

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2006 — 4815

[C — 2006/23237]

24 NOVEMBER 2006. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 27 december 2005;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, inzonderheid op artikel 69, derde lid;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, inzonderheid op bijlage I, zoals gewijzigd tot op heden;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 23 oktober 2006;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 23 oktober 2006;

Gelet op advies 41.555/1 van de Raad van State, gegeven op 16 november 2006, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in hoofdstuk I :

I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, § 1 en § 19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.

I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, § 1^{er} et § 19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

II = Intervention des autres bénéficiaires.

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2006 — 4815

[C — 2006/23237]

24 NOVEMBRE 2006. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment les articles 35bis, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 27 décembre 2005;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, notamment l'article 69, troisième alinéa;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment l'annexe I, comme modifié à ce jour;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 23 octobre 2006;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 23 octobre 2006;

Vu l'avis 41.555/1 du Conseil d'Etat, donné le 16 novembre 2006, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A l'annexe I de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, tel qu'il a été modifié à ce jour, sont apportées les modifications suivantes :

1° au chapitre I^{er} :

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
BICLAR 125 BABY		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1244-516	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	R	9,79	6,85	3,97	4,65
B-119 *	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,4763	0,3333	+ 0,1430	+ 0,1430
B-119 **	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,3913	0,2738		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
BICLAR 125 JUNIOR		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1321-389	1 fles 120 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	1 flacon 120 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	R	15,66	10,96	6,34	7,44
B-119 *	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,4763	0,3333	+ 0,1430	+ 0,1430
B-119 **	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,3913	0,2738		
BICLAR 250		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	0499-103	10 omhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés enrobés, 250 mg	R	14,23	9,96	5,76	6,76
B-119 *	0736-801	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	R	1,0390	0,7270	+ 0,3120	+ 0,3120
B-119 **	0736-801	1 omhulde tablet, 250 mg	1 comprimé enrobé, 250 mg	R	0,8530	0,5970		
BICLAR 250 Kids		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1635-655	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	R	20,89	14,62	8,46	9,92
B-119 *	0768-317	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,9531	0,6669	+ 0,2862	+ 0,2862
B-119 **	0768-317	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,7831	0,5481		
BICLAR 500 FORTE		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1321-413	10 omhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés enrobés, 500 mg	R	25,54	17,92	10,31	12,10
B-119 *	0746-586	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,8680	1,3080	+ 0,5600	+ 0,5600
B-119 **	0746-586	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,5340	1,0750		
BICLAR I.V.		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1375-930	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg		15,62	15,62	2,34	3,90
B-119 *	0747-493	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg		11,4000	11,4000		
B-119 **	0747-493	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor infusie, 500 mg	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution pour perfusion, 500 mg		9,3700	9,3700		
BICLAR UNO 500		ABBOTT		ATC : J01FA09				
B-119	1321-397	5 omhulde tabletten, 500 mg	5 comprimés enrobés, 500 mg	R	14,23	9,96	5,76	6,76
B-119	1321-405	10 omhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés enrobés, 500 mg	R	25,54	17,92	10,31	12,10
B-119 *	0749-622	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,8680	1,3080	+ 0,5600	+ 0,5600
B-119 **	0749-622	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,5340	1,0750		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
CIPRAMIL 20 mg (Aktuapharma)								
AKTUAPHARMA				ATC : N06AB04				
B-73	2195-618	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	R	27,99	20,77	10,34	12,41
B-73 *	0778-928	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,7736	0,5414	+ 0,2322	+ 0,2322
B-73 **	0778-928	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,6354	0,4446		
CIPRAMIL LUNDBECK ATC : N06AB04								
B-73	0497-388	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	R	27,99	20,77	10,34	12,41
B-73 *	0737-072	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,7736	0,5414	+ 0,2322	+ 0,2322
B-73 **	0737-072	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	R	0,6354	0,4446		
CITALOPRAM BEXAL 20 mg								
SANDOZ				ATC : N06AB04				
B-73	2220-697	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	39,52	39,52	5,93	9,88
B-73 *	0777-037	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3465	0,3465		
