

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/15286]

14 JULI 2022. — 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, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en 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, vooral artikel 71;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 29 maart 2022;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 8 april 2022;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 14 april 2022;

Gelet op de notificatie aan de aanvrager op 20 april 2022;

Gelet op adviesaanvraag binnen 5 dagen, die op 10 juni 2022 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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 – 2022/15286]

14 JUILLET 2022. — 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

Le 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}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié 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, notamment l'article 71;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 29 mars 2022;

Vu les avis de l'inspecteur des finances donnés le 8 avril 2022;

Vu l'accord de la Secrétaire d'Etat du Budget du 14 avril 2022;

Vu la notification au demandeur du 20 avril 2022;

Vu la demande d'avis dans un délai de 5 jours, adressée au Conseil d'Etat le 10 juin 2022, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, 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'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	
AIRFLUSAL SPRAYHALER 25 µg/250 µg SANDOZ ATC: R03AK06					
B-245	3662-186	120 doses aérosol, suspensie, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
	3662-186				
B-245 *	7721-301	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
B-245 **	7721-301	1 vernevelaar, 25 µg/dosis/ 250 µg/dosis	1 nébulisateur, 25 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
ASA 100 EG 100 mg EUROGENERICS ATC: B01AC06					
B-293	3546-959	100 maagsapresistente tabletten, 100 mg	100 comprimés gastro-résistants, 100 mg		
	3546-959				
B-293	3040-532	168 maagsapresistente tabletten, 100 mg	168 comprimés gastro-résistants, 100 mg		
	3040-532				
ATENOLOL/CHLORTALIDONE EG 50/12,5 mg EUROGENERICS ATC: C07CB03					
B-15	1480-458	56 tabletten, 50 mg / 12,5 mg	56 comprimés, 50 mg / 12,5 mg	G	
	1480-458				
ATORVASTATINE EUROGENERICS 10 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05					
B-41	2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
	2981-751				
B-41	2990-745	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
	2990-745				
B-41 *	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-41 **	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
B-41 ***	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 20 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05					
B-41	2981-769	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	2981-769				
B-41	2990-760	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	2990-760				
B-41 *	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
B-41 **	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
B-41 ***	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
AUROCOMBO 50 µg/100 µg AUROBINDO NV ATC: R03AK06					
B-245	4283-834	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis/ 100 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose/ 100 µg/dose	G	
	4283-834				

AUROCOMBO 50 µg/250 µg		AUROBINDO NV		ATC: R03AK06	
B-245	4283-792 4283-792	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis/ 250 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose/ 250 µg/dose	G	
AUROCOMBO 50 µg/500 µg		AUROBINDO NV		ATC: R03AK06	
B-245	4283-735 4283-735	60 doses inhalatiepoeder, 50 µg/dosis/ 500 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 50 µg/dose/ 500 µg/dose	G	
DILTIAZEM RETARD EG 200 mg		EUROGENERICS		ATC: C08DB01	
B-20	3075-819 3075-819	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg	30 gélules à libération prolongée, 200 mg	G	
FLUOXETINE APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: N06AB03	
B-73	1586-296 1586-296	28 capsules, hard, 20 mg	28 gélules, 20 mg	G	
B-73	2282-259 2282-259	84 capsules, hard, 20 mg	84 gélules, 20 mg	G	
B-73 *	0766-410	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	
B-73 **	0766-410	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	
B-73 ***	0766-410	1 capsule, hard, 20 mg	1 gélule, 20 mg	G	
GABAPENTINE MYLAN 400 mg		MYLAN EPD		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: N03AX12	
B-262	2186-633 2186-633	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G	
B-262 *	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	
B-262 **	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	
B-262 ***	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G	
GEMCITABINE EG 38 mg/ml		EUROGENERICS		ATC: L01BC05	
	0796-615	1 injectieflacon 39,5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 38 mg/ml	1 flacon injectable 39,5 ml solution à diluer pour perfusion, 38 mg/ml		
A-24 *	0796-615	1 injectieflacon 39,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 38 mg/mL	1 flacon injectable 39,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 38 mg/mL	R	
A-24 **	0796-615	1 injectieflacon 39,5 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 38 mg/mL	1 flacon injectable 39,5 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 38 mg/mL	R	
GENTAMYCINE B. BRAUN 3 mg/ml		B BRAUN MEDICAL		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01GB03	
	0755-033	10 flessen 120 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/ml	10 flacons 120 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/ml		
B-116 **	0755-033	1 fles 120 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL	1 flacon 120 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL	G	
IRBESARTAN HCT EG 300 mg + 12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA04	
B-224	2990-356 2990-356	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 12,5 mg	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 12,5 mg	G	
B-224 ***	7701-840	1 filmomhulde tablet, 300 mg/ 12,5 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg/ 12,5 mg	G	

