

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

F. 2007 — 4588

[C — 2007/23516]

26 NOVEMBRE 2007. — 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 13 décembre 2006;

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'article 56 et l'annexe I^{re}, comme modifié à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs du 21 septembre 2007;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 8 octobre 2007;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 9 octobre 2007;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 12 octobre 2007;

Vu l'avis n° 43.738/1 du Conseil d'Etat, donné le 8 novembre 2007, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat;

Arrête :

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

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

N. 2007 — 4588

[C — 2007/23516]

26 NOVEMBER 2007. — 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 13 december 2006;

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 artikel 56 en bijlage I, zoals gewijzigd tot op heden;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers van 21 september 2007;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 8 oktober 2007;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 9 oktober 2007;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 12 oktober 2007;

Gelet op advies nr 43.738/1 van de Raad van State, gegeven op 8 november 2007, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, 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° au chapitre I :

1° in hoofdstuk I :

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

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

II = Intervention des autres bénéficiaires.

II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)										
Cat.	Code	Conditionnements		Verpakkingen		Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
BONEFOS			BAYER					ATC: M05BA02		
B-88	1327-576	50 comprimés, 800 mg		50 tabletten, 800 mg			164,40	164,40	10,80	16,10
B-88 *	0748-517	1 comprimé, 800 mg		1 tablet, 800 mg			3,1354	3,1354		
B-88 **	0748-517	1 comprimé, 800 mg		1 tablet, 800 mg			2,9932	2,9932		
CO-INHIBACE			ROCHE					ATC: C09BA08		
B-21	1194-943	28 comprimés pelliculés, 5 mg / 12,5 mg		28 filmomhulde tabletten, 5 mg / 12,5 mg			27,34	27,34	4,10	6,83
B-21 *	0745-620	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 12,5 mg		1 filmomhulde tablet, 5 mg / 12,5 mg			0,7454	0,7454		
B-21 **	0745-620	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 12,5 mg		1 filmomhulde tablet, 5 mg / 12,5 mg			0,6121	0,6121		
CUTIVATE			GLAXO SMITHKLINE					ATC: D07AC17		
B-157	1223-338	1 tube 30 g crème, 0,5 mg/g		1 tube 30 g crème, 0,5 mg/g			5,55	5,55	0,83	1,39
B-157 *	0745-299	1 g crème, 0,5 mg/g		1 g crème, 0,5 mg/g			0,1350	0,1350		
B-157 **	0745-299	1 g crème, 0,5 mg/g		1 g crème, 0,5 mg/g			0,1110	0,1110		
CUTIVATE			GLAXO SMITHKLINE					ATC: D07AC17		
B-157	1332-956	1 tube 30 g pommade, 0,05 mg/g		1 tube 30 g zalf, 0,05 mg/g			5,55	5,55	0,83	1,39
B-157 *	0748-673	1 g pommade, 0,05 mg/g		1 g zalf, 0,05 mg/g			0,1350	0,1350		
B-157 **	0748-673	1 g pommade, 0,05 mg/g		1 g zalf, 0,05 mg/g			0,1110	0,1110		
FLIXONASE AQUA			GLAXO SMITHKLINE					ATC: R01AD08		
B-103	1349-307	150 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose		150 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis			15,76	15,76	2,36	3,94
B-103 *	0760-934	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose		1 spraypomp, 50 µg/dosis			11,5000	11,5000		
B-103 **	0760-934	1 flacon pulvérisateur UI, 50 µg/dose		1 spraypomp, 50 µg/dosis			9,4500	9,4500		
FLIXOTIDE - NEBULES 2 mg/2ml			GLAXO SMITHKLINE					(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: R03BA05		
B-99 **	0769-943	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml		1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml			1,5930	1,5930		
FLIXOTIDE 100 DISKUS			GLAXO SMITHKLINE					ATC: R03BA05		
B-99	1221-522	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis			12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0762-997	1 dose, 100 µg/dose		1 dosis, 100 µg/dosis			0,1533	0,1533		
B-99 **	0762-997	1 dose, 100 µg/dose		1 dosis, 100 µg/dosis			0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 100 ROTADISK			GLAXO SMITHKLINE					ATC: R03BA05		
B-99	1181-700	60 doses poudre pour inhalation, 100 µg/dose		60 doses inhalatiepoeder, 100 µg/dosis			12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0743-013	1 dose, 100 µg/dose		1 dosis, 100 µg/dosis			0,1533	0,1533		
B-99 **	0743-013	1 dose, 100 µg/dose		1 dosis, 100 µg/dosis			0,1260	0,1260		
FLIXOTIDE 250			GLAXO SMITHKLINE					ATC: R03BA05		
B-99	1086-636	120 doses émulsion pour inhalation en flacon pressurisé, 250 µg/dose		120 doses aërosol, emulsie, 250 µg/dosis			40,40	40,40	6,06	10,10
B-99 *	0743-625	1 nébuliseur, 250 µg/dose		1 vernevelaar, 250 µg/dosis			36,7700	36,7700		
B-99 **	0743-625	1 nébuliseur, 250 µg/dose		1 vernevelaar, 250 µg/dosis			30,2000	30,2000		
FLIXOTIDE 250 DISKUS			GLAXO SMITHKLINE					ATC: R03BA05		