B-73 **	0777-037	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2846	0,2846		
CITALOPRAM EG 20 mg								
EUROGENERICS				ATC : N06AB04				
B-73	1770-718	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	20,77	20,77	3,12	5,19
B-73	1770-726	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	30,13	30,13	4,52	7,53
B-73	2116-945	98 filmomhulde tabletten, 20 mg	98 comprimés pelliculés, 20 mg	G	45,69	45,69	6,85	11,42
B-73 *	0772-681	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,4229	0,4229		
B-73 **	0772-681	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3503	0,3503		
CITALOPRAM SANDOZ 20 mg								
SANDOZ				ATC : N06AB04				
B-73	2066-751	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	25,86	25,86	3,88	6,46
B-73 *	0775-791	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3405	0,3405		
B-73 **	0775-791	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2796	0,2796		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
CITALOPRAM SANDOZ 40 mg (ex-BEXAL)								
SANDOZ				ATC : N06AB04				
B-73	2154-854	56 filmomhulde tabletten, 40 mg	56 comprimés pelliculés, 40 mg	G	45,17	45,17	6,78	11,29
B-73	2220-689	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	72,97	72,97	10,95	18,24
B-73 *	0777-052	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,6770	0,6770		
B-73 **	0777-052	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,6059	0,6059		
CLARITHROMYCINE ABBOTT 250 mg								
ABBOTT				ATC : J01FA09				
B-119	2205-763	10 tabletten, 250 mg	10 comprimés, 250 mg	G	9,96	9,96	1,49	2,49
B-119 *	0779-603	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,5190	0,5190		
B-119 **	0779-603	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,4260	0,4260		
CLARITHROMYCINE ABBOTT Forte 500 mg								
ABBOTT				ATC : J01FA09				
B-119	2205-755	10 omhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés enrobés, 500 mg	G	17,92	17,92	2,69	4,48
B-119 *	0779-611	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,9400	0,9400		
B-119 **	0779-611	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,7720	0,7720		
CLARITHROMYCINE ABBOTT Uno 500 mg								
ABBOTT				ATC : J01FA09				
B-119	2232-080	10 tabletten met geregu- leerde afgifte, 500 mg	10 comprimés à libération modifiée, 500 mg	G	17,92	17,92	2,69	4,48
CLARITHROMYCINE EG 125 mg/5 ml								
EUROGENERICS				ATC : J01FA09				
B-119	2211-266	1 fles 140 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	1 flacon 140 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	G	12,82	12,82	1,92	3,20
B-119 *	0780-387	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	G	0,2386	0,2386		
B-119 **	0780-387	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	G	0,1961	0,1961		
CLARITHROMYCINE EG 250 mg								
EUROGENERICS				ATC : J01FA09				
B-119	2211-241	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	9,96	9,96	1,49	2,49
B-119 *	0779-843	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,5190	0,5190		
B-119 **	0779-843	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4260	0,4260		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
CLARITHROMYCINE EG 250 mg/5 ml								
EUROGENERICS ATC : J01FA09								
B-119	2211-258	1 fles 100 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	1 flacon 100 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	G	18,58	18,58	2,79	4,64
B-119 *	0780-379	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	G	0,5105	0,5105		
B-119 **	0780-379	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	G	0,4190	0,4190		
CLARITHROMYCINE EG 500 mg								
EUROGENERICS ATC : J01FA09								
B-119	2211-233	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	21 comprimés pelliculés, 500 mg	G	30,24	30,24	4,54	7,56
CLARITHROMYCINE-RATIOPHARM 500 mg								
RATIOPHARM BELGIUM ATC : J01FA09								
B-119	2137-313	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	C	17,92	17,92	2,69	4,48
DOC CITALOPRAM 20 mg								
DOCPHARMA ATC : N06AB04								
B-73	2320-190	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	14,95	14,95	2,24	3,74
B-73	2320-208	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	56 comprimés pelliculés, 20 mg	G	19,95	19,95	2,99	4,99
HELICLAR ABBOTT ATC : J01FA09								
B-119	1244-524	21 omhulde tabletten, 500 mg	21 comprimés enrobés, 500 mg	R	38,83	30,24	13,13	16,15
B-119 *	0745-752	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,6600	1,1619	+ 0,4981	+ 0,4981
B-119 **	0745-752	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,3633	0,9543		
MACLAR ABBOTT ATC : J01FA09								
B-119	1244-540	60 omhulde tabletten, 500 mg	60 comprimés enrobés, 500 mg	R	94,31	68,92	35,73	41,29
B-119 *	0745-372	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,4828	1,0735	+ 0,4093	+ 0,4093
B-119 **	0745-372	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	1,3643	0,9550		
MERCK-CITALOPRAM 20 mg								
MERCK ATC : N06AB04								
B-73	1776-632	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	22,25	22,25	3,34	5,56
B-73	1776-624	60 filmomhulde tabletten, 20 mg	60 comprimés pelliculés, 20 mg	G	31,55	31,55	4,73	7,89
B-73 *	0774-299	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,4217	0,4217		
B-73 **	0774-299	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3463	0,3463		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
MERCK-CITALOPRAM 40 mg								
MERCK				ATC : N06AB04				
B-73	2180-685	30 filmomhulde tabletten, 40 mg	30 comprimés pelliculés, 40 mg	G	36,88	36,88	5,53	9,22
B-73	2180-693	60 filmomhulde tabletten, 40 mg	60 comprimés pelliculés, 40 mg	G	53,72	53,72	8,06	13,43
