

**Art. 6.** In artikel 3, § 2, van hetzelfde besluit, wordt het volgende lid ingevoegd tussen het zevende en het achtste lid :

« In afwijking van het vorige lid is de actualisering van de criteria aanleiding gevend tot de eerste uitbreiding van de zones geldig vanaf de datum van oprichting van het Impulsfonds. »

**Art. 7.** In artikel 3, § 2 van hetzelfde besluit, laatste lid, worden in de eerste zin de woorden « is verworven » vervangen door de woorden « is verworven ten definitieve titel ». De tweede zin wordt aangevuld als volgt : « , naar evenredigheid met het aantal volledige, nog niet begonnen jaren die nog doorlopen moeten worden gedurende dewelke niet meer voldaan is aan de vereiste installatievoorwaarden. »

**Art. 8.** Met uitzondering van artikelen 3 en 4 die in werking treden op de dag van de bekendmaking van dit besluit in het *Belgisch Staatsblad*, heeft dit besluit uitwerking met ingang van 1 juli 2006.

**Art. 9.** Onze Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid, Onze Minister van Financiën, Onze Minister van Middenstand en Landbouw en Onze Minister van Tewerkstelling zijn, elk voor wat hen betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 20 november 2007.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,

D. DONFUT

De Minister van Financiën,

D. REYNDERS

De Minister van Middenstand en Landbouw,

Mevr. S. LARUELLE

De Minister van Werk,

P. VANVELTHOVEN

**Art. 6.** A l'article 3, § 2 du même arrêté, l'alinéa suivant est inséré entre l'alinéa 7 et l'alinéa 8 :

« Par dérogation à l'alinéa précédent, l'actualisation des critères ayant donné lieu à la première extension des zones est valable à partir de la date de création du Fonds d'impulsion. »

**Art. 7.** A l'article 3, § 2 du même arrêté, dernier alinéa, il y a lieu de remplacer, dans la première phrase, les termes « est obtenue » par les termes « est acquise à titre définitif ». La deuxième phrase est complétée comme suit : « , au prorata du nombre d'année(s) complètes, non encore commencées, restant à courir au cours duquel il n'est plus satisfait aux conditions d'installation requise. »

**Art. 8.** A l'exception des articles 3 et 4 qui entrent en vigueur le jour de la publication du présent arrêté au *Moniteur belge*, le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> juillet 2006.

**Art. 9.** Notre Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique, Notre Ministre des Finances, Notre Ministre des Classes moyennes et de l'Agriculture et Notre Ministre de l'Emploi sont chargés, chacun pour ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 20 novembre 2007.

ALBERT

Par le Roi :

Le Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

D. DONFUT

Le Ministre des Finances,

D. REYNDERS

La Ministre des Classes moyennes et de l'Agriculture,

Mme S. LARUELLE

Le Ministre de l'Emploi,

P. VANVELTHOVEN

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2008 — 153

[C - 2008/22047]

**17 JANUARI 2008.** — 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 artikel 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003 en 13 december 2006 en § 3, achste lid, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003;

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 artikelen 37bis en 57 en bijlage I en II, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 7 en 21 augustus 2007, 4 en 25 september 2007 en 9 en 23 oktober 2007;

Gelet op de voorstellen van het secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 23 en 25 oktober 2007;

Gelet op de adviezen van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 16 en 29 augustus 2007, 12, 24 en 28 september 2007 en 1, 3, 4, 12, 16, 25, 26, 29, 30 en 31 oktober 2007 en 9 en 13 november 2007;

Gelet op de akkoordbevindingen van Onze Minister van Begroting van 23 juli 2007, 31 augustus 2007, 26 september 2007, 8, 9, 18 en 19 oktober 2007 en 8 en 16 november 2007;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

F. 2008 — 153

[C - 2008/22047]

**17 JANVIER 2008.** — 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment l'article 35bis, § 1<sup>er</sup>, 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006 et § 3, huitième alinéa, inséré par la loi du 22 décembre 2003;