B-99	1221-530	60 doses poudre pour inhalation, 250 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 250 µg/dosis		26,99	26,99	4,05	6,75
B-99 *	0763-003	1 dose, 250 µg/dose	1 dosis, 250 µg/dosis		0,3407	0,3407		
B-99 **	0763-003	1 dose, 250 µg/dose	1 dosis, 250 µg/dosis		0,2798	0,2798		
FLIXOTIDE 250 ROTADISK GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1086-644	60 doses poudre pour inhalation en récipient unidose, 250 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, voorverdeeld, 250 µg/dosis		26,99	26,99	4,05	6,75
B-99 *	0743-237	1 doses, 250 µg/dose	1 doses, 250 µg/dosis		0,3407	0,3407		
B-99 **	0743-237	1 doses, 250 µg/dose	1 doses, 250 µg/dosis		0,2798	0,2798		
FLIXOTIDE 50 GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1547-470	120 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 50 µg/dose	120 doses aérosol, suspensie, 50 µg/dosis		12,60	12,60	1,89	3,15
B-99 *	0769-737	1 cartouche, 50 µg/dose	1 patroon, 50 µg/dosis		9,2000	9,2000		
B-99 **	0769-737	1 cartouche, 50 µg/dose	1 patroon, 50 µg/dosis		7,5600	7,5600		
FLIXOTIDE 500 DISKUS GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1221-548	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis		40,40	40,40	6,06	10,10
B-99 *	0763-011	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis		0,6128	0,6128		
B-99 **	0763-011	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis		0,5033	0,5033		
FLIXOTIDE 500 ROTADISK GLAXO SMITHKLINE ATC: R03BA05								
B-99	1086-651	60 doses poudre pour inhalation, 500 µg/dose	60 doses inhalatiepoeder, 500 µg/dosis		40,40	40,40	6,06	10,10
B-99 *	0743-229	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis		0,6128	0,6128		
B-99 **	0743-229	1 dose, 500 µg/dose	1 dosis, 500 µg/dosis		0,5033	0,5033		
FRAGMIN 10.000 I.U.(anti-Xa)/1 ml PFIZER ATC: B01AB04								
B-33	0278-267	10 seringues préremplies 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	10 voorgevulde spuiten 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		77,30	77,30	7,20	10,80
B-33 *	0738-963	1 séringue prérempli 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		7,2520	7,2520		
B-33 **	0738-963	1 séringue prérempli 1 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 1 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		6,5410	6,5410		
FRAGMIN 12.500 I.U.(anti-Xa)/0,5 ml PFIZER ATC: B01AB04								
B-33	1486-141	5 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 25000 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		50,94	50,94	7,20	10,80
B-33 *	0762-856	1 séringue prérempli 0,5 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		9,4220	9,4220		
B-33 **	0762-856	1 séringue prérempli 0,5 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		8,0000	8,0000		
FRAGMIN 15.000 I.U.(anti-Xa)/0,6 ml PFIZER ATC: B01AB04								
B-33	1486-166	5 seringues préremplies 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		57,78	57,78	7,20	10,80
B-33 *	0762-864	1 séringue prérempli 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		10,7500	10,7500		
B-33 **	0762-864	1 séringue prérempli 0,6 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,6 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		9,3280	9,3280		
FRAGMIN 18.000 I.U.(anti-Xa)/0,72 ml PFIZER ATC: B01AB04								
B-33	1486-182	5 seringues préremplies 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	5 voorgevulde spuiten 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		67,27	67,27	7,20	10,80
B-33 *	0762-872	1 séringue prérempli 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		12,5920	12,5920		
B-33 **	0762-872	1 séringue prérempli 0,72 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,72 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		11,1700	11,1700		
FRAGMIN 2.500 I.U.(anti-Xa)/0,2 ml PFIZER ATC: B01AB04								
B-33	0278-234	10 seringues préremplies 0,2 ml solution injectable, 12500 IU/ml	10 voorgevulde spuiten 0,2 ml oplossing voor injectie, 12500 IU/ml		28,59	28,59	4,29	7,15
B-33 *	0738-948	1 séringue prérempli 0,2 ml solution injectable, 12500 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,2 ml oplossing voor injectie, 12500 IU/ml		2,2390	2,2390		
B-33 **	0738-948	1 séringue prérempli 0,2 ml solution injectable, 12500 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,2 ml oplossing voor injectie, 12500 IU/ml		1,8390	1,8390		