B-73 *	0779-231	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,8160	0,8160		
B-73 **	0779-231	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,6975	0,6975		
MERCK-CLARITHROMYCINE 250 mg								
MERCK				ATC : J01FA09				
B-119	2164-135	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	14 comprimés pelliculés, 250 mg	G	13,94	13,94	2,09	3,48
B-119 *	0778-480	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,5186	0,5186		
B-119 **	0778-480	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,4264	0,4264		
MERCK-CLARITHROMYCINE 500 mg								
MERCK				ATC : J01FA09				
B-119	2164-127	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	14 comprimés pelliculés, 500 mg	G	25,09	25,09	3,76	6,27
B-119	2164-119	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	30,24	30,24	4,54	7,56
B-119 *	0778-498	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	1,1885	1,1885		
B-119 **	0778-498	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,9765	0,9765		
PARONAL 10.000 I.E.								
NYCOMED BELGIUM				ATC : L01XX02				
A-28	0274-720	5 injectieflacons 10000 IU poeder voor oplossing voor infusie, 10000 IU	5 flacons injectables 10000 IU poudre pour solution pour perfusion, 10000 IU		151,78	151,78	0,00	0,00
A-28 *	0737-114	1 injectieflacon 10000 IU poeder voor oplossing voor infusie, 10000 IU	1 flacon injectable 10000 IU poudre pour solution pour perfusion, 10000 IU		28,9120	28,9120		
A-28 **	0737-114	1 injectieflacon 10000 IU poeder voor oplossing voor infusie, 10000 IU	1 flacon injectable 10000 IU poudre pour solution pour perfusion, 10000 IU		27,4900	27,4900		
SUBUTEX 0,4 mg								
SCHERING-PLOUGH				ATC : N07BC01				
B-148	1640-572	7 tabletten voor sublin- gual gebruik, 0,4 mg	7 comprimés sublinguaux, 0,4 mg		3,49	3,49	0,52	0,87
B-148 *	0774-208	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,4 mg	1 comprimé sublingual, 0,4 mg		0,3643	0,3643		
B-148 **	0774-208	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,4 mg	1 comprimé sublingual, 0,4 mg		0,2986	0,2986		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
SUBUTEX 2 mg		SCHERING-PLOUGH			ATC : N07BC01			
B-148	1640-580	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 2 mg	7 comprimés sublinguaux, 2 mg		9,48	9,48	1,42	2,37
B-148 *	0774-216	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg		0,9886	0,9886		
B-148 **	0774-216	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg		0,8114	0,8114		
SUBUTEX 8 mg		SCHERING-PLOUGH			ATC : N07BC01			
B-148	1640-598	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 8 mg	7 comprimés sublinguaux, 8 mg		27,54	27,54	4,13	6,88
B-148 *	0774-224	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 8 mg	1 comprimé sublingual, 8 mg		3,0157	3,0157		
B-148 **	0774-224	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 8 mg	1 comprimé sublingual, 8 mg		2,4771	2,4771		
TAZOCIN 2 g/250 mg		WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05	
B-108 **	0741-223	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis/250 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose/250 mg/dose		10,9400	10,9400		
TAZOCIN 4 g/500 mg		WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : IV voir aussi chapitre : IV)		ATC : J01CR05	
B-108 **	0741-231	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis/500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose/500 mg/dose		19,8200	19,8200		
TEMGESIC SUBLINGUALIS		SCHERING-PLOUGH			ATC : N02AE01			
B-56	0860-288	20 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,2 mg	20 comprimés sublinguaux, 0,2 mg		8,06	8,06	1,21	2,01
B-56	0818-971	50 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,2 mg	50 comprimés sublinguaux, 0,2 mg		16,10	16,10	2,41	4,02
B-56 *	0736-884	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,2 mg	1 comprimé sublingual, 0,2 mg		0,2350	0,2350		
B-56 **	0736-884	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,2 mg	1 comprimé sublingual, 0,2 mg		0,1930	0,1930		
TRANSTEC 35 µg/h		GRUNENTHAL			ATC : N02AE01			
B-56	1719-723	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	5 dispositifs transdermiques, 0,8 mg/cm ²		40,58	40,58	6,09	10,14
B-56	2308-443	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 g/cm ²	10 dispositifs transdermiques, 0,8 g/cm ²		65,17	65,17	7,10	10,60
B-56 *	0771-923	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		6,0930	6,0930		
B-56 **	0771-923	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		5,3820	5,3820		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
TRANSTEC 52,5 µg/h		GRUNENTHAL		ATC : N02AE01				
B-56	1719-749	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	5 dispositifs transdermiques, 0,8 mg/cm ²		55,39	55,39	7,10	10,60
B-56	2308-450	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 g/cm ²	10 dispositifs transdermiques, 0,8 g/cm ²		90,95	90,95	7,10	10,60
B-56 *	0771-931	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		8,5720	8,5720		
B-56 **	0771-931	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		7,8610	7,8610		
TRANSTEC 70 fl µg/h		GRUNENTHAL		ATC : N02AE01				
B-56	1719-756	5 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	5 dispositifs transdermiques, 0,8 mg/cm ²		70,29	70,29	7,10	10,60
B-56	2308-435	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,8 g/cm ²	10 dispositifs transdermiques, 0,8 g/cm ²		117,47	117,47	7,10	10,60
B-56 *	0771-949	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		11,1370	11,1370		
B-56 **	0771-949	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,8 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,8 mg/cm ²		10,4260	10,4260		