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 les articles 37bis et 57 et les annexes I<sup>er</sup> et II, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 7 et 21 août 2007, les 4 et 25 septembre 2007 et les 9 et 23 octobre 2007;

Vu les propositions du secrétariat de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 23 et 25 octobre 2007;

Vu les avis émis par l'Inspecteur des Finances donnés les 16 et 29 août 2007, les 12, 24 et 28 septembre 2007 et les 1<sup>er</sup>, 3, 4, 12, 16, 25, 26, 29, 30 et 31 octobre 2007 et les 9 et 13 novembre 2007;

Vu les accords de Notre Ministre du Budget du 23 juillet 2007, du 31 août 2007, du 26 septembre 2007, des 8, 9, 18 et 19 octobre 2007 et des 8 et 16 novembre 2007;

Overwegende dat, met betrekking tot de specialiteiten RISPERDAL 1 mg, filmomhulde tabletten 100 x 1 mg, RISPERDAL 2 mg, RISPERDAL 3 mg, RISPERDAL 4 mg, filmomhulde tabletten 100 x 4 mg, RISPERDAL 6 mg, filmomhulde tabletten 100 x 6 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 2,5 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 5 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 10 mg en SUBOXONE, door Onze Minister van Begroting geen akkoord is verleend binnen een termijn van tien dagen, vermeld in artikel 35bis, § 15, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, en dat de betrokken akkoorden dienvolgens met toepassing van die wetsbepaling wordt geacht te zijn verleend;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers van 19, 28 en 29 november 2007;

Gelet op advies nr 43.917/1 van de Raad van State, gegeven op 20 december 2007, 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 :

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd :

- 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, §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.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.

Considérant qu'en ce qui concerne les spécialités RISPERDAL 1 mg, comprimés pelliculés 100 x 1 mg, RISPERDAL 2 mg, RISPERDAL 3 mg, RISPERDAL 4 mg, comprimés pelliculés 100 x 4 mg, RISPERDAL 6 mg, comprimés pelliculés 100 x 6 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 2,5 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 5 mg, RAMIPRIL EUROGENERICS 10 mg et SUBOXONE, Notre Ministre du Budget n'a pas marqué d'accord dans le délai de dix jours mentionné à l'article 35bis, § 15, de la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, et qu'en application de cette disposition législative, les accords concernés sont par conséquent réputés avoir été donnés;

Vu les notifications aux demandeurs des 19, 28 et 29 novembre 2007;

Vu l'avis n° 43.917/1 du Conseil d'Etat, donné le 20 décembre 2007, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'annexe I<sup>er</sup> 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<sup>er</sup> :

a) les spécialités suivantes sont insérées :