FRAGMIN 2.500 I.U. (anti-Xa)/1 ml PFIZER							ATC: B01AB04	
B-33	1051-218	10 flacons injectables 4 ml solution injectable, 2500 IU/ml	10 injectieflacons 4 ml oplossing voor injectie, 2500 IU/ml		77,30	77,30	7,20	10,80
B-33 *	0743-633	1 flacon injectable 4 ml solution injectable, 2500 IU/ml	1 injectieflacon 4 ml oplossing voor injectie, 2500 IU/ml		7,2520	7,2520		
B-33 **	0743-633	1 flacon injectable 4 ml solution injectable, 2500 IU/ml	1 injectieflacon 4 ml oplossing voor injectie, 2500 IU/ml		6,5410	6,5410		
FRAGMIN 5000 I.U. (anti-Xa)/0,2 ml PFIZER							ATC: B01AB04	
B-33	0278-259	10 seringues préremplies 0,2 ml solution injectable, 25000 IU/ml	10 voorgevulde spuiten 0,2 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		43,44	43,44	6,52	10,80
B-33 *	0738-955	1 séringue prérempli 0,2 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,2 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		3,9830	3,9830		
B-33 **	0738-955	1 séringue prérempli 0,2 ml solution injectable, 25000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,2 ml oplossing voor injectie, 25000 IU/ml		3,2720	3,2720		
FRAGMIN 7.500 I.U. (anti-Xa)/0,75 ml PFIZER							ATC: B01AB04	
B-33	1284-538	10 seringues préremplies 0,75 ml solution injectable, 10000 IU/ml	10 voorgevulde spuiten 0,75 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		57,78	57,78	7,20	10,80
B-33 *	0745-331	1 séringue prérempli 0,75 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		5,3750	5,3750		
B-33 **	0745-331	1 séringue prérempli 0,75 ml solution injectable, 10000 IU/ml	1 voorgevulde spuit 0,75 ml oplossing voor injectie, 10000 IU/ml		4,6640	4,6640		
INHIBACE 0,5 mg ROCHE							ATC: C09AA08	
B-21	0287-920	28 comprimés pelliculés, 0,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 0,5 mg		3,42	3,42	0,51	0,85
B-21 *	0739-102	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg		0,0893	0,0893		
B-21 **	0739-102	1 comprimé pelliculé, 0,5 mg	1 filmomhulde tablet, 0,5 mg		0,0732	0,0732		
INHIBACE 1 mg ROCHE							ATC: C09AA08	
B-21	0287-938	28 comprimés pelliculés, 1 mg	28 filmomhulde tabletten, 1 mg		6,79	6,79	1,02	1,70
B-21 *	0739-110	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg		0,1771	0,1771		
B-21 **	0739-110	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg		0,1454	0,1454		
INHIBACE 2,5 mg ROCHE							ATC: C09AA08	
B-21	0287-946	28 comprimés pelliculés, 2,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 2,5 mg		10,76	10,76	1,61	2,69
B-21 *	0739-128	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg		0,2804	0,2804		
B-21 **	0739-128	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg		0,2304	0,2304		
INHIBACE 5 mg ROCHE							ATC: C09AA08	
B-21	0287-961	28 comprimés pelliculés, 5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg		19,10	19,10	2,86	4,77
B-21 *	0739-136	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,4979	0,4979		
B-21 **	0739-136	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg		0,4089	0,4089		
MEGACE 160 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM							ATC: L02AB01	
A-27	1182-591	30 comprimés, 160 mg	30 tabletten, 160 mg		49,42	49,42	0,00	0,00
A-27 *	0743-252	1 comprimé, 160 mg	1 tablet, 160 mg		1,5210	1,5210		
A-27 **	0743-252	1 comprimé, 160 mg	1 tablet, 160 mg		1,2840	1,2840		
TARADYL ROCHE							ATC: M01AB15	
B-56	0398-677	5 ampoules 1 ml solution injectable, 10 mg/ml	5 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		5,52	5,52	0,83	1,38
B-56 *	0739-086	1 ampoule 1 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		0,8060	0,8060		
B-56 **	0739-086	1 ampoule 1 ml solution injectable, 10 mg/ml	1 ampul 1 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml		0,6620	0,6620		
TORASEMIDE SANDOZ 10 mg (ex-BEXAL) SANDOZ							ATC: C03CA04	
B-25	2159-952	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	14,74	14,74	2,21	3,68
B-25 *	0777-797	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2560	0,2560		
B-25 **	0777-797	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2103	0,2103		
TORREM 10 mg ROCHE							ATC: C03CA04	
B-25	1182-963	20 comprimés, 10 mg	20 tabletten, 10 mg	R	10,40	9,83	2,04	3,03
B-25 *	0743-583	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,3795	0,3590	+0,0205	+0,0205
B-25 **	0743-583	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,3120	0,2945		

TORREM 2,5 mg			ROCHE	ATC: C03CA04				
B-23	0305-938	56 comprimés, 2,5 mg	56 tabletten, 2,5 mg	R	7,77	7,35	1,52	2,26
B-23 *	0739-292	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,1013	0,0959	+0,0054	+0,0054
B-23 **	0739-292	1 comprimé, 2,5 mg	1 tablet, 2,5 mg	R	0,0832	0,0788		

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

§ 240100

§ 240100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)									
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II	
CIBACEN		MEDA PHARMA				ATC: C09AA07			
B-21	1130-244	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg		20,08	20,08	3,01	5,02	
B-21 *	0742-882	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		0,5236	0,5236			
B-21 **	0742-882	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg		0,4300	0,4300			

