le nombre de conditionnements remboursables tient compte d'un maximum de 52 flacons injectables

- dat hij/zij weet dat de behandeling niet meer vergoed wordt bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.

- qu'il/elle sait que le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation de progression de la maladie en dépit du traitement en cours.

f) De vergoeding mag alleen toegekend worden als de betrokken ziekenhuisapotheker, vooraleer hij/zij de specialiteit verstrekt, beschikt over een bewijs van de elektronische goedkeuring bedoeld in e).

f) Le remboursement ne peut être accordé que si le pharmacien dispensateur dispose, préalablement à la dispensation, d'une preuve de l'approbation électronique visée au point e).

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
VELCADE 1 mg		JANSSEN-CILAG			ATC: L01XX32			
	0797-027	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg		308,93	308,93		
A-76 *	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		334,5800	334,5800		
A-76 **	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		327,4700	327,4700		
VELCADE 3,5 mg		JANSSEN-CILAG			ATC: L01XX32			
	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg		1005,52	1005,52		
A-76 *	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1072,9600	1072,9600		
A-76 **	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1065,8500	1065,8500		

i) Er wordt een § 3270200 toegevoegd, luidende:

i) Il est inséré un § 3270200, rédigé comme suit:

Paragraaf 3270200

- a) De specialiteit komt voor vergoeding in aanmerking als ze wordt toegediend in combinatie met dexamethason, of met dexamethason en thalidomide, in het kader van de inductiebehandeling van patiënten met niet eerder behandeld multipel myeloom die in aanmerking komen voor een hooggedoseerde chemotherapie met een hematopoëtische stamceltransplantatie;
- b) De terugbetaling kan enkel worden toegestaan indien de betrokken specialiteit wordt voorgeschreven door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling en die erkend is in de inwendige geneeskunde houder van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie op basis van het ministerieel besluit van 18.10.2002 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van arts-specialisten, houders van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie alsmede van stagemeesters en stagediensten in de klinische hematologie.
- c) Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met een maximum van 6 cycli van 3 weken.
- d) De behandeling wordt niet meer vergoed bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.
- e) De terugbetaling kan worden toegestaan op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het e-Health platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts-specialist vermeld onder punt b), die daardoor verklaart:
- dat alle voorwaarden in punt a) zijn vervuld ;
 - dat hij/zij zich er toe verbindt om de bewijsstukken die de geattesteerde gegevens bevestigen ter beschikking te houden ten behoeve van de adviserend-arts;
 - dat hij/zij weet dat voor het aantal vergoedbare verpakkingen rekening gehouden wordt met een maximum van 6 cycli van 3 weken;
 - dat hij/zij weet dat de behandeling niet meer vergoed wordt bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.
- f) De vergoeding mag alleen toegekend worden als de betrokken ziekenhuisapotheker, vooraleer hij/zij de specialiteit verstrekt, beschikt over een bewijs van de elektronische goedkeuring bedoeld in e).

Paragraphe 3270200

- a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée en association avec la dexaméthasone, ou avec la dexaméthasone et le thalidomide, dans le cadre d'un traitement d'induction des patients atteints d'un myélome multiple non traité précédemment qui entrent en ligne de compte pour une chimiothérapie à haute dose avec une transplantation de cellules souches hématopoïétiques.
- b) Le remboursement est seulement accordé si la spécialité concernée est prescrite par un médecin spécialiste en médecine interne responsable du traitement porteur du titre professionnel particulier en hématologie clinique selon l'arrêté ministériel du 18.10.2002 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes porteurs du titre professionnel particulier en hématologie clinique ainsi que des maîtres de stage et des services de stage en hématologie clinique.
- c) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'un maximum de 6 cycles de 3 semaines.
- d) Le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation d'une progression de la maladie en dépit du traitement en cours.
- e) Le remboursement peut être accordé sur base d'une demande de remboursement électronique introduite par le médecin spécialiste identifié et authentifié par la plateforme e-Health, décrit sous c), qui ainsi atteste:
- que toutes les conditions figurant au point a) sont remplies ;
 - qu'il/elle s'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve confirmant les éléments attestés;
 - qu'il/elle sait que le nombre de conditionnements remboursables tient compte d'un maximum de 6 cycles de 3 semaines ;
 - qu'il/elle sait que le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation de progression de la maladie en dépit du traitement en cours.
- f) Le remboursement ne peut être accordé que si le pharmacien dispensateur dispose, préalablement à la dispensation, d'une preuve de l'approbation électronique visée au point e).

