

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2018/12745]

13 JUNI 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 35*bis*, § 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, artikel 35*quater*/1, ingevoegd bij de programma-wet van 25 december 2017 en artikel 72*bis*, § 1*bis*, 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 59 en 101, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op het advies van de inspecteur van Financiën, gegeven op 15 maart 2018 en 5 april 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 16 april 2018;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 6 en 16 april 2018;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 4 mei 2018 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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 – 2018/12745]

13 JUIN 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 35*bis*, § 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, l'article 35*quater*/1, inséré par la loi-programme du 25 décembre 2017 et l'article 72*bis*, § 1^{er}*bis*, 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 59 et 101, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les avis émis par l'inspecteur des Finances, donné le 15 mars 2018 et le 5 avril 2018;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 16 avril 2018;

Vu la notification au demandeur des 6 et 16 avril 2018;

Vu la demande d'avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d'État le 4 mai 2018, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l'absence de communication de l'avis dans ce délai;

Vu l'article 84, § 4, alinéa 2, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

1° in hoofdstuk I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

1° au chapitre I:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ALENDRONATE VITAMIN(E) D3 TEVA GENERICS TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03 70 mg/2800 IE					
B-230	3509-122 3509-122	4 tabletten, 70 mg / 2800 IU	4 comprimés, 70 mg / 2800 IU	G	
ALENDRONATE VITAMIN(E) D3 TEVA GENERICS TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03 70 mg/5600 IE					
B-230	3509-536 3509-536	4 tabletten, 70 mg / 5600 IU	4 comprimés, 70 mg / 5600 IU	G	
AMLOGAL DIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB ATC: C08CA01					
B-20	2215-861 2215-861	98 omhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés enrobés, 10 mg	G	
APROVEL 300 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: C09CA04					
B-224	3029-691 3029-691	98 filmomhulde tabletten, 300 mg	98 comprimés pelliculés, 300 mg	R	
B-224 *	7702-392	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	R	
B-224 **	7702-392	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	R	
B-224 ***	7702-392	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	R	
BISOPROLOL APOTEX 10 mg APOTEX ATC: C07AB07					
B-15	1705-839 1705-839	56 deelbare filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés sécables, 10 mg	G	
BISOPROLOL APOTEX 5 mg APOTEX ATC: C07AB07					
B-15	1705-813 1705-813	56 deelbare filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés sécables, 5 mg	G	
BISOPROLOL EG 10 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: C07AB07					
B-15	3495-546 3495-546	60 tabletten, 10 mg	60 comprimés, 10 mg	G	
BISOPROLOL EG 5 mg (Impexeco) IMPEXECO ATC: C07AB07					
B-15	3495-884 3495-884	60 tabletten, 5 mg	60 comprimés, 5 mg	G	
B-15	3495-538 3495-538	100 tabletten, 5 mg	100 comprimés, 5 mg	G	
B-15 *	7716-616	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
B-15 **	7716-616	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
B-15 ***	7716-616	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	
BREXINE CHIESI ATC: M01AC01					
B-63	0382-663 0382-663	30 tabletten, 20 mg	30 comprimés, 20 mg	R	
B-63 *	0739-151	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
B-63 **	0739-151	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
B-63 ***	0739-151	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	

BRIXINE DRYFIZ		CHIESI		ATC: M01AC01	
B-63	1461-805 1461-805	30 bruistabletten, 20 mg	30 comprimés effervescents, 20 mg	R	
B-63 *	0747-964	1 bruistablet, 20 mg	1 comprimé effervescent, 20 mg	R	
B-63 **	0747-964	1 bruistablet, 20 mg	1 comprimé effervescent, 20 mg	R	
B-63 ***	0747-964	1 bruistablet, 20 mg	1 comprimé effervescent, 20 mg	R	
COZAAR 100 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09CA01	
B-224	2866-721 2866-721	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	R	
B-224 *	0755-587	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 **	0755-587	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 ***	0755-587	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
COZAAR PLUS FORTE 100/25 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09DA01	
B-224	2883-437 2883-437	98 filmomhulde tabletten, 100 mg / 25 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg / 25 mg	R	
B-224 *	0754-614	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	R	
B-224 **	0754-614	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	R	
B-224 ***	0754-614	1 filmomhulde tablet, 100 mg/ 25 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg/ 25 mg	R	
COZAAR (IMPEXECO) 100 mg		IMPEXECO		ATC: C09CA01	
B-224	2990-901 2990-901	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	R	
B-224 *	7700-784	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 **	7700-784	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 ***	7700-784	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
COZAAR (IMPEXECO) 50 mg		IMPEXECO		ATC: C09CA01	
B-224	2990-893 2990-893	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg	R	
B-224 *	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
B-224 **	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
B-224 ***	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
ESCIDIVULE 10 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: N06AB10	
B-73	3164-522 3164-522	30 omhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés enrobés, 10 mg	G	
ESCIDIVULE 20 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: N06AB10	
B-73	3164-514 3164-514	30 omhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés enrobés, 20 mg	G	
ESCITALOPRAM TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3092-376 3092-376	60 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	60 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-73	3092-384 3092-384	100 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	100 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	
B-73 *	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	
B-73 **	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	
B-73 ***	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	