§ 710000

§ 710000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
OMNISCAN 0,5 mmol/ml			GE HEALTHCARE			ATC: V08CA03		
B-179	2314-680	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	10,80
B-179 *	0782-748	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		43,6900	43,6900		
B-179 **	0782-748	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		36,5800	36,5800		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml			GE HEALTHCARE			ATC: V08CA03		
B-179	2314-706	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,67	63,67	7,20	10,80
B-179 *	0782-755	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		59,4700	59,4700		
B-179 **	0782-755	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		52,3600	52,3600		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml			GE HEALTHCARE			ATC: V08CA03		
B-179	2314-672	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		75,05	75,05	7,20	10,80
B-179 *	0782-763	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		70,3400	70,3400		
B-179 **	0782-763	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,2300	63,2300		
OMNISCAN			GE HEALTHCARE			ATC: V08CA03		
B-179	1182-740	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,69	63,69	7,20	10,80
B-179 *	0743-138	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		59,4900	59,4900		
B-179 **	0743-138	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		52,3800	52,3800		
OMNISCAN			GE HEALTHCARE			ATC: V08CA03		

B-179	1182-757	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		75,09	75,09	7,20	10,80
B-179 *	0743-146	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		70,3800	70,3800		
B-179 **	0743-146	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,2700	63,2700		

OMNISCAN			GE HEALTHCARE					
			ATC: V08CA03					
B-179	1182-732	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	10,80
B-179 *	0743-120	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		43,6900	43,6900		
B-179 **	0743-120	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		36,5800	36,5800		

§ 940000

§ 940000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
SABRIL SANOFI-AVENTIS BELGIUM								
A-5	0383-026	50 comprimés pelliculés, 500 mg	50 filmomhulde tabletten, 500 mg		45,84	45,84	0,00	0,00
A-5	0383-034	100 comprimés pelliculés, 500 mg	100 filmomhulde tabletten, 500 mg		67,65	67,65	0,00	0,00
A-5 *	0738-971	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		0,6333	0,6333		
A-5 **	0738-971	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg		0,5622	0,5622		

\$\$ 960100, 960201, 960202, 960203, 960300 et 960400

\$\$ 960100, 960201, 960202, 960203, 960300 en 960400

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II

NEUPOGEN 30 AMGEN								
							ATC: L03AA02	
A-43	0383-042	5 flacons injectables 1 ml solution injectable, 300 µg/ml	5 injectieflacons 1 ml oplossing voor injectie, 300 µg/ml		436,82	436,82	0,00	0,00
A-43 *	0738-989	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 300 µg/ml	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 300 µg/ml		84,0560	84,0560		
A-43 **	0738-989	1 flacon injectable 1 ml solution injectable, 300 µg/ml	1 injectieflacon 1 ml oplossing voor injectie, 300 µg/ml		82,6340	82,6340		

NEUPOGEN 30 AMGEN								
							ATC: L03AA02	
A-43	1728-096	5 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 600 µg/ml	5 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 600 µg/ml		436,82	436,82	0,00	0,00
A-43 *	0771-683	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 600 µg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 600 µg/ml		84,0560	84,0560		

NEUPOGEN 48 AMGEN								
							ATC: L03AA02	
A-43	1728-104	5 seringues préremplies 0,5 ml solution injectable, 960 µg/ml	5 voorgevulde spuiten 0,5 ml oplossing voor injectie, 960 µg/ml		611,16	611,16	0,00	0,00
A-43 *	0771-691	1 seringue préremplie 0,5 ml solution injectable, 960 µg/ml	1 voorgevulde spuit 0,5 ml oplossing voor injectie, 960 µg/ml		117,7840	117,7840		

§§ 1190100 et 1190200

§§ 1190100 en 1190200

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
PACLITAXEL EG 6 mg/ml EUROGENERICs ATC: L01CD01								
A-28	2404-531	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	90,56	90,56	0,00	0,00
A-28 *	0785-972	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	84,0800	84,0800		
A-28 **	0785-972	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	76,9700	76,9700		
PACLITAXEL EG 6 mg/ml EUROGENERICs ATC: L01CD01								
A-28	2404-549	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	280,63	280,63	0,00	0,00
A-28 *	0785-980	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	265,2800	265,2800		
A-28 **	0785-980	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	258,1700	258,1700		
PACLITAXEL EG 6 mg/ml EUROGENERICs ATC: L01CD01								
A-28	2404-556	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	416,11	416,11	0,00	0,00
A-28 *	0785-998	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	394,4300	394,4300		
A-28 **	0785-998	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	387,3200	387,3200		
PACLITAXEL EG 6 mg/ml EUROGENERICs ATC: L01CD01								
A-28	2404-564	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	822,56	822,56	0,00	0,00
A-28 *	0786-186	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	781,9100	781,9100		
A-28 **	0786-186	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	774,8000	774,8000		
PACLITAXEL MAYNE PHARMA 6 mg/ml MAYNE PHARMA ATC: L01CD01								
A-28	2374-247	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	90,56	90,56	0,00	0,00
A-28 *	0784-850	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	84,0800	84,0800		
A-28 **	0784-850	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	76,9700	76,9700		
PACLITAXEL MAYNE PHARMA 6 mg/ml MAYNE PHARMA ATC: L01CD01								
A-28	2374-254	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	280,63	280,63	0,00	0,00
A-28 *	0784-868	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	265,2800	265,2800		
A-28 **	0784-868	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	258,1700	258,1700		
PACLITAXEL MAYNE PHARMA 6 mg/ml MAYNE PHARMA ATC: L01CD01								
A-28	2374-262	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	416,11	416,11	0,00	0,00
A-28 *	0784-876	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	394,4300	394,4300		
A-28 **	0784-876	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	387,3200	387,3200		
PACLITAXEL MAYNE PHARMA 6 mg/ml MAYNE PHARMA ATC: L01CD01								
A-28	2374-270	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor	G	822,56	822,56	0,00	0,00

		pour perfusion, 6 mg/ml	oplossing voor infusie, 6 mg/ml				
A-28 *	0784-884	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	781,9100	781,9100	
A-28 **	0784-884	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	774,8000	774,8000	