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
VELCADE 1 mg		JANSSEN-CILAG			ATC: L01XX32			
	0797-027	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg		308,93	308,93		

A-76 *	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		334,5800	334,5800		
A-76 **	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		327,4700	327,4700		
VELCADE 3,5 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: L01XX32				
	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg		1005,52	1005,52		
A-76 *	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1072,9600	1072,9600		
A-76 **	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1065,8500	1065,8500		

k) Er wordt een § 3270300 toegevoegd, luidende:

k) Il est inséré un § 3270300, rédigé comme suit:

Paragraaf 3270300

- a) De specialiteit komt voor vergoeding in aanmerking als ze wordt toegediend in het kader van de behandeling van patiënten met multipel myeloom, die een progressie van de ziekte vertonen en die minstens één voorafgaande behandeling hebben gehad. In de voorafgaande behandeling moet minstens één hematopoëtische stamceltransplantatie vervat geweest zijn behalve indien de patiënt hiervoor niet in aanmerking komt. Alle behandelingen—toegediend in het kader van de hematopoëtische stamceltransplantatie worden als één behandeling beschouwd met inbegrip van de hematopoëtische stamceltransplantatie.
- b) De terugbetaling kan enkel worden toegestaan indien de betrokken specialiteit wordt voorgeschreven door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling en die erkend is in de inwendige geneeskunde houder van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie op basis van het ministerieel besluit van 18.10.2002 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van artsen-specialisten, houders van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie alsmede van stagemeesters en stagediensten in de klinische hematologie.
- c) Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met een maximum van 8 cycli van 3 weken toegediend over een periode van maximaal 8 maanden.
- d) De behandeling wordt niet meer vergoed bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.
- e) De terugbetaling kan worden toegestaan op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het e-Health platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts-specialist vermeld onder punt b), die daardoor verklaart:

- dat alle voorwaarden in punt a) zijn vervuld ;
- dat hij/zij zich er toe verbindt om de bewijsstukken die de geattesteerde gegevens bevestigen ter beschikking te houden ten behoeve van de adviserend-arts;
- dat hij/zij weet dat voor het aantal vergoedbare

Paragraphe 3270300

- a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée dans le cadre d'un traitement des patients atteints de myélome multiple, qui présentent une progression de la maladie, et qui ont reçu au moins un schéma de traitement antérieur ayant comporté au moins une greffe de cellules souches sauf s'ils sont inéligibles pour une telle greffe de cellules souche. Tous les traitements qui ont été administrés dans le cadre d'une greffe de cellules souches sont considérés comme un seul schéma de traitement, en ce, y compris la greffe de cellules souches.
- b) Le remboursement est seulement accordé si la spécialité concernée est prescrite par un médecin spécialiste en médecine interne responsable du traitement porteur du titre professionnel particulier en hématologie clinique selon l'arrêté ministériel du 18.10.2002 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes porteurs du titre professionnel particulier en hématologie clinique ainsi que des maîtres de stage et des services de stage en hématologie clinique.
- c) Le nombre de conditionnements remboursables tiendra compte d'un maximum de 8 cycles de 3 semaines sur une période de 8 mois maximum.
- d) Le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation d'une progression de la maladie en dépit du traitement en cours.
- e) Le remboursement peut être accordé sur base d'une demande de remboursement électronique introduite par le médecin spécialiste identifié et authentifié par la plateforme e-Health, décrit sous c), qui ainsi atteste:

- que toutes les conditions figurant au point a) sont remplies ;
- qu'il/elle s'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil les éléments de preuve confirmant les éléments attestés;
- qu'il/elle sait que le nombre de conditionnements

verpakkingen rekening gehouden wordt met een maximum van 8 cycli van 3 weken toegediend over een periode van maximaal 8 maanden;

- dat hij/zij weet dat de behandeling niet meer vergoed wordt bij vaststelling van ziekteprogressie ondanks de lopende behandeling.

remboursables tient compte d'un maximum de 8 cycles de 3 semaines sur une période de 8 mois maximum ;

- qu'il/elle sait que le traitement n'est plus remboursable en cas de constatation de progression de la maladie en dépit du traitement en cours.

f) De vergoeding mag alleen toegekend worden als de betrokken ziekenhuisapotheker, vooraleer hij/zij de specialiteit verstrekt, beschikt over een bewijs van de elektronische goedkeuring bedoeld in e).

f) Le remboursement ne peut être accordé que si le pharmacien dispensateur dispose, préalablement à la dispensation, d'une preuve de l'approbation électronique visée au point e).

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
VELCADE 1 mg JANSSEN-CILAG ATC: L01XX32								
A-76 *	0797-027	1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 1 mg		308,93	308,93		
	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		334,5800	334,5800		
A-76 **	0797-027	1 injectieflacon 1 mg oplossing voor injectie, 1 mg	1 flacon injectable 1 mg solution injectable, 1 mg		327,4700	327,4700		
VELCADE 3,5 mg JANSSEN-CILAG ATC: L01XX32								
A-76 *	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg poeder voor oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg poudre pour solution injectable, 3,5 mg		1005,52	1005,52		
	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1072,9600	1072,9600		
A-76 **	0778-597	1 injectieflacon 3,5 mg oplossing voor injectie, 3,5 mg	1 flacon injectable 3,5 mg solution injectable, 3,5 mg		1065,8500	1065,8500		

m) In § 3310100, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

m) Au § 3310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
BONDRONAT 2 mg/2 ml ROCHE ATC: M05BA06								
B-279 *	0779-124	1 injectieflacon 2 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 2 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml					
	0779-124	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	R				
B-279 **	0779-124	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	R				

n) In § 3310200, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

n) Au § 3310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BONDRONAT 2 mg/2 ml		ROCHE		ATC: M05BA06	
B-279 *	0779-124	1 injectieflacon 2 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/ml	1 flacon injectable 2 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/ml	R	
B-279 **	0779-124	1 injectieflacon 2 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 2 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	R	
BONDRONAT 6 mg/6 ml		ROCHE		ATC: M05BA06	
B-279 *	0779-132	5 injectieflacons 6 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 1 mg/ml	5 flacons injectables 6 ml solution à diluer pour perfusion, 1 mg/ml	R	
B-279 **	0779-132	1 injectieflacon 6 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 1 mg/mL	1 flacon injectable 6 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 1 mg/mL	R	

o) In § 3320000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

o) Au § 3320000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
BONDRONAT 50 mg		ROCHE		ATC: M05BA06	
B-279	2090-686	84 filmomhulde tabletten, 50 mg	84 comprimés pelliculés, 50 mg	R	
	2090-686				
B-279 *	0779-140	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
B-279 **	0779-140	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
B-279 ***	0779-140	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	

p) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

p) Au § 8310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) ATC: C10AA07	
A-45	2630-747	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	R	
	2630-747				
A-45 *	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 **	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 ***	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	

q) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

q) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	R	
A-45 *	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 **	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 ***	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	

r) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 8310300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	R	
A-45 *	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 **	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 ***	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	

s) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

s) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CRESTOR 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: II / voir aussi chapitre: II) ATC: C10AA07	
A-45	2630-747 2630-747	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	R	
A-45 *	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 **	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	
A-45 ***	0794-180	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	R	

t) § 8320400 wordt geschrapt (CRESTOR) ;

t) le § 8320400 est supprimé (CRESTOR) ;

u) Er wordt een § 9210000 toegevoegd, luidende:

u) Il est inséré un § 9210000, rédigé comme suit:

Paragraaf 9210000

a) De specialiteit op basis van één van de volgende werkzame bestanddelen: ciprofloxacine, levofloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, ofloxacin komt in aanmerking voor terugbetaling in een behandeling, in overeenstemming met de meest recente aanbevelingen van de Belgische gids voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk (BAPCOC), en dit enkel voor één van de volgende infecties of omstandigheden hieronder :

Paragraphe 9210000

a) La spécialité contenant un des principes actifs suivants: ciprofloxacine, levofloxacine, moxifloxacine, norfloxacine , ofloxacin fait l'objet d'un remboursement pour un traitement conformément aux recommandations les plus récentes du guide belge de traitement anti-infectieux en pratique ambulatoire (BAPCOC), et ce, uniquement pour une des infections ou situations citées ci-dessous :

- | | |
|--|--|
| - Acute pyelonefritis, na afname van een cultuur voor antibiogram | - Pyélonéphrite aiguë, après prise d'échantillon de culture pour antibiogramme |
| - Acute prostatitis | - Prostatite aiguë |
| - Chronische prostatitis, na afname van een cultuur voor antibiogram | - Prostatite chronique, après prise d'échantillon de culture pour antibiogramme |
| - Acute urthritis, na afname van een cultuur voor antibiogram | - Urethrite aiguë, après prise d'échantillon de culture pour antibiogramme |
| - Orchi-epididymitis | - Orchi-épididymite |
| - Pelvic Inflammatory Diseases | - Pelvic Inflammatory Diseases |
| - Acute diverticulitis, ongecompliceerd | - Diverticulite aiguë, non compliquée |
| - Bij patiënten met een ernstige co-morbiditeit, of behandeld met een immunosuppressivum, of met een maligniteit of een HIV-infectie | - Chez des patients ayant une co-morbidité sévère ou sous traitement avec un immunosuppresseur ou présentant une malignité ou atteints d'une infection VIH |
| - Een uitzonderlijke en dringende situatie die het starten van een behandeling met een chinolone vereist. | - Une situation exceptionnelle et urgente qui nécessite l'initiation d'un traitement par quinolone. |

b) De voorschrijver verbindt zich ertoe om in het medisch dossier van de patiënt de bewijsstukken ter beschikking te houden van de adviserend arts, die aantonen dat aan alle vergoedingsvoorwaarden is voldaan.

b) Le prescripteur s'engage à tenir à la disposition du médecin-conseil, dans le dossier médical du patient, les éléments de preuve qui prouvent que tous les conditions de remboursement sont remplies.

c) De terugbetaling kan worden toegestaan :

c) Le remboursement est accordé :

- ofwel voor een periode van maximaal 1 maand, telkens op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het e-Health platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts die daardoor verklaart dat de voorwaarden in punt a) zijn vervuld.

- soit pour une période de maximum 1 mois sur base chaque fois d'une demande de remboursement électronique introduite par le médecin identifié et authentifié par la plateforme e-Health qui ainsi atteste que les conditions reprises au point a) sont remplies.

- ofwel zonder dat de adviserend arts daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende arts op het voorschrift "derdebetalersregeling van toepassing" heeft vermeld. Onder die voorwaarden is de apotheker gerechtigd om de derdebetalersregeling toe te passen.

- soit sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant appose sur la prescription la mention « régime du tiers payant applicable ». Dans ces conditions, le pharmacien est habilité à appliquer le tiers payant.

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb.	I	II
AVELOX 400 mg BAYER (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA14								
C-37	1657-667 1657-667	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	R	13,53 7,02	13,53 7,02	6,20	6,20