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
CALCIPOTRIOL SANDOZ 50 µg/g SANDOZ ATC: D05AX02									
B-222	2417-103	1 tube 30 g zalf, 50 µg/g	1 tube 30 g pommade, 50 µg/g		10,28	10,28	1,54	2,57	
B-222	2417-111	1 tube 120 g zalf, 50 µg/g	1 tube 120 g pommade, 50 µg/g		29,92	29,92	4,48	7,48	
B-222 *	0787-705	1 g zalf, 50 µg/g	1 g pommade, 50 µg/g		0,2001	0,2001			
B-222 **	0787-705	1 g zalf, 50 µg/g	1 g pommade, 50 µg/g		0,1643	0,1643			
CO-LISINAPRIL-RATIOPHARM 20/12,5 mg RATIOPHARM BELGIUM ATC: C09BA03									
B-21	2435-097	100 tabletten, 12,5 mg / 20 mg	100 comprimés, 12,5 mg / 20 mg	G	28,22	28,22	4,23	7,05	
B-21 *	0777-557	1 tablet, 12,5 mg / 20 mg	1 comprimé, 12,5 mg / 20 mg	G	0,2194	0,2194			
B-21 **	0777-557	1 tablet, 12,5 mg / 20 mg	1 comprimé, 12,5 mg / 20 mg	G	0,1802	0,1802			
DAPHNE MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: G03HB01									
Cx-13	2394-082	273 filmomhulde tabletten, 35 µg / 2 mg	273 comprimés pelliculés, 35 µg / 2 mg	G	38,58	38,58	30,88	30,88	
Cx-13 *	0781-377	1 filmomhulde tablet, 35 µg / 2 mg	1 comprimé pelliculé, 35 µg / 2 mg	G	0,1227	0,1227			
Cx-13 **	0781-377	1 filmomhulde tablet, 35 µg / 2 mg	1 comprimé pelliculé, 35 µg / 2 mg	G	0,1008	0,1008			
DOCAMOCLAF 875/125 mg DOCPHARMA ATC: J01CR02									
B-107	2470-529	24 filmomhulde tabletten, 125 mg / 875 mg	24 comprimés pelliculés, 125 mg / 875 mg	G	24,12	24,12	3,62	6,03	
B-107 *	0784-878	1 filmomhulde tablet, 125 mg / 875 mg	1 comprimé pelliculé, 125 mg / 875 mg	G	0,7083	0,7083			
B-107 **	0784-878	1 filmomhulde tablet, 125 mg / 875 mg	1 comprimé pelliculé, 125 mg / 875 mg	G	0,5800	0,5800			
DOXRUBICINE 'EBEWE' 2 mg/ml EBEWE PHARMA ATC: L01DB01									
A-25 *	0787-713	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	14,2600	14,2600			
A-25 **	0787-713	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	11,7100	11,7100			

DOXORUBICINE 'EBEWE' 2 mg/ml		EBEWE PHARMA		ATC: L01DB01			
A-25 *	0787-721	1 injectieflaas 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	59,1200	59,1200	
A-25 **	0787-721	1 injectieflaas 25 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	52,0100	52,0100	
DOXORUBICINE 'EBEWE' 2 mg/ml		EBEWE PHARMA		ATC: L01DB01			
A-25 *	0787-739	1 injectieflaas 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	109,0700	109,0700	
A-25 **	0787-739	1 injectieflaas 50 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	101,9600	101,9600	
DOXORUBICINE 'EBEWE' 2 mg/ml		EBEWE PHARMA		ATC: L01DB01			
A-25 *	0787-747	1 injectieflaas 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	193,1700	193,1700	
A-25 **	0787-747	1 injectieflaas 100 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	186,0600	186,0600	
FUROSEMIDE FRESENIUS KABI 20 mg/2 ml		FRESENIUS KABI		ATC: C03CA01			
B-25	2450-112	5 ampullen 2 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	5 ampoules 2 ml solution injectable, 10 mg/ml	G	1,92	1,92	0,29
B-25 *	0787-754	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution injectable, 10 mg/ml	G	0,2000	0,2000	
B-25 **	0787-754	1 ampul 2 ml oplossing voor injectie, 10 mg/ml	1 ampoule 2 ml solution injectable, 10 mg/ml	G	0,1640	0,1640	
MERCKASA		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC: B01AC05			
B-293	2452-928	50 dispergeerbare tabletten, 80 mg	50 comprimés dispersibles, 80 mg		2,62	2,62	0,39
B-293 *	0787-697	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0318	0,0318	
B-293 **	0787-697	1 dispergeerbare tablet, 80 mg	1 comprimé dispersible, 80 mg		0,0262	0,0262	
MERCK-BISOPROLOL 10 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC: C07AB07			
B-15	2469-575	84 deelbare filmomhulde tabletten, 10 mg	84 comprimés pelliculés sécables, 10 mg	G	23,70	23,70	3,58
B-15 *	0767-137	1 deelbare filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 10 mg	G	0,1957	0,1957	
B-15 **	0767-137	1 deelbare filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 10 mg	G	0,1607	0,1607	
MERCK-BISOPROLOL 5 mg		MERCK GENERICS BELGIUM		ATC: C07AB07			
B-15	2469-583	84 deelbare filmomhulde tabletten, 5 mg	84 comprimés pelliculés sécables, 5 mg	G	14,22	14,22	2,13
B-15 *	0767-145	1 deelbare filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 5 mg	G	0,0882	0,0882	
B-15 **	0767-145	1 deelbare filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé sécable, 5 mg	G	0,0725	0,0725	
MERCK-FLUCONAZOLE 100 mg/50 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0787-770	1 injectieflaas 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	6,5400	6,5400	
B-134 **	0787-770	1 injectieflaas 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	5,3700	5,3700	
MERCK-FLUCONAZOLE 200 mg/100 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0787-788	1 injectieflaas 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	13,0900	13,0900	
B-134 **	0787-788	1 injectieflaas 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	10,7500	10,7500	