IRBESARTAN HCT EG 300 mg + 25 mg		EUROGENERICS		ATC: C09DA04	
B-224	2990-372 2990-372	28 filmomhulde tabletten, 300 mg / 25 mg	28 comprimés pelliculés, 300 mg / 25 mg	G	
IRBESARTAN TEVA 300 mg		AREGA PHARMA		ATC: C09CA04	
B-224	2920-189 2920-189	28 filmomhulde tabletten, 300 mg	28 comprimés pelliculés, 300 mg	G	
ISOTEN 10 mg		MYLAN EPD		ATC: C07AB07	
B-15	0045-153 0045-153	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	R	
B-15	2793-834 2793-834	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	R	
B-15 *	0730-630	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-15 **	0730-630	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
B-15 ***	0730-630	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	R	
ISOTEN 5 mg		MYLAN EPD		ATC: C07AB07	
B-15	1084-003 1084-003	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg	R	
B-15	2793-859 2793-859	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	R	
B-15 *	0741-421	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	
B-15 **	0741-421	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	
B-15 ***	0741-421	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	R	
ISOTEN MINOR 2,5 mg		MYLAN EPD		ATC: C07AB07	
B-15	1554-195 1554-195	28 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	28 comprimés pelliculés, 2,5 mg	R	
B-15	2793-842 2793-842	100 filmomhulde tabletten, 2,5 mg	100 comprimés pelliculés, 2,5 mg	R	
B-15 *	0767-962	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
B-15 **	0767-962	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
B-15 ***	0767-962	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	R	
OFLOXACINE EG 200 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: J01MA01	
	0775-536	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	10 comprimés pelliculés, 200 mg		
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	
ONDANSETRON ACCORD HEALTHCARE 2 mg/ml		ACCORD HEALTHCARE		ATC: A04AA01	
	0750-364	5 ampullen 4 ml oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/ml	5 ampoules 4 ml solution pour perfusion et injection, 2 mg/ml		
B-200 *	0750-364	1 ampul 4 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL	G	
B-200 **	0750-364	1 ampul 4 mL oplossing voor infusie en injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 4 mL solution pour perfusion et injection, 2 mg/mL	G	
PLENDIL 10 mg Retard		ASTRAZENECA		ATC: C08CA02	
B-20	0659-904 0659-904	28 tabletten met verlengde afgifte, 10 mg	28 comprimés à libération prolongée, 10 mg	R	