C-37	1657-659 1657-659	10 tabletten, 400 mg	10 comprimés, 400 mg	R	22,44 14,04	22,44 14,04	9,80	12,41
C-37 *	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,8120	1,8120	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,4880	1,4880		
C-37 ***	0768-283	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	R	1,7914	1,7914	0,9800	1,2410
CIPROFLOXACINE AB 250 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	3531-712 3531-712	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	8,63 3,20	8,63 3,20	2,83	2,83
C-37 *	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4130	0,4130		
C-37 **	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3390	0,3390		
C-37 ***	7719-859	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830
CIPROFLOXACINE AB 500 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	3531-720 3531-720	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	16,41 9,26	16,41 9,26	8,18	8,18
C-37 *	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5975	0,5975		
C-37 **	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4910	0,4910		
C-37 ***	7719-867	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CIPROFLOXACINE AB 750 mg AUROBINDO PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	3531-738 3531-738	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G	23,74 15,19	23,74 15,19	9,80	13,20
C-37 *	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9800	0,9800		
C-37 **	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,8050	0,8050		
C-37 ***	7719-099	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9609	0,9609	0,4900	0,6600
CIPROFLOXACINE EG 250 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	2049-815 2049-815	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	8,63 3,20	8,63 3,20	2,83	2,83
C-37 *	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4130	0,4130		
C-37 **	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3390	0,3390		
C-37 ***	0773-648	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830
CIPROFLOXACINE EG 500 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	2049-831 2049-831	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	16,41 9,26	16,41 9,26	8,18	8,18
C-37 *	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5975	0,5975		
C-37 **	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0773-655	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CIPROFLOXACINE EG 500 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	2630-788 2630-788	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	16,41 9,26	16,41 9,26	8,18	8,18
C-37 *	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5975	0,5975		
C-37 **	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CIPROFLOXACINE EG 750 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	2049-849 2049-849	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G	23,74 15,19	23,74 15,19	9,80	13,20
C-37 *	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9800	0,9800		
C-37 **	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,8050	0,8050		
C-37 ***	0773-663	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9609	0,9609	0,4900	0,6600
CIPROFLOXACINE MYLAN 250 mg MYLAN (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01MA02								
C-37	1670-371 1670-371	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	8,85 3,37	8,85 3,37	2,98	2,98
C-37 *	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4350	0,4350		

C-37 **	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3570	0,3570			
C-37 ***	0768-572	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4325	0,4325	0,2980	0,2980	
CIPROFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	1670-363	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	16,44	16,44	8,21	8,21	
	1670-363				9,29	9,29			
C-37 *	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5995	0,5995			
C-37 **	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4925	0,4925			
C-37 ***	0769-208	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5957	0,5957	0,4105	0,4105	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	1676-618	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	8,63	8,63	2,83	2,83	
	1676-618				3,20	3,20			
C-37 *	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G	0,4130	0,4130			
C-37 **	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G	0,3390	0,3390			
C-37 ***	0771-204	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	1676-626	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	16,41	16,41	8,18	8,18	
	1676-626				9,26	9,26			
C-37 *	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G	0,5975	0,5975			
C-37 **	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G	0,4910	0,4910			
C-37 ***	0771-212	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 750 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	1732-908	20 deelbare filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés sécables, 750 mg	G	23,73	23,73	9,80	13,20	
	1732-908				15,18	15,18			
C-37 *	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G	0,9795	0,9795			
C-37 **	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G	0,8045	0,8045			
C-37 ***	0771-790	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	G	0,9604	0,9604	0,4900	0,6600	
CIPROFLOXACINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	2729-804	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	8,63	8,63	2,83	2,83	
	2729-804				3,20	3,20			
C-37 *	0798-603	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4130	0,4130			
C-37 **	0798-603	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3390	0,3390			
C-37 ***	0798-603	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830	
CIPROFLOXACINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	2729-812	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	15,88	15,88	7,82	7,82	
	2729-812				8,85	8,85			
C-37 *	0798-611	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5710	0,5710			
C-37 **	0798-611	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4690	0,4690			
C-37 ***	0798-611	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5676	0,5676	0,3910	0,3910	
CIPROFLOXACINE TEVA 750 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	2732-725	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	20 comprimés pelliculés, 750 mg	G	23,73	23,73	9,80	13,20	
	2732-725				15,18	15,18			
C-37 *	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9795	0,9795			
C-37 **	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,8045	0,8045			
C-37 ***	0798-629	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,9604	0,9604	0,4900	0,6600	
CIPROXINE		BAYER		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02	
C-37	1705-474	2 flessen 100 ml oplosmiddel voor orale suspensie, 50 mg/ml	2 flacons 100 ml solvant pour suspension buvable, 50 mg/ml	R	25,85	24,23	11,42	15,06	
	1705-474				17,06	15,63			
C-37 *	0770-610	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/mL	5 mL suspension buvable, 50 mg/mL	R	0,5505	0,5043	+0,0462	+0,0462	