PACLITAXEL MERCK 6 mg/ml		MERCK GENERICS BELGIUM				ATC: L01CD01			
A-28	2430-304	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	90,56	90,56	0,00	0,00	
A-28 *	0786-772	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	84,0800	84,0800			
A-28 **	0786-772	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	76,9700	76,9700			

PACLITAXEL MERCK 6 mg/ml			MERCK GENERICS BELGIUM				ATC: L01CD01		
A-28	2430-320	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	280,63	280,63	0,00	0,00	
A-28 *	0786-780	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	265,2800	265,2800			
A-28 **	0786-780	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	258,1700	258,1700			

PACLITAXEL MERCK 6 mg/ml		MERCK GENERICS BELGIUM					ATC: L01CD01		
A-28	2430-312	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	822,56	822,56	0,00	0,00	
A-28 *	0786-798	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	781,9100	781,9100			
A-28 **	0786-798	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	774,8000	774,8000			

PACLITAXIN 6 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM					ATC: L01CD01		
A-28	2275-808	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	90,56	90,56	0,00	0,00	
A-28 *	0783-902	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	84,0800	84,0800			
A-28 **	0783-902	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	76,9700	76,9700			

PACLITAXIN 6 mg/ml			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: L01CD01				
A-28	2275-816	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	280,63	280,63	0,00	0,00
A-28 *	0782-987	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	265,2800	265,2800		
A-28 **	0782-987	1 flacon injectable 16,7 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml concentrat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	258,1700	258,1700		

PACLITAXIN 6 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: L01CD01			
A-28	2275-824	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	822,56	822,56	0,00	0,00
A-28 *	0783-001	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	781,9100	781,9100		
A-28 **	0783-001	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	G	774,8000	774,8000		

TAXOL 6 mg/ml		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01CD01			
A-28	1115-369	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	90,56	90,56	0,00	0,00	
A-28 *	0743-286	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	85,3400	85,3400	+0,0000	+0,0000	
A-28 **	0743-286	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	78,2300	78,2300			

TAXOL 6 mg/ml			BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM				ATC: L01CD01		
A-28	1352-509	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	280,63	280,63	0,00	0,00	
A-28 *	0748-558	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	269,2000	269,2000	+0,0000	+0,0000	
A-28 **	0748-558	1 flacon injectable 17 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 17 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	262,0900	262,0900			

TAXOL® 6 mg/ml BRISTOL MYERS SQUIBB BELGIUM ATC: L01CD01

A-28	2103-935	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	822,56	822,56	0,00	0,00
A-28 *	0776-146	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	793,4100	793,4100	+0,0000	+0,0000
A-28 **	0776-146	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	786,3000	786,3000		

§ 1510000

§ 1510000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
HYTRIN 10 mg (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: G04CA03								
B-13	2195-873	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	34,73	27,37	11,47	14,20
B-13 *	0779-082	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	1,0668	0,7468	+0,3200	+0,3200
B-13 **	0779-082	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,8761	0,6132		
HYTRIN 2 mg (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: G04CA03								
B-13	2195-857	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg	R	13,03	9,13	5,27	6,18
B-13 *	0779-066	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,3396	0,2379	+0,1017	+0,1017
B-13 **	0779-066	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,2789	0,1954		
HYTRIN 5 mg (Aktuapharma) AKTUAPHARMA ATC: G04CA03								
B-13	2195-865	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	R	26,60	19,15	10,32	12,24
B-13 *	0779-074	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,7132	0,4993	+0,2139	+0,2139
B-13 **	0779-074	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,5857	0,4100		
HYTRIN AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	0105-619	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	R	26,94	19,54	10,33	12,28
B-13 *	0739-334	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,7279	0,5093	+0,2186	+0,2186
B-13 **	0739-334	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	R	0,5979	0,4186		
HYTRIN AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	0105-627	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	35,23	27,72	11,67	14,44
B-13 *	0739-342	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	1,0886	0,7618	+0,3268	+0,3268
B-13 **	0739-342	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,8939	0,6257		
HYTRIN AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	0103-226	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg	R	13,30	9,31	5,39	6,32
B-13 *	0739-326	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,3468	0,2429	+0,1039	+0,1039
B-13 **	0739-326	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	R	0,2846	0,1993		
HYTRIN AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	0103-085	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	R	2,75	1,92	1,12	1,31
B-13 *	0739-318	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	0,2010	0,1400	+0,0610	+0,0610
B-13 **	0739-318	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	R	0,1650	0,1150		
MERCK-TERAZOSINE 1 mg MERCK GENERICS BELGIUM ATC: G04CA03								
B-13	2173-854	56 comprimés, 1 mg	56 tabletten, 1 mg	G	8,62	8,62	1,29	2,15
B-13	2173-847	100 comprimés, 1 mg	100 tabletten, 1 mg	G	15,40	15,40	2,31	3,85
B-13 *	0777-730	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,0802	0,0802		
B-13 **	0777-730	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,0659	0,0659		
MERCK-TERAZOSINE 10 mg MERCK GENERICS BELGIUM ATC: G04CA03								
B-13	2119-600	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	27,72	27,72	4,16	6,93
B-13	2119-592	50 comprimés, 10 mg	50 tabletten, 10 mg	G	41,96	41,96	6,29	10,49
B-13	2149-987	56 comprimés, 10 mg	56 tabletten, 10 mg	G	38,23	38,23	5,73	9,56