2° in hoofdstuk II-B :

§ 20000

1° au chapitre II-B :

§ 20000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
DOC LANSOPRAZOLE 15 mg		DOCPHARMA		ATC : A02BC03				
B-48	2309-995	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	22,85	22,85	3,43	5,71
B-48	2310-027	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	31,19	31,19	4,68	7,80
B-48 *	0783-571	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2539	0,2539		
B-48 **	0783-571	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2086	0,2086		
DOC LANSOPRAZOLE 30 mg		DOCPHARMA		ATC : A02BC03				
B-48	2310-001	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	34,56	34,56	5,18	8,64
B-48	2310-035	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	48,16	48,16	7,22	12,04
B-48 *	0783-589	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
B-48 **	0783-589	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
LANSOPRAZOL TOPGEN 15 mg		TOPGEN		ATC : A02BC03				
B-48	2248-508	56 capsules, hard, 15 mg	56 gélules, 15 mg	G	22,85	22,85	3,43	5,71
B-48	2248-490	84 capsules, hard, 15 mg	84 gélules, 15 mg	G	28,19	28,19	4,23	7,05
B-48 *	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,2608	0,2608		
B-48 **	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,2142	0,2142		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
LANSOPRAZOL TOPGEN 30 mg								
TOPGEN ATC : A02BC03								
B-48	2248-524	56 capsules, hard, 30 mg	56 gélules, 30 mg	G	34,56	34,56	5,18	8,64
B-48 *	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,5145	0,5145		
B-48 **	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,4227	0,4227		
LANSOPRAZOLE EG 15 mg								
EUROGENERICS ATC : A02BC03								
B-48	2257-608	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	22,85	22,85	3,43	5,71
B-48	2257-616	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	28,19	28,19	4,23	7,05
B-48 *	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2608	0,2608		
B-48 **	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2142	0,2142		
LANSOPRAZOLE EG 30 mg								
EUROGENERICS ATC : A02BC03								
B-48	2257-632	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	34,56	34,56	5,18	8,64
B-48	2257-590	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	48,16	48,16	7,22	12,04
B-48 *	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
B-48 **	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg								
RATIOPHARM BELGIUM ATC : A02BC03								
B-48	2222-909	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	22,85	22,85	3,43	5,71
B-48	2263-473	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	31,61	31,61	4,74	7,90
B-48 *	0781-328	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2537	0,2537		
B-48 **	0781-328	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2084	0,2084		
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg								
RATIOPHARM BELGIUM ATC : A02BC03								
B-48	2222-933	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	34,56	34,56	5,18	8,64
B-48	2275-915	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	48,95	48,95	7,34	12,24
B-48 *	0781-336	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4441	0,4441		
B-48 **	0781-336	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
MERCK-LANSOPRAZOLE 15 mg								
MERCK ATC : A02BC03								
B-48	2256-477	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	22,85	22,85	3,43	5,71
B-48	2331-502	84 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	84 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	28,19	28,19	4,23	7,05
B-48	2275-857	98 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	98 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	31,19	31,19	4,68	7,80