MERCK-FLUCONAZOLE 400 mg/200 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0787-796	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	26,1600	26,1600	
B-134 **	0787-796	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	21,4900	21,4900	
MERCK-FLUCONAZOLE 50 mg/25 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01	
B-134 *	0787-762	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml  (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 25 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml  (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	3,2600	3,2600	
B-134 **	0787-762	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml  (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 2 injectieflacons)	1 flacon injectable 25 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml  (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 2 flacons injectables)	G	2,6900	2,6900	
MERCK-MELOXICAM 15 mg		MERCK GENERICS BELGIUM				ATC: M01AC06	
B-63	2450-187	60 tabletten, 15 mg	60 comprimés, 15 mg	G	21,32	21,32	3,20 5,33
B-63 *	0787-283	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	G	0,2257	0,2257	
B-63 **	0787-283	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	G	0,1853	0,1853	
MITOXANTRONE "EBEWE" 2 mg/ml		EBEWE PHARMA				ATC: L01DB07	
A-28 *	0787-804	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	70,9900	70,9900	
A-28 **	0787-804	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	63,8800	63,8800	
MITOXANTRONE "EBEWE" 2 mg/ml		EBEWE PHARMA				ATC: L01DB07	
A-28 *	0787-812	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	134,8700	134,8700	
A-28 **	0787-812	1 injectieflacon 10 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 10 ml solution à diluer pour perfusion, 2 mg/ml	G	127,7600	127,7600	
PAROXETINE-RATIOPHARM 20 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC: N05AB05	
B-73	2435-055	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	40,10	40,10	6,01 10,02
B-73 *	0774-539	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3528	0,3528	
B-73 **	0774-539	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2898	0,2898	
PROPOLIPID 1%		FRESENIUS KABI				ATC: N01AX10	
A-30 *	0787-820	1 ampul 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 ampoule 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	3,3160	3,3160	+0,0000 +0,0000
A-30 **	0787-820	1 ampul 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 ampoule 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	2,7240	2,7240	
PROPOLIPID 1%		FRESENIUS KABI				ATC: N01AX10	
A-30 *	0787-838	1 injectieflacon 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	3,3200	3,3200	+0,0000 +0,0000
A-30 **	0787-838	1 injectieflacon 20 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 20 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	2,7200	2,7200	
PROPOLIPID 1%		FRESENIUS KABI				ATC: N01AX10	
A-30 *	0787-846	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	8,9600	8,9600	+0,0000 +0,0000
A-30 **	0787-846	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	7,3800	7,3800	
PROPOLIPID 1%		FRESENIUS KABI				ATC: N01AX10	
A-30 *	0787-853	1 injectieflacon 100 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	17,9600	17,9600	+0,0000 +0,0000
A-30 **	0787-853	1 injectieflacon 100 ml emulsie voor infusie en injectie, 10 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml émulsion pour perfusion et injection, 10 mg/ml	R	14,7600	14,7600	
PROPOLIPID 2%		FRESENIUS KABI				ATC: N01AX10	
A-30 *	0787-861	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/ml	R	13,3100	13,3100	+0,0000 +0,0000
A-30 **	0787-861	1 injectieflacon 50 ml emulsie voor infusie en injectie, 20 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml émulsion pour perfusion et injection, 20 mg/ml	R	10,9300	10,9300	