ESCITALOPRAM TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3092-400 3092-400	100 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	100 comprimés orodispersibles, 20 mg	G	
B-73 *	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
B-73 **	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
B-73 ***	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	
FORENE		ABBVIE		ATC: N01AB06	
A-30 *	0734-731 0734-731	1 fles 250 ml oplossing voor inhalatiedamp, 250 ml 1 mL oplossing voor inhalatiedamp, 250 mL	1 flacon 250 ml solution pour inhalation par vapeur, 250 ml 1 mL solution pour inhalation par vapeur, 250 mL		
A-30 **	0734-731	1 mL oplossing voor inhalatiedamp, 250 mL	1 mL solution pour inhalation par vapeur, 250 mL		
KREDEX 25 mg		CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL		ATC: C07AG02	
B-16	0482-554 0482-554	56 tabletten, 25 mg	56 comprimés, 25 mg	R	
B-16 *	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-16 **	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-16 ***	0736-074	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
KREDEX 25 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C07AG02	
B-16	2107-977 2107-977	56 tabletten, 25 mg	56 comprimés, 25 mg	R	
B-16 *	0775-734	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-16 **	0775-734	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
B-16 ***	0775-734	1 tablet, 25 mg	1 comprimé, 25 mg	R	
KREDEX 6,25 mg		CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL		ATC: C07AG02	
B-16	1251-917 1251-917	56 tabletten, 6,25 mg	56 comprimés, 6,25 mg	R	
B-16 *	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	
B-16 **	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	
B-16 ***	0763-060	1 tablet, 6,25 mg	1 comprimé, 6,25 mg	R	
LATANOPROST APOTEX 0,005 %		APOTEX		ATC: S01EE01	
B-168	2886-455 2886-455	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	G	
B-168 *	0754-283	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	G	
B-168 **	0754-283	1 container met druppelpipet 2,5 mL oogdruppels, oplossing, 50 µg/mL	1 flacon compte-gouttes 2,5 mL collyre en solution, 50 µg/mL	G	
LOORTAN 100 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09CA01	
B-224	2867-471 2867-471	98 filmomhulde tabletten, 100 mg	98 comprimés pelliculés, 100 mg	R	
B-224 *	0755-462	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 **	0755-462	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
B-224 ***	0755-462	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	
LOORTAN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: C09CA01	
B-224	2866-572 2866-572	98 filmomhulde tabletten, 50 mg	98 comprimés pelliculés, 50 mg	R	
B-224 *	0755-470	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	

B-224 **	0755-470	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
B-224 ***	0755-470	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	
MITOMYCIN ACCORD HEALTHCARE 10 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01DC03	
A-25	3430-279	5 injectieflacons 10 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 10 mg	5 flacons injectables 10 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 10 mg	G	
MITOMYCIN ACCORD HEATHCARE 2 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01DC03	
A-25	3430-311	10 injectieflacons 2 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 2 mg	10 flacons injectables 2 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 2 mg	G	
MITOMYCIN ACCORD HEATHCARE 20 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L01DC03	
A-25	3430-295	5 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 20 mg	5 flacons injectables 20 mg poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 20 mg	G	
MITOMYCIN-C KYOWA 10 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
A-25	0827-600	3 injectieflacons 10 mg poeder voor oplossing voor injectie, 10 mg	3 flacons injectables 10 mg poudre pour solution injectable, 10 mg		
MITOMYCIN-C KYOWA 2 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
A-25	0057-679	10 injectieflacons 2 mg poeder voor oplossing voor injectie, 2 mg	10 flacons injectables 2 mg poudre pour solution injectable, 2 mg		
MITOMYCIN-C KYOWA 20 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: L01DC03	
A-25	0856-054	2 injectieflacons 20 mg poeder voor oplossing voor injectie, 20 mg	2 flacons injectables 20 mg poudre pour solution injectable, 20 mg		
PIROMED DISPERS		AMOPHAR		ATC: M01AC01	
B-63	1395-698 1395-698	30 dispergeerbare tabletten, 20 mg	30 comprimés dispersibles, 20 mg	G	
B-63 *	0747-881	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	G	
B-63 **	0747-881	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	G	
B-63 ***	0747-881	1 dispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé dispersible, 20 mg	G	
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03	
B-41	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R	
B-41 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
B-41 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
B-41 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03	
B-41	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA03	
B-41	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G	
SALAZOPYRINE EC 500 mg		PFIZER		ATC: A07EC01	
B-55	0128-835 0128-835	100 maagsapresistente tabletten, 500 mg	100 comprimés gastro-résistants, 500 mg		
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