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
B-48 *	0782-169	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2539	0,2539		
B-48 **	0782-169	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2086	0,2086		
MERCK-LANSOPRAZOLE 30 mg								
MERCK			ATC : A02BC03					
B-48	2256-501	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	34,56	34,56	5,18	8,64
B-48	2292-993	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	48,16	48,16	7,22	12,04
B-48 *	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
B-48 **	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		

§ 30000

I § 30000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)

Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
DOC LANSOPRAZOLE 15 mg								
DOCPHARMA			ATC : A02BC03					
C-31	2310-043	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	14,28	14,28	7,14	7,14
C-31 *	0783-571	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2539	0,2539		
C-31 **	0783-571	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2086	0,2086		
DOC LANSOPRAZOLE 30 mg								
DOCPHARMA			ATC : A02BC03					
C-31	2310-019	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	25,39	25,39	12,69	12,69
C-31 *	0783-589	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
C-31 **	0783-589	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
LANSOPRAZOL TOPGEN 15 mg								
TOPGEN			ATC : A02BC03					
C-31	2248-516	28 capsules, hard, 15 mg	28 gélules, 15 mg	G	14,28	14,28	7,14	7,14
C-31 *	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,2608	0,2608		
C-31 **	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,2142	0,2142		
LANSOPRAZOL TOPGEN 30 mg								
TOPGEN			ATC : A02BC03					
C-31	2248-482	28 capsules, hard, 30 mg	28 gélules, 30 mg	G	25,39	25,39	12,69	12,69
C-31 *	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,5145	0,5145		
C-31 **	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,4227	0,4227		

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
LANSOPRAZOLE EG 15 mg								
EUROGENERICS ATC : A02BC03								
C-31	2257-640	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	14,28	14,28	7,14	7,14
C-31 *	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2608	0,2608		
C-31 **	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2142	0,2142		
LANSOPRAZOLE EG 30 mg								
EUROGENERICS ATC : A02BC03								
C-31	2257-624	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	24,79	24,79	12,39	12,39
C-31 *	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
C-31 **	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg								
RATIOPHARM BELGIUM ATC : A02BC03								
C-31	2222-891	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	14,28	14,28	7,14	7,14
C-31 *	0781-328	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2537	0,2537		
C-31 **	0781-328	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2084	0,2084		
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg								
RATIOPHARM BELGIUM ATC : A02BC03								
C-31	2222-917	14 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	14 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	14,76	14,76	7,38	7,38
C-31	2222-925	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	25,39	25,39	12,69	12,69
C-31 *	0781-336	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4441	0,4441		
C-31 **	0781-336	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		
MERCK-LANSOPRAZOLE 15 mg								
MERCK ATC : A02BC03								
C-31	2256-451	28 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	28 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	14,28	14,28	7,14	7,14
C-31 *	0782-169	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2539	0,2539		
C-31 **	0782-169	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,2086	0,2086		
MERCK-LANSOPRAZOLE 30 mg								
MERCK ATC : A02BC03								
C-31	2256-493	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	25,39	25,39	12,69	12,69
C-31 *	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4455	0,4455		
C-31 **	0782-177	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3730	0,3730		

3° in hoofdstuk IV-B :
§ 440100

3° au chapitre IV-B :
§ 440100

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
TAZOCIN 2 g/250 mg								
WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I ^{er})			ATC : J01CR05		
A-16	1063-569	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis/ 250 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose/ 250 mg/dose	M	18,25	18,25	0,00	0,00
A-16 *	0741-223	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis/ 250 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose/ 250 mg/dose		13,3200	13,3200		
TAZOCIN 4 g/500 mg								
WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I)			ATC : J01CR05		
A-16	1063-577	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose/ 500 mg/dose	M	30,02	30,02	0,00	0,00
A-16 *	0741-231	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose/ 500 mg/dose		24,1300	24,1300		