C-37 **	0770-610	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/mL	5 mL suspension buvable, 50 mg/mL	R	0,4520	0,4143		
CIPROXINE		BAYER		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02
C-37	0430-892	10 tabletten, 250 mg	10 comprimés, 250 mg	R	8,83	8,83	2,97	2,97
	0430-892				3,36	3,36		
C-37 *	0734-145	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	R	0,4340	0,4340	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0734-145	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	R	0,3560	0,3560		
C-37 ***	0734-145	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	R	0,4304	0,4304	0,2970	0,2970
CIPROXINE 500		BAYER		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA02
C-37	1359-611	20 tabletten, 500 mg	20 comprimés, 500 mg	R	16,41	16,41	8,18	8,18
	1359-611				9,26	9,26		
C-37 *	0739-466	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,5975	0,5975	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0739-466	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0739-466	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
LEVOFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12
C-37	2769-420	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	18,41	18,41	9,57	9,57
	2769-420				10,83	10,83		
C-37	2769-412	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	48,04	48,04	9,80	14,80
	2769-412				36,63	36,63		
C-37 *	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5313	1,5313		
C-37 **	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,2943	1,2943		
C-37 ***	0758-748	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,4504	1,4504	0,3267	0,4933
LEVOFLOXACINE MYLAN 250 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12
C-37	2786-044	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	13,18	13,18	5,96	5,96
	2786-044				6,74	6,74		
C-37 *	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8700	0,8700		
C-37 **	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,7140	0,7140		
C-37 ***	0758-409	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8650	0,8650	0,5960	0,5960
LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12
C-37	2786-051	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	18,82	18,82	9,80	9,85
	2786-051				11,14	11,14		
C-37	2772-390	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg	G	29,70	29,70	9,80	14,80
	2772-390				20,45	20,45		
C-37 *	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,8850	1,8850		
C-37 **	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5486	1,5486		
C-37 ***	0758-391	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,7982	1,7982	0,7000	1,0571
LEVOFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12
C-37	2766-640	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	12,72	12,72	5,64	5,64
	2766-640				6,38	6,38		
C-37 *	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8230	0,8230		
C-37 **	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,6760	0,6760		
C-37 ***	0758-177	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8194	0,8194	0,5640	0,5640
LEVOFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12
C-37	2766-624	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	18,14	18,14	9,38	9,38
	2766-624				10,61	10,61		
C-37	2796-795	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	48,44	48,44	9,80	14,80
	2796-795				36,99	36,99		
C-37 *	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5440	1,5440		
C-37 **	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,3070	1,3070		
C-37 ***	0758-169	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,4639	1,4639	0,3267	0,4933

LEVOFLOXACINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA12	
C-37	2764-199 2764-199	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	12,72 6,38	12,72 6,38	5,64 5,64
C-37 *	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8230	0,8230	
C-37 **	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,6760	0,6760	
C-37 ***	0757-658	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,8194	0,8194	0,5640 0,5640
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA12	
C-37	2764-207 2764-207	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	18,14 10,61	18,14 10,61	9,38 9,38
C-37	2764-215 2764-215	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	30 comprimés pelliculés, 500 mg	G	47,23 35,92	47,23 35,92	9,80 14,80
C-37 *	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,5063	1,5063	
C-37 **	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,2693	1,2693	
C-37 ***	0757-641	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,4236	1,4236	0,3267 0,4933
MOXIFLOXACIN AB 400 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3569-787 3569-787	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,52 7,01	13,52 7,01	6,20 6,20
C-37	3569-795 3569-795	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,44 14,04	22,44 14,04	9,80 12,41
C-37 *	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8120	1,8120	
C-37 **	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,4880	1,4880	
C-37 ***	7719-438	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7914	1,7914	0,9800 1,2410
MOXIFLOXACIN APOTEX 400 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3117-470 3117-470	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,52 7,01	13,52 7,01	6,20 6,20
C-37	3117-488 3117-488	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,44 14,04	22,44 14,04	9,80 12,41
C-37 *	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8120	1,8120	
C-37 **	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,4880	1,4880	
C-37 ***	7706-807	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7914	1,7914	0,9800 1,2410
MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3074-929 3074-929	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,49 6,99	13,49 6,99	6,18 6,18
C-37	3209-269 3209-269	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	7 comprimés pelliculés, 400 mg	G	17,12 9,82	17,12 9,82	8,68 8,68
C-37	3074-937 3074-937	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,38 13,99	22,38 13,99	9,80 12,37
C-37	3158-201 3158-201	14 filmomhulde tabletten, 400 mg	14 comprimés pelliculés, 400 mg	G	29,35 20,14	29,35 20,14	9,80 14,80
C-37 *	7705-817	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8564	1,8564	
C-37 **	7705-817	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,5250	1,5250	
C-37 ***	7705-817	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7732	1,7732	0,7000 1,0571
MOXIFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3094-976 3094-976	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,52 7,01	13,52 7,01	6,20 6,20
C-37	3094-984 3094-984	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,44 14,04	22,44 14,04	9,80 12,41
C-37 *	7705-890	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8120	1,8120	
C-37 **	7705-890	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,4880	1,4880	
C-37 ***	7705-890	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7914	1,7914	0,9800 1,2410

MOXIFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3164-464 3164-464	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,49 6,99	13,49 6,99	6,18 6,18
C-37	3164-472 3164-472	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,38 13,99	22,38 13,99	9,80 12,37
C-37 *	7708-720	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8050	1,8050	
C-37 **	7708-720	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,4830	1,4830	
C-37 ***	7708-720	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7850	1,7850	0,9800 1,2370
MOXIFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA14	
C-37	3087-087 3087-087	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	13,48 6,98	13,48 6,98	6,17 6,17
C-37	3094-026 3094-026	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	7 comprimés pelliculés, 400 mg	G	17,12 9,82	17,12 9,82	8,68 8,68
C-37	3087-095 3087-095	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,37 13,98	22,37 13,98	9,80 12,36
C-37	3094-034 3094-034	14 filmomhulde tabletten, 400 mg	14 comprimés pelliculés, 400 mg	G	28,81 19,66	28,81 19,66	9,80 14,80
C-37 *	7705-833	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,8121	1,8121	
C-37 **	7705-833	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,4886	1,4886	
C-37 ***	7705-833	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	1,7346	1,7346	0,7000 1,0571
NORFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA06	
C-37	1622-588 1622-588	6 omhulde tabletten, 400 mg	6 comprimés enrobés, 400 mg	G	5,59 0,61	5,59 0,61	0,54 0,54
C-37	1622-596 1622-596	20 omhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés enrobés, 400 mg	G	6,76 1,66	6,76 1,66	1,47 1,47
C-37 *	0766-931	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,1070	0,1070	
C-37 **	0766-931	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,0880	0,0880	
C-37 ***	0766-931	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,1118	0,1118	0,0735 0,0735
OFLOXACINE EG 200 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA01	
C-37	2083-004 2083-004	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	G	9,42 3,82	9,42 3,82	3,38 3,38
C-37 *	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4930	0,4930	
C-37 **	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4050	0,4050	
C-37 ***	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4897	0,4897	0,3380 0,3380
OFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA01	
C-37	2082-972 2082-972	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	9,24 3,68	9,24 3,68	3,25 3,25
C-37	2082-998 2082-998	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	11,60 5,51	11,60 5,51	4,87 4,87
C-37	2082-980 2082-980	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,60 14,18	22,60 14,18	9,80 12,53
C-37 *	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,9150	0,9150	
C-37 **	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,7515	0,7515	
C-37 ***	0775-544	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,9037	0,9037	0,4900 0,6265
OFLOXACINE MYLAN 200 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA01	
C-37	1744-820 1744-820	10 tabletten, 200 mg	10 comprimés, 200 mg	G	9,16 3,61	9,16 3,61	3,19 3,19
C-37 *	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,4660	0,4660	
C-37 **	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,3830	0,3830	
C-37 ***	0773-341	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	G	0,4632	0,4632	0,3190 0,3190

OFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	1756-980 1756-980	5 tabletten, 400 mg	5 comprimés, 400 mg	G	9,16 3,61	9,16 3,61	3,19	3,19	
C-37	1731-181 1731-181	10 tabletten, 400 mg	10 comprimés, 400 mg	G	11,80 5,67	11,80 5,67	5,01	5,01	
C-37	1744-812 1744-812	20 tabletten, 400 mg	20 comprimés, 400 mg	G	23,06 14,59	23,06 14,59	9,80	12,88	
C-37 *	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G	0,9415	0,9415			
C-37 **	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G	0,7735	0,7735			
C-37 ***	0773-358	1 tablet, 400 mg	1 comprimé, 400 mg	G	0,9264	0,9264	0,4900	0,6440	
OFLOXACINE SANDOZ 400 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	2344-000 2344-000	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	5 comprimés pelliculés, 400 mg	G	9,16 3,61	9,16 3,61	3,19	3,19	
C-37	1722-487 1722-487	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	11,46 5,40	11,46 5,40	4,77	4,77	
C-37	1722-495 1722-495	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	20 comprimés pelliculés, 400 mg	G	22,29 13,91	22,29 13,91	9,80	12,29	
C-37 *	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,8975	0,8975			
C-37 **	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,7370	0,7370			
C-37 ***	0772-293	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,8883	0,8883	0,4900	0,6145	
OFLOXACINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	3012-994 3012-994	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	G	9,24 3,68	9,24 3,68	3,25	3,25	
C-37 *	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4750	0,4750			
C-37 **	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,3900	0,3900			
C-37 ***	7701-923	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,4717	0,4717	0,3250	0,3250	
OFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	1743-517 1743-517	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	11,46 5,40	11,46 5,40	4,77	4,77	
C-37 *	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,6970	0,6970			
C-37 **	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,5720	0,5720			
C-37 ***	0772-798	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,6932	0,6932	0,4770	0,4770	
TARIVID		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	0134-429 0134-429	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg	R	9,42 3,82	9,42 3,82	3,38	3,38	
C-37 *	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	0,4930	0,4930	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	0,4050	0,4050			
C-37 ***	0731-067	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	R	0,4897	0,4897	0,3380	0,3380	
TARIVID		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA01	
C-37	1444-579 1444-579	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	R	11,80 5,67	11,80 5,67	5,01	5,01	
C-37 *	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	0,7320	0,7320	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	0,6010	0,6010			
C-37 ***	0744-839	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	R	0,7272	0,7272	0,5010	0,5010	
TAVANIC		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)				ATC: J01MA12	
C-37	1445-162 1445-162	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	R	13,18 6,74	13,18 6,74	5,96	5,96	
C-37 *	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,8700	0,8700	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,7140	0,7140			
C-37 ***	0763-094	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,8650	0,8650	0,5960	0,5960	

TAVANIC		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: J01MA12		
C-37	1445-170	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	R	18,82	18,82	9,80	9,85
	1445-170				11,14	11,14		
C-37 *	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	1,4380	1,4380	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	1,1810	1,1810		
C-37 ***	0763-102	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	1,4289	1,4289	0,9800	0,9850

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*, met uitzondering van de bepalingen van artikelen 1, 1^o, b) en 2^o, b), die uitwerking hebben met ingang van 1 april 2018.

Brussel, 16 april 2018.

M. DE BLOCK

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*, à l'exception des dispositions des articles 1^{er}, 1^o, b) et 2^o, b), qui produisent ses effets le 1^{er} avril 2018.

Bruxelles, le 16 avril 2018.

M. DE BLOCK