TERBINAFINE BIORGA 250 mg		LABORATOIRE BAILLEUL BENELUX		ATC: D01BA02	
B-134	2647-063 2647-063	56 tabletten, 250 mg	56 comprimés, 250 mg	G	
TERBINAFINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: D01BA02	
B-134	2199-297 2199-297	14 tabletten, 250 mg	14 comprimés, 250 mg	G	
B-134	2199-305 2199-305	56 tabletten, 250 mg	56 comprimés, 250 mg	G	
B-134	2618-957 2618-957	98 tabletten, 250 mg	98 comprimés, 250 mg	G	
B-134 *	0780-353	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	
B-134 **	0780-353	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	
B-134 ***	0780-353	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	
TOTALIP 10 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	3022-662 3022-662	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
TOTALIP 20 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	3022-779 3022-779	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
TOTALIP 40 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	3022-795 3022-795	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
TOTALIP 80 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	3022-811 3022-811	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
TRADONAL		MEDA PHARMA		ATC: N02AX02	
B-56	1652-312 1652-312	30 bruistabletten, 50 mg	30 comprimés effervescents, 50 mg	R	
B-56 *	0767-798	1 bruistablet, 50 mg	1 comprimé effervescent, 50 mg	R	
B-56 **	0767-798	1 bruistablet, 50 mg	1 comprimé effervescent, 50 mg	R	
B-56 ***	0767-798	1 bruistablet, 50 mg	1 comprimé effervescent, 50 mg	R	
TRAMIUM 100 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: N02AX02	
B-56	2044-949 2044-949	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	30 gélules à libération prolongée, 100 mg	G	
B-56 *	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	
B-56 **	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	
B-56 ***	0774-901	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	G	
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA01	
B-41	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	

ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01
B-41	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R		
B-41 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
B-41 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
B-41 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01
B-41	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R		
ZYPREXA 10 mg		ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03
B-72	1302-926 1302-926	28 omhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés enrobés, 10 mg	R		
ZYPREXA 5 mg		ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03
B-72	1302-892 1302-892	28 omhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés enrobés, 5 mg	R		
ZYPREXA VELOTAB 10 mg		ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03
B-72	1718-279 1718-279	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	R		
ZYPREXA VELOTAB 5 mg		ELI LILLY BENELUX				ATC: N05AH03
B-72	1718-253 1718-253	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	R		
ZYRTEC		UCB PHARMA				ATC: R06AE07
Cs-7	0847-806 0847-806	20 filmomhulde tabletten, 10 mg	20 comprimés pelliculés, 10 mg	R		
Cs-7	1678-721 1678-721	40 filmomhulde tabletten, 10 mg	40 comprimés pelliculés, 10 mg	R		
Cs-7 *	0730-846	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R		
Cs-7 **	0730-846	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R		
Cs-7 ***	0730-846	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R		
ZYRTEC (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: R06AE07
Cs-7	1690-130 1690-130	20 filmomhulde tabletten, 10 mg	20 comprimés pelliculés, 10 mg	R		
Cs-7	1764-471 1764-471	40 filmomhulde tabletten, 10 mg	40 comprimés pelliculés, 10 mg	R		
Cs-7 *	0773-168	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R		
Cs-7 **	0773-168	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R		
Cs-7 ***	0773-168	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 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 <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegem Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AMLOGAL DIVULE 10 mg			LABORATOIRES SMB		ATC: C08CA01			
	0780-866	28 omhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés enrobés, 10 mg		4,27	4,27		
B-20 *	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1968	0,1968		
B-20 **	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1618	0,1618		
B-20 ***	0780-866	1 omhulde tablet, 10 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg	G	0,1957	0,1957	0,0404	0,0675
COZAAR (IMPEXECO) 50 mg			IMPEXECO		ATC: C09CA01			
	7700-776	56 filmomhulde tabletten, 50 mg	56 comprimés pelliculés, 50 mg		12,77	12,77		
B-224 *	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,2943	0,2943	+0,0000	+0,0000
B-224 **	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,2418	0,2418		
B-224 ***	7700-776	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	R	0,2926	0,2926	0,0605	0,1007
ESCITALOPRAM TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10			
	7707-227	30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	30 comprimés orodispersibles, 10 mg		5,53	5,53		
B-73 *	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2380	0,2380		
B-73 **	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,1953	0,1953		
B-73 ***	7707-227	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	0,2364	0,2364	0,0490	0,0813
ESCITALOPRAM TEVA 20 mg			TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10			
	7707-243	30 orodispergeerbare tabletten, 20 mg	30 comprimés orodispersibles, 20 mg		5,53	5,53		
B-73 *	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2380	0,2380		
B-73 **	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,1953	0,1953		
B-73 ***	7707-243	1 orodispergeerbare tablet, 20 mg	1 comprimé orodispersible, 20 mg	G	0,2364	0,2364	0,0490	0,0813

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

a) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOLE EG 15 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC03	
B-48	2727-402	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	
	2727-402				
B-48 *	0798-355	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
B-48 **	0798-355	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
B-48 ***	0798-355	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	