RAMIPRIL EUROGENERICS 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05				
B-21	2469-914	58 tabletten, 10 mg	58 comprimés, 10 mg	G	48,12	48,12	7,22	12,03
B-21 *	0786-764	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,4451	0,4451		
B-21 **	0786-764	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3726	0,3726		
RAMIPRIL EUROGENERICS 2,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05				
B-21	2469-898	56 tabletten, 2,5 mg	56 comprimés, 2,5 mg	G	11,67	11,67	1,75	2,92
B-21 *	0786-749	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	G	0,1086	0,1086		
B-21 **	0786-749	1 tablet, 2,5 mg	1 comprimé, 2,5 mg	G	0,0893	0,0893		
RAMIPRIL EUROGENERICS 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09AA05				
B-21	2469-906	58 tabletten, 5 mg	58 comprimés, 5 mg	G	30,81	30,81	4,62	7,70
B-21 *	0786-756	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,2494	0,2494		
B-21 **	0786-756	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,2048	0,2048		
RISPERDAL 1 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2447-761	20 filmomhulde tabletten, 1 mg	20 comprimés pelliculés, 1 mg	R	15,77	15,77	2,37	3,94
B-220	2447-803	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	100 comprimés pelliculés, 1 mg	R	53,22	53,22	7,96	13,30
B-220 *	0744-631	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,4932	0,4932	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0744-631	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	R	0,4221	0,4221		
RISPERDAL 2 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2447-795	100 filmomhulde tabletten, 2 mg	100 comprimés pelliculés, 2 mg	R	96,95	96,95	14,54	24,20
B-220 *	0744-649	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,9152	0,9152	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0744-649	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	R	0,8441	0,8441		
RISPERDAL 3 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2447-787	100 filmomhulde tabletten, 3 mg	100 comprimés pelliculés, 3 mg	R	140,60	140,60	16,10	24,20
B-220 *	0744-656	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	R	1,3375	1,3375	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0744-656	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	R	1,2654	1,2654		
RISPERDAL 4 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	1101-591	20 filmomhulde tabletten, 4 mg	20 comprimés pelliculés, 4 mg	R	48,69	48,69	7,30	12,17
B-220	2447-779	100 filmomhulde tabletten, 4 mg	100 comprimés pelliculés, 4 mg	R	184,21	184,21	16,10	24,20
B-220 *	0784-140	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	R	1,7593	1,7593	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0784-140	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	R	1,6882	1,6882		
RISPERDAL 6 mg		JANSSEN-CILAG		ATC: N05AX08				
B-220	2469-922	20 filmomhulde tabletten, 6 mg	20 comprimés pelliculés, 6 mg	R	68,33	68,33	10,25	16,10
B-220	2469-930	100 filmomhulde tabletten, 6 mg	100 comprimés pelliculés, 6 mg	R	271,52	271,52	16,10	24,20
B-220 *	0785-675	1 filmomhulde tablet, 6 mg	1 comprimé pelliculé, 6 mg	R	2,6039	2,6039	+0,0000	+0,0000
B-220 **	0785-675	1 filmomhulde tablet, 6 mg	1 comprimé pelliculé, 6 mg	R	2,5328	2,5328		
RISPERIDONE JEANNINE LAGASSE 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-877	8 filmomhulde tabletten, 1 mg	8 comprimés pelliculés, 1 mg	G	4,75	4,75	0,71	1,19
B-220	2463-885	80 filmomhulde tabletten, 1 mg	80 comprimés pelliculés, 1 mg	G	30,81	30,81	4,62	7,70
B-220 *	0787-879	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,4073	0,4073		
B-220 **	0787-879	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,3345	0,3345		
RISPERIDONE JEANNINE LAGASSE 2 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-701	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	20 comprimés pelliculés, 2 mg	G	23,60	23,60	3,54	5,90
B-220	2463-719	80 filmomhulde tabletten, 2 mg	80 comprimés pelliculés, 2 mg	G	52,07	52,07	7,81	13,02
B-220 *	0787-887	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,7897	0,7897		
B-220 **	0787-887	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,6712	0,6712		
RISPERIDONE JEANNINE LAGASSE 3 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08				
B-220	2463-800	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	20 comprimés pelliculés, 3 mg	G	31,04	31,04	4,66	7,76
B-220	2463-818	80 filmomhulde tabletten, 3 mg	80 comprimés pelliculés, 3 mg	G	74,06	74,06	10,80	16,10
B-220 *	0787-895	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	1,1392	1,1392		
B-220 **	0787-895	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	1,0207	1,0207		