B-20 *	0732-024	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	R	
B-20 **	0732-024	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	R	
B-20 ***	0732-024	1 tablet met verlengde afgifte, 10 mg	1 comprimé à libération prolongée, 10 mg	R	
PROPRANOLOL EG RETARD 160 mg EUROGENERICS ATC: C07AA05					
B-14	0468-819 0468-819	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 160 mg	56 gélules à libération prolongée, 160 mg	G	
RAMIPRIL EUROGENERICS 5 mg EUROGENERICS ATC: C09AA05					
B-21	2459-345 2459-345	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg	G	
ROSUVASTATINE EG 40 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA07					
B-41	3577-210 3577-210	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
SPIRONOLACTONE EG 100 mg EUROGENERICS ATC: C03DA01					
B-27	1057-959 1057-959	30 tabletten, 100 mg	30 comprimés, 100 mg	G	
TELMISARTAN EG 40 mg EUROGENERICS ATC: C09CA07					
B-224	3046-307 3046-307	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	28 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
VALTRAN PFIZER ATC: N02AX01					
B-56	1499-185 1499-185	1 container met druppelpipet 60 ml druppels voor oraal gebruik, oplossing, 50 mg/20 druppels / 4 mg/20 druppels	1 flacon compte-gouttes 60 ml solution buvable en gouttes, 50 mg/20 gouttes / 4 mg/20 gouttes	R	
B-56 *	0720-680	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 4 mg/20 druppels/ 50 mg/20 druppels	1 mL solution buvable en gouttes, 4 mg/20 gouttes/ 50 mg/20 gouttes	R	
B-56 **	0720-680	1 mL druppels voor oraal gebruik, oplossing, 4 mg/20 druppels/ 50 mg/20 druppels	1 mL solution buvable en gouttes, 4 mg/20 gouttes/ 50 mg/20 gouttes	R	
VALTRAN RETARD 100/8 PFIZER ATC: N02AX01					
B-56	2086-924 2086-924	60 tabletten met verlengde afgifte, 100 mg / 8 mg	60 comprimés à libération prolongée, 100 mg / 8 mg	R	
B-56 *	0769-885	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg/ 100 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg/ 100 mg	R	
B-56 **	0769-885	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg/ 100 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg/ 100 mg	R	
B-56 ***	0769-885	1 tablet met verlengde afgifte, 8 mg/ 100 mg	1 comprimé à libération prolongée, 8 mg/ 100 mg	R	
VALTRAN RETARD 150/12 PFIZER ATC: N02AX01					
B-56	1682-285 1682-285	30 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg / 12 mg	30 comprimés à libération prolongée, 150 mg / 12 mg	R	
B-56	2086-932 2086-932	60 tabletten met verlengde afgifte, 150 mg / 12 mg	60 comprimés à libération prolongée, 150 mg / 12 mg	R	
B-56 *	0769-893	1 tablet met verlengde afgifte, 12 mg/ 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 12 mg/ 150 mg	R	

B-56 **	0769-893	1 tablet met verlengde afgifte, 12 mg/ 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 12 mg/ 150 mg	R	
B-56 ***	0769-893	1 tablet met verlengde afgifte, 12 mg/ 150 mg	1 comprimé à libération prolongée, 12 mg/ 150 mg	R	

VALTRAN RETARD 50/4		PFIZER		ATC: N02AX01	
B-56	2086-916	60 tabletten met verlengde afgifte, 50 mg / 4 mg	60 comprimés à libération prolongée, 50 mg / 4 mg	R	
	2086-916				
B-56 *	0769-877	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg/ 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg/ 50 mg	R	
B-56 **	0769-877	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg/ 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg/ 50 mg	R	
B-56 ***	0769-877	1 tablet met verlengde afgifte, 4 mg/ 50 mg	1 comprimé à libération prolongée, 4 mg/ 50 mg	R	

VENLAFAXINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX16	
B-73	2549-327	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	G	
	2549-327				

VENLAFAXINE EG 75 mg		EUROGENERICS		ATC: N06AX16	
B-73	2549-293	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	56 gélules à libération prolongée, 75 mg	G	
	2549-293				

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		

ASA 100 EG 100 mg		EUROGENERICS		ATC: B01AC06				
	7705-569	100 maagsapresistente tabletten, 100 mg	100 comprimés gastro-résistants, 100 mg		2,14	2,14		
B-293 *	7705-569	1 maagsapresistente tablet, 100 mg	1 comprimé gastro-résistant, 100 mg		0,0276	0,0276		
B-293 **	7705-569	1 maagsapresistente tablet, 100 mg	1 comprimé gastro-résistant, 100 mg		0,0227	0,0227		
B-293 ***	7705-569	1 maagsapresistente tablet, 100 mg	1 comprimé gastro-résistant, 100 mg		0,0280	0,0280	0,0057	0,0095

DIPRIVAN 1 %		ASPEN PHARMA IRELAND LTD		ATC: N01AX10				
	0744-672	1 voorgevulde spuit 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 seringue préremplie 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml		7,00	7,00		
A-30 *	0744-672	1 voorgevulde spuit 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 seringue préremplie 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL	R	9,0300	9,0300	+0,0000	+0,0000
A-30 **	0744-672	1 voorgevulde spuit 50 mL emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/mL	1 seringue préremplie 50 mL émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/mL	R	7,4200	7,4200		

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	

ESOMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC05	
B-48	2950-830 2950-830	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
B-48	2950-848 2950-848	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
B-48 *	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
B-48 **	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
B-48 ***	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	

ESOMEPRAZOLE EG 40 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC05	
B-48	2950-855 2950-855	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	
B-48 *	0750-554	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	
B-48 **	0750-554	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	
B-48 ***	0750-554	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 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	

ESOMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		ATC: A02BC05	
C-31	2950-814 2950-814	14 maagsapresistente tabletten, 20 mg	14 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
C-31	2950-822 2950-822	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	
C-31 *	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
C-31 **	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	
C-31 ***	0750-547	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

a) In § 440100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 440100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GENTAMYCINE B. BRAUN 3 mg/ml B BRAUN MEDICAL (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01GB03					
A-16 *	0755-033	10 flessen 120 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/ml 1 fles 120 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL	10 flacons 120 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/ml 1 flacon 120 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL	G	

b) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GENTAMYCINE B. BRAUN 3 mg/ml B BRAUN MEDICAL (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01GB03					
B-116 *	0755-033	10 flessen 120 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/ml 1 fles 120 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL	10 flacons 120 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/ml 1 flacon 120 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL	G	

c) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
GENTAMYCINE B. BRAUN 3 mg/ml B BRAUN MEDICAL (zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: J01GB03					
B-116 *	0755-033	10 flessen 120 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/ml 1 fles 120 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 3 mg/mL	10 flacons 120 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/ml 1 flacon 120 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 3 mg/mL	G	

d) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
INVIRASE 500 mg ROCHE ATC: J05AE01					
A-20	2213-122	120 filmomhulde tabletten, 500 mg	120 comprimés pelliculés, 500 mg		
	2213-122				
A-20 *	0782-086	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg		
A-20 **	0782-086	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg		
A-20 ***	0782-086	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg		

REYATAZ 150 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08	
A-20	2208-585 2208-585	60 capsules, hard, 150 mg	60 gélules, 150 mg	R	
A-20 *	0784-215	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	
A-20 **	0784-215	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	
A-20 ***	0784-215	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	R	

e) In § 1640000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

e) Au § 1640000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

GABAPENTINE MYLAN 400 mg		MYLAN EPD		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: N03AX12	
A-5	2186-633 2186-633	100 capsules, hard, 400 mg	100 gélules, 400 mg	G			
A-5 *	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G			
A-5 **	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G			
A-5 ***	0779-264	1 capsule, hard, 400 mg	1 gélule, 400 mg	G			

f) In § 3780000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

f) Au § 3780000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

PEMETREXED HOSPIRA 25 mg/mL		PFIZER		ATC: L01BA04			
A-24 *	7730-690	1 injectieflacon 4 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution à diluer pour perfusion, 25 mg/mL				
A-24 **	7730-690	1 injectieflacon 4 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL	G			
A-24 **	7730-690	1 injectieflacon 4 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 4 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL	G			

PEMETREXED HOSPIRA 25 mg/mL		PFIZER		ATC: L01BA04			
A-24 *	7730-708	1 injectieflacon 20 mL concentraat voor oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution à diluer pour perfusion, 25 mg/mL				
A-24 **	7730-708	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL	G			
A-24 **	7730-708	1 injectieflacon 20 mL oplossing voor infusie, 25 mg/mL	1 flacon injectable 20 mL solution pour perfusion, 25 mg/mL	G			

g) In § 4250000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DEFERASIROX TEVA 180 mg AREGA PHARMA ATC: V03AC03					
	7733-223	90 filmomhulde tabletten, 180 mg	90 comprimés pelliculés, 180 mg		
A-35 *	7733-223	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	G	
A-35 **	7733-223	1 filmomhulde tablet, 180 mg	1 comprimé pelliculé, 180 mg	G	
DEFERASIROX TEVA 360 mg AREGA PHARMA ATC: V03AC03					
	7733-231	90 filmomhulde tabletten, 360 mg	90 comprimés pelliculés, 360 mg		
A-35 *	7733-231	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	G	
A-35 **	7733-231	1 filmomhulde tablet, 360 mg	1 comprimé pelliculé, 360 mg	G	
DEFERASIROX TEVA 90 mg AREGA PHARMA ATC: V03AC03					
	7733-249	90 filmomhulde tabletten, 90 mg	90 comprimés pelliculés, 90 mg		
A-35 *	7733-249	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	G	
A-35 **	7733-249	1 filmomhulde tablet, 90 mg	1 comprimé pelliculé, 90 mg	G	