LANSOPRAZOLE EG 30 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC03	
B-48	2727-410 2727-410	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	
B-48 *	0798-363	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
B-48 **	0798-363	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	
B-48 ***	0798-363	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	

b) In § 30000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 30000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOL APOTEX 15 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-516 2248-516	28 capsules, hard, 15 mg	28 gélules, 15 mg	G	
LANSOPRAZOL APOTEX 30 mg		APOTEX		ATC: A02BC03	
C-31	2248-482 2248-482	28 capsules, hard, 30 mg	28 gélules, 30 mg	G	
LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
C-31	2328-540 2328-540	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	

c) In § 51000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 51000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MONTELUKAST MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: R03DC03	
B-241	2760-502 2760-502	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 710000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 710000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
OMNISCAN		GE HEALTHCARE		ATC: V08CA03	
B-179 *	0743-146	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml		
B-179 **	0743-146	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution injectable, 287 mg/mL		

OMNISCAN		GE HEALTHCARE		ATC: V08CA03	
B-179 *	0743-138	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		
	0743-138	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 287 mg/mL		
B-179 **	0743-138	1 injectieflacon 15 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 flacon injectable 15 mL solution injectable, 287 mg/mL		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml		GE HEALTHCARE		ATC: V08CA03	
B-179 *	0782-763	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml		
	0782-763	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 287 mg/mL		
B-179 **	0782-763	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 287 mg/mL		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml		GE HEALTHCARE		ATC: V08CA03	
B-179 *	0782-755	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml		
	0782-755	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 287 mg/mL		
B-179 **	0782-755	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 287 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 287 mg/mL		

b) in § 710000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 710000

De specialiteit komt slechts in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven is :

- voor de onderzoeken voor lokalisatie in de schedel en/of de wervelkolom;
- voor de onderzoeken naar aanleiding van primaire en secundaire levertumoren, alsook bij de onderzoeken in geval van primaire tumorpathologie van de beenderen en van de weke delen.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend-arts.

c) in § 1280200, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 1280200

De specialiteit wordt terugbetaald als ze wordt gebruikt bij de opsporing en diagnose door beeldvorming met nucleaire magnetische resonantie van leverletsels in geval van een vermoeden van een tumor of metastase en als een echografie en een tomodynamometrie

b) au § 710000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 710000

La spécialité ne fait l'objet d'un remboursement que si elle a été prescrite :

- pour les examens de localisation crânienne et/ou spinale;
- pour les examens des tumeurs hépatiques primitives et secondaires ainsi que de la pathologie tumorale primitive de l'os et des parties molles.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Les pièces justificatives doivent être tenues par le médecin à la disposition du médecin-conseil.

c) au § 1280200, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 1280200

La spécialité est remboursée si elle est utilisée pour la détection et le diagnostic par imagerie par résonance magnétique nucléaire des lésions hépatiques en cas de suspicion de tumeur ou de métastase lorsque l'échographie et la tomodynamométrie sont insuffisamment

ontoereikend zijn.

Voor het aantal vergoedbare verpakkingen (MULTIHANCE) zal rekening worden gehouden met een maximumdosering van 0,05 mmol/kg (0,1 ml/kg van de oplossing 0,5M) per visualisatieprocedure.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De behandelende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan voornoemde voorwaarden wordt voldaan, ter beschikking houden van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

d) § 1280300 wordt geschrapt (MULTIHANCE);

e) in § 1790000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 1790000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven zijn als contrastversterking bij beeldvorming door magnetische resonantie (MRI), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) MRI nomenclatuurnummer 459410-459421;
- 2) diagnostiek van nierletsel;
- 3) Correcte dosistoediening, namelijk maximaal 0,2 ml/kg.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

f) In § 2230000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

contributives.

Le nombre de conditionnements remboursables de MULTIHANCE tiendra compte d'une posologie maximale de 0,05 mmol/kg (0,1 ml/kg de la solution 0,5M) par procédure de visualisation.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Les pièces justificatives démontrant que les conditions visées ci-dessus sont remplies doivent être tenues par le médecin traitant à la disposition du médecin-conseil de l'organisme assureur.

d) le § 1280300 est supprimé (MULTIHANCE);

e) au § 1790000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 1790000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été prescrite pour le renforcement du contraste pour l'imagerie par résonance magnétique (IRM), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

- 1) numéro de nomenclature IRM 459410-459421;
- 2) diagnostique d'une lésion rénale ;
- 3) Une administration de la dose correcte, à savoir au maximum 0,2 ml/kg.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

f) Au § 2230000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ARICEPT (PI-PHARMA) 10 mg		PI-PHARMA		ATC: N06DA02	
B-254	3007-671 3007-671	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	R	