B-13 *	0777-763	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,5909	0,5909		
B-13 **	0777-763	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4854	0,4854		
MERCK-TERAZOSINE 2 mg MERCK GENERICS BELGIUM ATC: G04CA03								
B-13	2119-568	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg	G	9,31	9,31	1,40	2,33
B-13	2119-576	50 comprimés, 2 mg	50 tabletten, 2 mg	G	16,63	16,63	2,49	4,16
B-13	2150-001	56 comprimés, 2 mg	56 tabletten, 2 mg	G	14,90	14,90	2,23	3,72
B-13	2173-839	100 comprimés, 2 mg	100 tabletten, 2 mg	G	26,15	26,15	3,92	6,54
B-13 *	0777-748	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1942	0,1942		
B-13 **	0777-748	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1595	0,1595		
MERCK-TERAZOSINE 5 mg MERCK GENERICS BELGIUM ATC: G04CA03								
B-13	2119-626	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	19,54	19,54	2,93	4,88
B-13	2119-618	50 comprimés, 5 mg	50 tabletten, 5 mg	G	31,12	31,12	4,67	7,78
B-13	2149-995	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	28,94	28,94	4,34	7,23
B-13 *	0777-755	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,4075	0,4075		
B-13 **	0777-755	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,3346	0,3346		
TERAZOSABB 1 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	2103-281	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	G	1,92	1,92	0,29	0,48
B-13 *	0777-128	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,1000	0,1000		
B-13 **	0777-128	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,0820	0,0820		
TERAZOSABB 10 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	2103-315	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	27,72	27,72	4,16	6,93
B-13	2185-577	84 comprimés, 10 mg	84 tabletten, 10 mg	G	53,05	53,05	7,96	13,26
B-13 *	0777-151	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,5752	0,5752		
B-13 **	0777-151	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,4906	0,4906		
TERAZOSABB 2 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	2103-299	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg	G	9,31	9,31	1,40	2,33
B-13	2185-593	84 comprimés, 2 mg	84 tabletten, 2 mg	G	22,35	22,35	3,35	5,59
B-13 *	0777-136	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1762	0,1762		
B-13 **	0777-136	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1446	0,1446		
TERAZOSABB 5 mg AMDIPHARM ATC: G04CA03								
B-13	2103-307	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	19,54	19,54	2,93	4,88
B-13	2185-585	84 comprimés, 5 mg	84 tabletten, 5 mg	G	38,32	38,32	5,75	9,58
B-13 *	0777-144	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,3952	0,3952		
B-13 **	0777-144	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,3246	0,3246		
TERAZOSINE EG 1 mg EUROGENERICCS ATC: G04CA03								
B-13	2173-797	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	G	1,92	1,92	0,29	0,48
B-13 *	0778-514	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,1000	0,1000		
B-13 **	0778-514	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,0820	0,0820		
TERAZOSINE EG 10 mg EUROGENERICCS ATC: G04CA03								
B-13	2173-821	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	G	27,72	27,72	4,16	6,93
TERAZOSINE EG 2 mg EUROGENERICCS ATC: G04CA03								
B-13	2173-805	28 comprimés, 2 mg	28 tabletten, 2 mg	G	9,31	9,31	1,40	2,33
B-13	2193-472	56 comprimés, 2 mg	56 tabletten, 2 mg	G	14,90	14,90	2,23	3,72
B-13 *	0778-522	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1386	0,1386		
B-13 **	0778-522	1 comprimé, 2 mg	1 tablet, 2 mg	G	0,1139	0,1139		
TERAZOSINE EG 5 mg EUROGENERICCS ATC: G04CA03								
B-13	2173-813	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	19,54	19,54	2,93	4,88
TERAZOSINE-RATIOPHARM 1 mg RATIOPHARM BELGIUM ATC: G04CA03								
B-13	2342-038	10 comprimés, 1 mg	10 tabletten, 1 mg	G	1,92	1,92	0,29	0,48
B-13 *	0783-688	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,1000	0,1000		
B-13 **	0783-688	1 comprimé, 1 mg	1 tablet, 1 mg	G	0,0820	0,0820		

§ 2140000

§ 2140000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
FLIXOTIDE - NEBULES 2 mg/2ml			GLAXO SMITHKLINE (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)				ATC: R03BA05	
B-99	1424-258	10 ampoules 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	10 ampullen 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml		26,13	26,13	3,92	6,53
B-99 *	0769-943	1 ampoule 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml	1 ampul 2 ml vernevelsuspensie, 1 mg/ml		1,9400	1,9400		