h) In § 4660000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

h) Au § 4660000, 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
ATRIANCE 5 mg/ml SANDOZ ATC: L01BB07								
	0788-935	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		265,63	265,63		
A-24 *	0788-935	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		288,6800	288,6800		
A-24 **	0788-935	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 5 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 5 mg/mL		281,5700	281,5700		

i) In § 4680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 4680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
RIVASTIGMIN SANDOZ 9,5 mg/24h SANDOZ ATC: N06DA03					
B-254	3118-544	90 pleisters voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	90 dispositifs transdermiques, 9,5 mg/24h	G	
	3118-544				

j) In § 5270000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

j) Au § 5270000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIRDISOPROXIL ABACUS MEDICINE ATC: J05AR06 MYLAN 600 mg/200 mg/245 mg (Abacus)					
A-20	4204-426	30 filmomhulde tabletten, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	30 comprimés pelliculés, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	
	4204-426				
A-20 ***	7727-944	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	G	

k) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

k) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
PARACETAMOL MYLAN 500 mg MYLAN EPD ATC: N02BE01					
B-313	2681-674	100 tabletten, 500 mg	100 comprimés, 500 mg	G	
	2681-674				
B-313 *	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	
B-313 **	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	
B-313 ***	0796-672	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	

l) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

l) Au § 5480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
KOMBOGLYZE 2,5 mg / 1000 mg ASTRAZENECA ATC: A10BD10					
A-97	2934-347	56 filmomhulde tabletten, 1000 mg / 2,5 mg	56 comprimés pelliculés, 1000 mg / 2,5 mg	CR	
	2934-347				
KOMBOGLYZE 2,5 mg / 850 mg ASTRAZENECA ATC: A10BD10					
A-97	2934-321	56 filmomhulde tabletten, 850 mg / 2,5 mg	56 comprimés pelliculés, 850 mg / 2,5 mg	CR	
	2934-321				
ONGLYZA 5 mg ASTRAZENECA ATC: A10BH03					
A-97	2677-284	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg		
	2677-284				

m) In § 5990000, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

m) Au § 5990000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FEBUXOSTAT EG 120 mg EUROGENERICS ATC: M04AA03					
B-68	3789-617 3789-617	98 filmomhulde tabletten, 120 mg	98 comprimés pelliculés, 120 mg	G	
FEBUXOSTAT EG 80 mg EUROGENERICS ATC: M04AA03					
B-68	3789-625 3789-625	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	

n) In § 5990000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

n) Au § 5990000, 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
FEBUXOSTAT EG 120 mg EUROGENERICS ATC: M04AA03								
	7724-362	84 filmomhulde tabletten, 120 mg	84 comprimés pelliculés, 120 mg		19,91	19,91		
B-68 *	7724-362	1 filmomhulde tablet, 120 mg	1 comprimé pelliculé, 120 mg	G	0,3058	0,3058		
B-68 **	7724-362	1 filmomhulde tablet, 120 mg	1 comprimé pelliculé, 120 mg	G	0,2512	0,2512		
FEBUXOSTAT EG 80 mg EUROGENERICS ATC: M04AA03								
	7724-354	84 filmomhulde tabletten, 80 mg	84 comprimés pelliculés, 80 mg		19,91	19,91		
B-68 *	7724-354	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,3058	0,3058		
B-68 **	7724-354	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,2512	0,2512		
B-68 ***	7724-354	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,2949	0,2949	0,0558	0,0938

o) In § 6790100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

o) Au § 6790100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

p) In § 6790110, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

p) Au § 6790110, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
----------	----------	---	---	--	--

q) In § 6790120, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

q) Au § 6790120, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

r) In § 6790130, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

r) Au § 6790130, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

s) In § 6790140, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

s) Au § 6790140, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

t) In § 6790150, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

t) Au § 6790150, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

u) In § 6790160, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

u) Au § 6790160, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

v) In § 6790200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

v) Au § 6790200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

w) In § 6790300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

w) Au § 6790300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

x) In § 6790400, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

x) Au § 6790400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

y) In § 6790401, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

y) Au § 6790401, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-377	1 injectieflacon 10 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 10 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

Fa-16 *	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-385	1 injectieflacon 25 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 25 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-419	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