B-254 *	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-254 **	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-254 ***	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
ARICEPT (PI-PHARMA) 5 mg		PI-PHARMA		ATC: N06DA02	
B-254	2990-992	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	R	
	2990-992				
B-254	3007-663	98 filmomhulde tabletten, 5 mg	98 comprimés pelliculés, 5 mg	R	
	3007-663				
B-254 *	7700-818	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	
B-254 **	7700-818	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	
B-254 ***	7700-818	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	

g) In § 2230000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

g) Au § 2230000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs	Basis v tegem Base de remb.	I	II
ARICEPT (PI-PHARMA) 10 mg		PI-PHARMA		ATC: N06DA02				
	7700-826	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg		18,55	14,14		
B-254 *	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,4275	0,3259	+0,1016	+0,1016
B-254 **	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,3511	0,2677		
B-254 ***	7700-826	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	0,4111	0,3218	0,1562	0,2009

h) In § 2270101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 2270101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOLEDRONIC ACID TEVA 4 mg/5 ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA08	
	7701-493	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml		
A-81 *	7701-493	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,8 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,8 mg/mL	G	
A-81 **	7701-493	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,8 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,8 mg/mL	G	

i) In § 2270102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 2270102, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOLEDRONIC ACID TEVA 4 mg/5 ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA08	
	7701-493	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml		
B-279 *	7701-493	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,8 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,8 mg/mL	G	
B-279 **	7701-493	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 0,8 mg/mL	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 0,8 mg/mL	G	

j) In § 2270200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 2270200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOLEDRONIC ACID TEVA 4 mg/5 ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA08	
B-279	3007-689	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 0,8 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 0,8 mg/ml	G	
	3007-689				

k) In § 2500000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

k) Au § 2500000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LUMIGAN 0,1 mg/ml		ALLERGAN		ATC: S01EE03	
B-168	2719-482	3 containers met druppelpipet 3 ml oogdruppels, oplossing, 0,1 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 3 ml collyre en solution, 0,1 mg/ml	R	
	2719-482				
B-168 *	0757-245	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,1 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,1 mg/mL	R	
B-168 **	0757-245	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,1 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,1 mg/mL	R	
LUMIGAN 0,3 mg/ml		ALLERGAN		ATC: S01EE03	
B-168	1684-315	3 containers met druppelpipet 3 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 3 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml	R	
	1684-315				
B-168 *	0772-723	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL	R	
B-168 **	0772-723	1 container met druppelpipet 3 mL oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 3 mL collyre en solution, 0,3 mg/mL	R	

l) § 2500000 wordt geschrapt ;

l) le § 2500000 est supprimé ;

m) In § 2710100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 180 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-203	2827-269	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 360 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 360 µg/ml		
	2827-269				
B-203 *	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		
B-203 **	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 180 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-203	2827-269	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 360 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 360 µg/ml		
	2827-269				
B-203 *	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		
B-203 **	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PEGASYS 180 µg/0,5 ml		ROCHE		ATC: L03AB11	
B-285	2827-269	4 voorgevulde pennen 0,5 ml oplossing voor injectie, 360 µg/ml	4 stylos pré-remplis 0,5 ml solution injectable, 360 µg/ml		
	2827-269				
B-285 *	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		
B-285 **	7701-055	1 voorgevulde pen 0,5 mL oplossing voor injectie, 360 µg/mL	1 stylo prérempli 0,5 mL solution injectable, 360 µg/mL		

p) In § 2880000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

p) Au § 2880000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EBIXA 10 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: N06DX01	
B-254	3209-939 3209-939	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	
B-254 *	7708-753	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-254 **	7708-753	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-254 ***	7708-753	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	

q) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

q) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
A-125	2328-524 2328-524	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	
A-125 *	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
A-125 **	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
A-125 ***	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	

r) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
A-126	2328-524 2328-524	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	
A-126 *	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
A-126 **	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	
A-126 ***	7718-489	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	

s) in § 3600100, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

s) au § 3600100, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 3600100

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is

Paragraphe 3600100

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en angiographie par résonance magnétique (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont

voldaan:

1) MRA nomenclatuurnummers 459432-459443 en 459454-459465;

2) Arteriële beeldvorming in het gebied van cerebrum, hals, thorax (met uitsluiting van longen en inclusief dynamische en laattijdige aankleuring van het hart), abdomen, pelvis en bovenbeen;

3) Correcte dosistoediening, namelijk bij instelling van 1 enkel veld (FOV: field of view): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 7,5 ml; = 75 kg: 1 spuit van 10 ml. Bij instelling van meer dan 1 veld (FOV): voor een lichaamsgewicht < 75 kg: 1 spuit van 15 ml; = 75 kg: 1 spuit van 20 ml. Voor CE-MRA van het hart is de aanbevolen dosis 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

t) in § 3600200, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 3600200

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

1) hetzij MR nomenclatuurnummer 459395-459406 hetzij 459491-459502;

2) MR-beeldvorming van cerebrale of spinale regio;

3) correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht < 75 kg maximaal 20 ml in 1 à 2 injecties; voor een lichaamsgewicht 75 kg maximaal 40 ml in 1 à 2 injecties.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

remplies simultanément :

1) Les numéros de nomenclature de la MRA 459432-459443 et 459454-459465;

2) Imagerie artérielle dans la région cérébrale, la région du cou, du thorax (en excluant les poumons et en incluant une visualisation dynamique et tardive du cœur), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse ;