§ 3300000

§ 3300000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
PAXENE 100 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC: L01CD01	
A-28	2160-455	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	R	329,23	233,37	95,86	95,86
A-28 *	0778-662	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	R	316,2100	223,4800	+92,7300	+92,7300
A-28 **	0778-662	1 flacon injectable 16,7 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 6 mg/ml	1 injectieflacon 16,7 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 6 mg/ml	R	309,1000	216,3700		
PAXENE 150 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC: L01CD01	
A-28	2160-448	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	489,79	345,76	144,03	144,03
A-28 *	0778-688	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	471,5200	332,2000	+139,3200	+139,3200
A-28 **	0778-688	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	464,4100	325,0900		
PAXENE 30 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC: L01CD01	
A-28	2160-430	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	103,96	75,68	28,28	28,28
A-28 *	0778-654	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	98,3100	70,9500	+27,3600	+27,3600
A-28 **	0778-654	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 6 mg/ml	R	91,2000	63,8400		
PAXENE 300 mg			MAYNE PHARMA BENELUX				ATC: L01CD01	
A-28	2160-463	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor suspensie voor infusie, 6 mg/ml	R	971,48	682,94	288,54	288,54
A-28 *	0778-670	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor suspensie voor infusie, 6 mg/ml	R	937,4600	658,3600	+279,1000	+279,1000
A-28 **	0778-670	1 flacon injectable 50 ml suspension à diluer pour perfusion, 6 mg/ml	1 injectieflacon 50 ml concentrat voor suspensie voor infusie, 6 mg/ml	R	930,3500	651,2500		

§ 3710000

§ 3710000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
BONEFOS							ATC: M05BA02	
B-279 *	0742-569	1 ampoule 5 ml solution à diluer pour perfusion, 60 mg/ml	1 ampul 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 60 mg/ml		14,8020	14,8020		
B-279 **	0742-569	1 ampoule 5 ml solution à diluer pour perfusion, 60 mg/ml	1 ampul 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 60 mg/ml		13,3800	13,3800		

§ 3920000

§ 3920000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemoetk	I	II
OMNISCAN 0,5 mmol/ml							ATC: V08CA03	
B-179	2314-680	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	10,80
B-179 *	0782-748	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		43,6900	43,6900		
B-179 **	0782-748	1 seringue préremplie 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		36,5800	36,5800		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml							ATC: V08CA03	
B-179	2314-706	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,67	63,67	7,20	10,80
B-179 *	0782-755	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		59,4700	59,4700		
B-179 **	0782-755	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		52,3600	52,3600		
OMNISCAN 0,5 mmol/ml							ATC: V08CA03	
B-179	2314-672	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		75,05	75,05	7,20	10,80
B-179 *	0782-763	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		70,3400	70,3400		
B-179 **	0782-763	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,2300	63,2300		
OMNISCAN							ATC: V08CA03	
B-179	1182-740	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,69	63,69	7,20	10,80
B-179 *	0743-138	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		59,4900	59,4900		
B-179 **	0743-138	1 flacon injectable 15 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 15 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		52,3800	52,3800		
OMNISCAN							ATC: V08CA03	
B-179	1182-757	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		75,09	75,09	7,20	10,80
B-179 *	0743-146	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		70,3800	70,3800		
B-179 **	0743-146	1 flacon injectable 20 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 20 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		63,2700	63,2700		
OMNISCAN							ATC: V08CA03	
B-179	1182-732	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml		47,42	47,42	7,11	10,80

B-179 *	0743-120	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	43,6900	43,6900		
B-179 **	0743-120	1 flacon injectable 10 ml solution injectable, 287 mg/ml	1 injectieflacon 10 ml oplossing voor injectie, 287 mg/ml	36,5800	36,5800		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} janvier 2008.

Bruxelles, le 26 novembre 2007.

D. DONFUT

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2008.

Brussel, 26 november 2007.

D. DONFUT

**SERVICE PUBLIC FEDERAL SANTE PUBLIQUE,
SECURITE DE LA CHAINE ALIMENTAIRE
ET ENVIRONNEMENT**

F. 2007 — 4589

[C — 2007/23453]

26 OCTOBRE 2007. — Arrêté royal déterminant la contribution financière de l'Autorité fédérale belge pour 2007 au « Fonds d'affectation spéciale pour les activités complémentaires » de la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques et du protocole de Kyoto

ALBERT II, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi du 28 décembre 2006 contenant le budget général des dépenses pour l'année budgétaire 2007, notamment le programme 25.55.2;

Vu les lois sur la comptabilité de l'Etat, coordonnées par l'Arrêté royal du 17 juillet 1991, notamment les articles 55 et 58;

Vu l'Arrêté royal du 16 novembre 1994 relatif au contrôle administratif et budgétaire, notamment les articles 14 et 22;

Vu la loi du 11 mai 1995 portant approbation de la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques, et des Annexes I^e et II, faites à New-York le 9 mai 1992;

Vu la loi du 26 septembre 2001 portant assentiment au protocole de Kyoto à la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques, et les Annexes A et B, faites à Kyoto le 11 décembre 1997;