NANOGAM 100 mg/mL		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 *	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		
Fa-16 **	7730-427	1 injectieflacon 300 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	1 flacon injectable 300 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL		

z) In § 6840100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

z) Au § 6840100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ONDANSETRON AB 2 mg/mL		AUROBINDO NV		ATC: A04AA01	
	7727-605	5 ampullen 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	5 ampoules 2 mL solution injectable, 2 mg/mL		
B-200 *	7727-605	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	
B-200 **	7727-605	1 ampul 2 mL oplossing voor injectie, 2 mg/mL	1 ampoule 2 mL solution injectable, 2 mg/mL	G	

aa) In § 7420000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

aa) Au § 7420000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ONGLYZA 5 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BH03	
A-91	2677-284 2677-284	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg		

ab) In § 7430000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ab) Au § 7430000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

KOMBOGLYZE 2,5 mg / 1000 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BD10	
A-110	2934-347 2934-347	56 filmomhulde tabletten, 1000 mg / 2,5 mg	56 comprimés pelliculés, 1000 mg / 2,5 mg	CR	

KOMBOGLYZE 2,5 mg / 850 mg		ASTRAZENECA		ATC: A10BD10	
A-110	2934-321 2934-321	56 filmomhulde tabletten, 850 mg / 2,5 mg	56 comprimés pelliculés, 850 mg / 2,5 mg	CR	

ac) In § 8270900, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

ac) Au § 8270900, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01	
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01	
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

ad) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 10 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2981-751 2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
A-45	2990-745 2990-745	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
A-45 *	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
A-45 **	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
A-45 ***	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2981-769 2981-769	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

A-45	2990-760 2990-760	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
A-45 *	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
A-45 **	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	
A-45 ***	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	

ROSUVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3577-210 3577-210	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

ae) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrap:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 10 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-751 2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
A-45	2990-745 2990-745	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
A-45 *	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
A-45 **	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		

ATORVASTATINE EUROGENERICS 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-769 2981-769	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45	2990-760 2990-760	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45 *	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 **	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		

ROSUVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3577-210 3577-210	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

af) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten geschrap:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 10 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-751 2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G		

A-45	2990-745 2990-745	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	
A-45 *	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
A-45 **	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	
A-45 ***	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-769 2981-769	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45	2990-760 2990-760	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45 *	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 **	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		

ROSUVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3577-210 3577-210	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

ag) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

ATORVASTATINE EUROGENERICS 10 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-751 2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
A-45	2990-745 2990-745	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G		
A-45 *	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
A-45 **	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		
A-45 ***	7700-396	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G		

ATORVASTATINE EUROGENERICS 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05
A-45	2981-769 2981-769	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45	2990-760 2990-760	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G		
A-45 *	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 **	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		
A-45 ***	7700-404	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G		

ROSUVASTATINE EG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA07
A-45	3577-210 3577-210	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G		

ah) In § 9210000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

ah) Au § 9210000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
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	
C-37 ***	0775-536	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	

4° in hoofdstuk VIII :

4° au chapitre VIII :

a) In § 30108, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 30108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

b) In § 30208, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 30208, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
---------	----------	------------------------------	------------------------------	---	--

c) In § 30308, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 30308, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	

IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

d) In § 30408, worden de volgende specialiteiten geschrapt: d) Au § 30408, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	

IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

e) In § 30508, worden de volgende specialiteiten geschrapt: e) Au § 30508, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		

f) In § 30608, worden de volgende specialiteiten geschrapt: f) Au § 30608, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		

g) In § 30708, worden de volgende specialiteiten geschrapt: g) Au § 30708, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		

h) In § 30808, worden de volgende specialiteiten geschrapt: h) Au § 30808, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		

i) In § 30908, worden de volgende specialiteiten geschrapt: i) Au § 30908, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	

IMATINIB EG 100 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G		
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G		

IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: L01EA01
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G		
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G		

j) In § 31108, worden de volgende specialiteiten geschrapt: j) Au § 31108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 100 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-028 3682-028	120 filmomhulde tabletten, 100 mg	120 comprimés pelliculés, 100 mg	G	
A-65 *	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 **	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
A-65 ***	7716-715	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3727-542 3727-542	90 filmomhulde tabletten, 400 mg	90 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 *	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
A-65 **	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	

Art. 2. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 juli 2022.
Brussel, 14 juli 2022.

F. VANDENBROUCKE

Art. 2. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} juillet 2022.
Bruxelles, le 14 juillet 2022.

F. VANDENBROUCKE