3) Une administration de la dose correcte, à savoir visualisation d'un seul champ de vision (FOV : field of view) : pour un poids corporel < 75 kg : 1 seringue de 7,5 ml ; = 75 kg: 1 seringue de 10 ml. Visualisation de plus de 1 champ de vision (FOV): pour un poids corporel < 75 kg: 1 seringue de 15 ml; = 75 kg: 1 seringue de 20 ml. Pour la CE-MRA du cœur, la dose recommandée est de 0,1 mg/kg de poids corporel.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

t) au § 3600200, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 3600200

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

1) soit le numéro de nomenclature MR le 459395- 459406 soit le 459491-459502 ;

2) imagerie MR de la région cérébrale ou spinale ;

3) une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel de < 75 kg 20 ml au maximum en 1 ou 2 injections; pour un poids corporel de 75 kg 40 ml au maximum en 1 ou 2 injections.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

u) in § 3600300, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 3600300

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) MR nomenclatuurnummer 459410-459421;
- 2) MR-beeldvorming van een nierletsel of leverletsel;
- 3) correcte dosistoediening, namelijk 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

v) In § 3680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

u) au § 3600300, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 3600300

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- 1) le numéro de nomenclature de la RM 459410- 459421 ;
- 2) imagerie RM d'une lésion rénale ou lésion hépatique;
- 3) une administration de la dose correcte, à savoir 0,1 ml/kg de poids corporel.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

v) Au § 3680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
COSOPT OCUMETER PLUS 20 mg/5 mg		SANTEN		ATC: S01ED51	
B-168	1632-272	3 containers met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 5 mg/ml / 20 mg/ml	3 flacons compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 5 mg/ml / 20 mg/ml	R	
	1632-272				
B-168 *	0770-552	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	R	
B-168 **	0770-552	1 container met druppelpipet 5 mL oogdruppels, oplossing, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	1 flacon compte-gouttes 5 mL collyre en solution, 5 mg/mL/ 20 mg/mL	R	

w) § 3920000 wordt geschrapt (OMNISCAN);

w) le § 3920000 est supprimé (OMNISCAN);

x) in § 3930000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 3930000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven zijn als contrastversterking bij

x) au § 3930000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 3930000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été prescrite pour le renforcement du contraste en

kernspinresonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

angiographie par résonance magnétique (CE-MRA : contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

1) MRA nomenclatuurnummer 459432-459443;

1) le numéro de nomenclature de la MRA 459432-459443 ;

2) Arteriële beeldvorming in het gebied van hals, thorax (met uitsluiting van hart en longen), abdomen, pelvis en bovenbeen;

2) Imagerie artérielle dans la région du cou, du thorax (en excluant le coeur et les poumons), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse ;

3) Correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht:

3) Une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel :

<= 50 kg: 1 à 2 fl. van 10 ml; of 2 à 4 eenheden van 5ml

<= 50 kg: 1 à 2 fl. de 10 ml ; ou 2 à 4 unités de 5ml

<= 75 kg: 1 à 2 fl. van 15 ml of sp. van 15 ml; of 3 à 6 eenheden van 5ml

<= 75 kg: 1 à 2 fl. de 15 ml ou ser. de 15 ml; ou 3 à 6 unités de 5ml

> 75 kg: 1 à 2 fl. van 20 ml of sp. van 20 ml; of 4 à 8 eenheden van 5ml

> 75 kg: 1 à 2 fl. de 20 ml ou ser. de 20 ml ; ou 4 à 8 unités de 5ml

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende geneesheer moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

y) In § 4010000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

y) Au § 4010000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CELEBREX 200 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: M01AH01	
B-250	3309-242 3309-242	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	
B-250 *	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
B-250 **	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
B-250 ***	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	

z) In § 4250000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

z) Au § 4250000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EXJADE 125 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: V03AC03	
	0785-592	84 disperseerbare tabletten, 125 mg	84 comprimés dispersibles, 125 mg		
A-35 *	0785-592	1 disperseerbare tablet, 125 mg	1 comprimé dispersible, 125 mg		
A-35 **	0785-592	1 disperseerbare tablet, 125 mg	1 comprimé dispersible, 125 mg		
EXJADE 250 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: V03AC03	
	0785-600	84 disperseerbare tabletten, 250 mg	84 comprimés dispersibles, 250 mg		
A-35 *	0785-600	1 disperseerbare tablet, 250 mg	1 comprimé dispersible, 250 mg		
A-35 **	0785-600	1 disperseerbare tablet, 250 mg	1 comprimé dispersible, 250 mg		
EXJADE 500 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: V03AC03	
	0785-618	84 disperseerbare tabletten, 500 mg	84 comprimés dispersibles, 500 mg		
A-35 *	0785-618	1 disperseerbare tablet, 500 mg	1 comprimé dispersible, 500 mg		
A-35 **	0785-618	1 disperseerbare tablet, 500 mg	1 comprimé dispersible, 500 mg		

aa) In § 5020000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

aa) Au § 5020000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
CELEBREX 200 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: M01AH01	
B-250	3309-242	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	
	3309-242				
B-250 *	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
B-250 **	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	
B-250 ***	7715-170	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	