Considérant l'importance de préserver le système climatique pour les générations présentes et futures et de stabiliser les concentrations de gaz à effet de serre dans l'atmosphère à un niveau qui empêche toute perturbation anthropique dangereuse du système climatique;

Considérant que pour la Belgique la Convention prend effet depuis le 15 avril 1996 et qu'il convient que toutes les parties à la Convention apportent l'appui financier nécessaire à la mise en œuvre de ladite Convention;

Considérant que la Belgique a ratifié le protocole de Kyoto à la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques le 31 mai 2002, et que le protocole est entré en vigueur le 16 février 2005;

Considérant l'importance des activités prévues dans le cadre du protocole de Kyoto;

Considérant que le respect par la Belgique de ses engagements sous le protocole de Kyoto dépend de l'opérationnalisation de toutes ses provisions et notamment des mécanismes prévus dans ses articles 6, 12 et 17;

Considérant qu'il est essentiel que les ressources nécessaires pour financer les activités du Secrétariat de la Convention-cadre des Nations unies sur les changements climatiques en préparation de l'implémentation du protocole de Kyoto soient disponibles et qu'il convient que toutes les Parties au protocole apportent l'appui financier nécessaire à l'exécution du protocole;

Considérant qu'à la première réunion de la Conférence des Parties (réunion des NU du 28 mars au 7 avril 1995 à Berlin) la Conférence a adopté des procédures financières pour la Conférence des Parties, ses organes subsidiaires et son Secrétariat, comme indiqué à l'annexe I^e de la décision 15/CP.1;

Considérant qu'à la quatrième réunion de la Conférence des Parties (réunion des NU du 2 au 14 novembre 1998 à Buenos Aires) la Conférence a amendé le paragraphe 7 (a) de l'annexe I^e de la décision 15/CP.1 de ces procédures financières (décision 17/CP.4, IV.16);

**FEDERALE OVERHEIDS DIENST VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

N. 2007 — 4589

[C — 2007/23453]

26 OKTOBER 2007. — Koninklijk besluit tot vaststelling van de financiële bijdrage van de Belgische Federale Overheid voor 2007 aan het « Bijzonder Trustfonds voor aanvullende activiteiten » van het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake klimaatverandering en van het protocol van Kyoto

ALBERT II, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet van 28 december 2006 houdende de algemene uitgavenbegroting voor het begrotingsjaar 2007, inzonderheid op programma 25.55.2;

Gelet op de wetten op de Rijkscomptabiliteit, gecoördineerd in het koninklijk besluit van 17 juli 1991, inzonderheid op de artikelen 55 en 58;

Gelet op het koninklijk besluit van 16 november 1994 betreffende de administratieve en begrotingscontrole, inzonderheid op de artikelen 14 en 22;

Gelet op de wet van 11 mei 1995 houdende goedkeuring van het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake klimaatverandering, en de Bijlagen I en II, gedaan te New-York op 9 mei 1992;

Gelet op de wet van 26 september 2001 houdende instemming met het protocol van Kyoto bij het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake klimaatsverandering, en de Bijlagen A en B, gedaan te Kyoto op 11 december 1997;

Overwegende het belang het klimaatsysteem te beschermen ten behoeve van de huidige en de toekomstige generaties en het bewerkstelligen van een stabilisering van de concentraties van broeikasgassen in de atmosfeer op een niveau waarop elke gevaarlijke antropogene verstoring van het klimaatsysteem wordt voorkomen;

Overwegende dat het Verdrag voor België bindend is sedert 15 april 1996 en dat het aan alle Partijen bij het Verdrag toekomt de nodige financiële steun te leveren voor de toepassing van het Verdrag;

Overwegende dat België het protocol van Kyoto bij het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake Klimaatverandering geratificeerd heeft op 31 mei 2002, en dat het protocol van kracht is geworden op 16 februari 2005;

Overwegende het belang van de werkzaamheden voorzien in het raam van het protocol van Kyoto;

Overwegende dat het respecteren door België van haar verplichtingen onder het protocol van Kyoto afhankelijk is van het operationeel worden van al zijn voorzieningen en met name van de in zijn artikels 6, 12 en 17 voorziene mechanismen;

Overwegende dat het essentieel is dat de nodige middelen beschikbaar zijn voor de financiering van de werkzaamheden van het Secretariaat van het Raamverdrag van de Verenigde Naties inzake Klimaatverandering ter voorbereiding van de uitvoering van het protocol van Kyoto en dat het aan alle Partijen bij het protocol toekomt de nodige financiële steun te leveren voor de uitvoering van het protocol;

Overwegende dat op de eerste vergadering van de Conferentie der Partijen (UN-vergadering van 28 maart tot 7 april 1995 te Berlijn) de Conferentie de financiële procedures voor de Conferentie van de Partijen, haar hulporganen en haar Secretariaat, zoals vermeld in annex I van de beslissing 15/CP.1 aanvaard heeft;

Overwegende dat op de vierde vergadering van de Conferentie der Partijen (UN-vergadering van 2 tot 14 november 1998 te Buenos Aires) de Conferentie paragraaf 7 (a) van annex I van de beslissing 15/CP.1 van deze financiële procedures geamendeerd heeft (beslissing 17/CP.4, IV.16);