§ 440201

§ 440201

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
TAZOCIN 2 g/250 mg								
WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I ^{er})			ATC : J01CR05		
B-108	1063-569	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis/ 250 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose/ 250 mg/dose	M	18,25	18,25	2,74	4,56
B-108 *	0741-223	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 2 g/dosis/ 250 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 2 g/dose/ 250 mg/dose		13,3200	13,3200		
TAZOCIN 4 g/500 mg								
WYETH PHARMACEUTICALS			(zie ook hoofdstuk : I voir aussi chapitre : I ^{er})			ATC : J01CR05		
B-108	1063-577	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose/ 500 mg/dose	M	30,02	30,02	4,50	7,50
B-108 *	0741-231	1 injectieflacon 1 doses poeder voor oplossing voor injectie, 4 g/dosis/ 500 mg/dosis	1 flacon injectable 1 doses poudre pour solution injectable, 4 g/dose/ 500 mg/dose		24,1300	24,1300		

§ 1060100 en § 1060200

| § 1060100 et § 1060200

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
LEUCOMAX		SCHERING-PLOUGH			ATC : L03AA03			
A-43	1089-630	5 injectieflacons 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml + 5 injectieflacons 300 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml	5 flacons injectables 1 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml + 5 flacons injectables 300 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml		469,88	469,88	0,00	0,00
A-43 *	0741-389	1 injectieflacon 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml + 1 injectieflacon 300 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml	1 flacon injectable 1 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml + 1 flacon injectable 300 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml		90,4520	90,4520		
A-43 **	0741-389	1 injectieflacon 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml + 1 injectieflacon 300 g poeder voor oplossing voor infusie en injectie, 300 g/ml	1 flacon injectable 1 ml solvant pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml + 1 flacon injectable 300 g poudre pour solution pour perfusion et solution injectable, 300 g/ml		89,0300	89,0300		

§ 1070000

| § 1070000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
DAKAR 15		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC : A02BC03			
B-48	1345-412	28 capsules, hard, 15 mg	28 gélules, 15 mg	R	20,41	14,28	8,27	9,70
B-48	1345-404	56 capsules, hard, 15 mg	56 gélules, 15 mg	R	29,77	22,85	10,35	12,63
B-48	1699-008	84 capsules, hard, 15 mg	84 gélules, 15 mg	R	35,90	28,19	11,94	14,76
B-48 *	0747-055	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	0,3725	0,2608	+ 0,1117	+ 0,1117
B-48 **	0747-055	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	R	0,3060	0,2142		
DAKAR 30		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC : A02BC03			
B-48	1089-531	28 capsules, hard, 30 mg	28 gélules, 30 mg	R	31,95	25,39	10,37	12,91
B-48 *	0741-405	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	R	0,9457	0,6618	+ 0,2839	+ 0,2839
B-48 **	0741-405	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	R	0,7768	0,5436		

§ 1080000 en § 1960000

| § 1080000 et § 1960000

Benaming/Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm. — Obs	Prijs — Prix	Basis v tegemoetk. — Base de remb.	I	II
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA			ATC : A04AA03			
B-200	1097-047	5 capsules, hard, 5 mg	5 gélules, 5 mg		82,48	82,48	7,10	10,60
B-200 *	0741-496	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg		15,5060	15,5060		
B-200 **	0741-496	1 capsule, hard, 5 mg	1 gélule, 5 mg		14,0840	14,0840		
NOVABAN		NOVARTIS PHARMA			ATC : A04AA03			
B-200 *	0741-488	1 ampul 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	1 ampoule 5 ml solution injectable, 1 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)		16,0700	16,0700		
B-200 **	0741-488	1 ampul 5 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampul)	1 ampoule 5 ml solution injectable, 1 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoule)		13,2000	13,2000		

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2007.

Brussel, 24 november 2006.

R. DEMOTTE

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2007.

Bruxelles, le 24 novembre 2006.

R. DEMOTTE

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2006 — 4816

[C – 2006/23236]

24 NOVEMBER 2006. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 35*bis*, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 27 december 2005 en 35*ter*, § 1, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en 35*quater*, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 27 december 2005;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, inzonderheid op bijlage I, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de beslissing van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen van 5 september 2006;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 6 en 18 oktober 2006;

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

F. 2006 — 4816

[C – 2006/23236]

24 NOVEMBRE 2006. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment les articles 35*bis*, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, et § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 27 décembre 2005 et 35*ter*, § 1^{er}, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et 35*quater*, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 27 décembre 2005;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, notamment l'annexe I, comme modifié à ce jour;

Vu la décision de la Commission de Remboursement des Médicaments du 5 septembre 2006;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné les 6 et 18 octobre 2006;