ab) In § 6570000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ab) Au § 6570000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANASTROZOLE ACCORD HEALTHCARE 1 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG03	
A-107	2955-144	28 filmomhulde tabletten, 1 mg	28 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2955-144				
A-107	2955-219	98 filmomhulde tabletten, 1 mg	98 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
	2955-219				
A-107 *	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
A-107 **	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
A-107 ***	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
LETROZOLE ACCORD HEALTHCARE 2,5 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG04	
A-107	2950-764	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	
	2950-764				

ac) in § 6610000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 6610000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) MR nomenclatuurnummer 459476-459480;
- 2) MR-beeldvorming gebruikt bij de opsporing en diagnose van borstletsels in geval van een vermoeden van een tumor, als een echografie en een mammografie ontoereikend zijn;
- 3) correcte dosistoediening, namelijk 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

ad) in § 6620000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 6620000

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

- 1) MR nomenclatuurnummer 459513-459524;
- 2) MR-beeldvorming gebruikt bij de opsporing van infectieuze aandoeningen van bot en van bot –en weke delen tumoren.
- 3) correcte dosistoediening, namelijk 0,1 ml/kg lichaamsgewicht.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

ac) au § 6610000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 6610000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- 1) numéro de nomenclature de la RM : 459476-459480;
- 2) imagerie RM utilisée pour le dépistage et le diagnostic de lésions du sein, en cas de suspicion de tumeur, lorsqu'une échographie et une mammographie sont inadéquates;
- 3) une administration de la dose correcte, à savoir 0,1 ml/kg de poids corporel.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

ad) au § 6620000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 6620000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

- 1) numéro de nomenclature de la RM : 459513-459524;
- 2) imagerie RM utilisée pour le dépistage des infections osseuses et des tumeurs des tissus mous et osseux.
- 3) une administration de la dose correcte, à savoir 0,1 ml/kg de poids corporel.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

ae) in § 7290100, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

ae) au § 7290100, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 7290100

Paragraphe 7290100

De specialiteit komt slechts in aanmerking voor terugbetaling indien ze voorgeschreven is:

La spécialité ne fait l'objet d'un remboursement que si elle a été prescrite:

- voor de onderzoeken voor lokalisatie in de schedel en/of de wervelkolom;
- voor de onderzoeken naar aanleiding van primaire en secundaire levertumoren, alsook bij de onderzoeken in geval van primaire tumorpathologie van de beenderen en van de weke delen.

- pour les examens de localisation crânienne et/ou spinale;
- pour les examens des tumeurs hépatiques primitives et secondaires ainsi que de la pathologie tumorale primitive de l'os et des parties molles.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend-arts.

Les pièces justificatives doivent être tenues par le médecin à la disposition du médecin-conseil.

af) in § 7290200, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

af) au § 7290200, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 7290200

Paragraphe 7290200

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie angiografie (CE-MRA: contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en angiographie par résonance magnétique (CE-MRA : contrast enhanced magnetic resonance imaging-angiography), lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

1) MRA nomenclatuurnummers 459432-459443 of 459454-459465;

1) Les numéros de nomenclature de la MRA 459432-459443 ou 459454-459465;

2) Arteriële beeldvorming in het gebied van cerebrum, hals, thorax (met uitsluiting van longen en inclusief dynamische en laattijdige aankleuring van het hart), abdomen, pelvis en bovenbeen;

2) Imagerie artérielle dans la région cérébrale, la région du cou, du thorax (en excluant les poumons et en incluant une visualisation dynamique et tardive du cœur), de l'abdomen, du bassin et de la cuisse ;

3) Correcte dosistoediening, namelijk voor een lichaamsgewicht:

3) Une administration de la dose correcte, à savoir pour un poids corporel:

< of = 50 kg: 1 tot 2 fl. van 10 ml; of 2 à 4 eenheden van 5ml

< ou = 50 kg: 1 à 2 fl. de 10 ml ; ou 2 à 4 unités de 5ml

< of = 75 kg: 1 tot 2 fl. van 15 ml of sp. van 15 ml; of 3 à 6 eenheden van 5ml

< ou = 75 kg: 1 à 2 fl. de 15 ml ou ser. de 15 ml; ou 3 à 6 unités de 5ml

> 75 kg: 1 tot 2 fl. van 20 ml of sp. van 20 ml; of 4 à 8 eenheden van 5ml

> 75 kg: 1 à 2 fl. de 20 ml ou ser. de 20 ml ; ou 4 à 8 unités de 5ml

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

ag) in § 7290300, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

ag) au § 7290300, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 7290300

Paragraphe 7290300

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément:

1) MR nomenclatuurnummer 459410-459421;

1) le numéro de nomenclature de la RM 459410-459421;

2) MR-beeldvorming van een nierletsel;

2) imagerie RM d'une lésion rénale;

3) correcte dosistoediening, namelijk 0,2 ml/kg lichaamsgewicht.

3) une administration de la dose correcte, à savoir 0,2 ml/kg de poids corporel.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

ah) in § 7290400, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

ah) au § 7290400, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraaf 7290400

Paragraphe 7290400

De specialiteit komt in aanmerking voor terugbetaling indien ze toegediend is als contrastversterking bij magnetische resonantie-beeldvorming, indien gelijktijdig aan de volgende 3 voorwaarden is voldaan:

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle a été administrée pour le renforcement du contraste en imagerie par résonance magnétique, lorsque les 3 conditions suivantes sont remplies simultanément :

1) MR nomenclatuurnummer 459476-459480;

1) numéro de nomenclature de la RM : 459476-459480;

2) MR-beeldvorming gebruikt bij de opsporing en diagnose van borstletsels in geval van een vermoeden van een tumor, als een echografie en een mammografie ontoereikend zijn;

2) imagerie RM utilisée pour le dépistage et le diagnostic de lésions du sein, en cas de suspicion de tumeur, lorsqu'une échographie et une mammographie sont inadéquates;

3) correcte dosistoediening, namelijk 0,2 ml/kg lichaamsgewicht.

3) une administration de la dose correcte, à savoir 0,2 ml/kg de poids corporel.

Er dient steeds voor de laagste mogelijke dosis te worden gekozen die een duidelijke beeldvorming toelaat.

Il faut toujours choisir la posologie la plus basse qui permettra une imagerie claire.

De voorschrijvende arts moet de bewijsstukken, waaruit blijkt dat aan alle voornoemde voorwaarden wordt voldaan, desgevraagd bezorgen aan de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling.

Le médecin prescripteur doit pouvoir fournir, sur demande du médecin-conseil de l'organisme assureur, les pièces justificatives qui montrent que toutes les conditions ci-dessus sont remplies.

ai) In § 7520000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ai) Au § 7520000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANASTROZOLE ACCORD HEALTHCARE 1 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG03	
A-115	2955-144 2955-144	28 filmomhulde tabletten, 1 mg	28 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
A-115	2955-219 2955-219	98 filmomhulde tabletten, 1 mg	98 comprimés pelliculés, 1 mg	G	
A-115 *	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
A-115 **	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
A-115 ***	0750-398	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	
LETROZOLE ACCORD HEALTHCARE 2,5 mg		ACCORD HEALTHCARE		ATC: L02BG04	
A-115	2950-764 2950-764	30 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	30 comprimés pelliculés, 2,5 mg	G	

aj) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R	
A-45 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G	

SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 10 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-662 3022-662	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
TOTALIP 20 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-779 3022-779	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 40 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-795 3022-795	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
TOTALIP 80 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-811 3022-811	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G		
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R		
ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R		
A-45 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R		

ak) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R		
A-45 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		
A-45 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		
A-45 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		
PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R		

PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G		
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 10 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-662 3022-662	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
TOTALIP 20 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-779 3022-779	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 40 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-795 3022-795	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
TOTALIP 80 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-811 3022-811	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G		
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R		
ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R		
A-45 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)						
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs		
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R		
A-45 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		
A-45 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		
A-45 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R		

PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R		
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA03
A-45	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G		
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 10 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-662 3022-662	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
TOTALIP 20 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-779 3022-779	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
TOTALIP 40 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-795 3022-795	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G		
TOTALIP 80 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	3022-811 3022-811	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G		
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R		
ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R		
A-45 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
A-45 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R		
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01
A-45	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R		

am) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten
geschrapd:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)	
A-45	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R	

A-45 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G	
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
TOTALIP 10 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	3022-662 3022-662	84 filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
TOTALIP 20 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	3022-779 3022-779	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
TOTALIP 40 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	3022-795 3022-795	84 filmomhulde tabletten, 40 mg	84 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
TOTALIP 80 mg (IMPEXECO)		IMPEXECO		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	3022-811 3022-811	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R	
A-45 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
A-45 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
A-45 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R	

an) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

an) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PRAREDUCT 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	3142-411 3142-411	98 tabletten, 40 mg	98 comprimés, 40 mg	R	
A-45 *	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 **	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
A-45 ***	7708-761	1 tablet, 40 mg	1 comprimé, 40 mg	R	
PRAVASINE 20 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	0377-242 0377-242	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
PRAVASTATINE APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA03	
A-45	2162-576 2162-576	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	G	
SIMVASTATIN SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	3546-678 3546-678	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
ZOCOR 20 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	0676-601 0676-601	28 tabletten, 20 mg	28 comprimés, 20 mg	R	
ZOCOR 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	1516-657 1516-657	84 tabletten, 20 mg	84 comprimés, 20 mg	R	
A-45 *	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
A-45 **	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
A-45 ***	0766-139	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	R	
ZOCOR 40 mg		MSD BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	1414-853 1414-853	28 tabletten, 40 mg	28 comprimés, 40 mg	R	

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 artikel 1, 2^o, k) en v), die uitwerking hebben met ingang van 1 juni 2018.

Brussel, 13 juni 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 de l'article 1^{er}, 2^o, k) et v), qui produisent ses effets le 1^{er} juin 2018.

Bruxelles, le 13 juin 2018.

M. DE BLOCK