RISPERIDONE JEANNINE LAGASSE 4 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08	
B-220	2463-842	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	60 comprimés pelliculés, 4 mg	G	94,97	94,97	10,80 16,10
B-220 *	0787-903	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	1,4713	1,4713	
B-220 **	0787-903	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	1,3528	1,3528	
RISPERIDONE TEVA 1 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-866	60 filmomhulde tabletten, 1 mg	60 comprimés pelliculés, 1 mg	G	32,90	32,90	4,50 8,22
B-220 *	0787-911	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,4480	0,4480	
B-220 **	0787-911	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	0,3680	0,3680	
RISPERIDONE TEVA 2 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-817	20 filmomhulde tabletten, 2 mg	20 comprimés pelliculés, 2 mg	G	26,13	26,13	3,60 6,53
B-220	2430-825	60 filmomhulde tabletten, 2 mg	60 comprimés pelliculés, 2 mg	G	52,31	52,31	7,80 13,08
B-220 *	0787-929	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,7935	0,7935	
B-220 **	0787-929	1 filmomhulde tablet, 2 mg	1 comprimé pelliculé, 2 mg	G	0,6750	0,6750	
RISPERIDONE TEVA 3 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-833	20 filmomhulde tabletten, 3 mg	20 comprimés pelliculés, 3 mg	G	35,75	35,75	5,30 8,94
B-220	2430-841	60 filmomhulde tabletten, 3 mg	60 comprimés pelliculés, 3 mg	G	72,88	72,88	10,80 16,10
B-220 *	0787-937	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	1,1203	1,1203	
B-220 **	0787-937	1 filmomhulde tablet, 3 mg	1 comprimé pelliculé, 3 mg	G	1,0018	1,0018	
RISPERIDONE TEVA 4 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-858	60 filmomhulde tabletten, 4 mg	60 comprimés pelliculés, 4 mg	G	103,67	103,67	10,80 16,10
B-220 *	0787-945	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	1,6128	1,6128	
B-220 **	0787-945	1 filmomhulde tablet, 4 mg	1 comprimé pelliculé, 4 mg	G	1,4943	1,4943	
RISPERIDONE TEVA 6 mg		TEVA GENERICS BELGIUM				ATC: N05AX08	
B-220	2430-809	60 filmomhulde tabletten, 6 mg	60 comprimés pelliculés, 6 mg	G	150,98	150,98	10,80 16,10
B-220 *	0787-952	1 filmomhulde tablet, 6 mg	1 comprimé pelliculé, 6 mg	G	2,3613	2,3613	
B-220 **	0787-952	1 filmomhulde tablet, 6 mg	1 comprimé pelliculé, 6 mg	G	2,2428	2,2428	
SUBOXONE 2 mg/0,5 mg		SCHERING-PLOUGH				ATC: N07BC51	
B-148	2464-980	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	7 comprimés sublinguaux, 0,5 mg / 2 mg		10,02	10,02	1,50 2,50
B-148	2464-998	28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	28 comprimés sublinguaux, 0,5 mg / 2 mg		34,24	34,24	5,14 8,56
B-148 *	0787-980	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	1 comprimé sublingual, 0,5 mg / 2 mg		1,0454	1,0454	
B-148 **	0787-980	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,5 mg / 2 mg	1 comprimé sublingual, 0,5 mg / 2 mg		0,8586	0,8586	
SUBOXONE 8 mg/2 mg		SCHERING-PLOUGH				ATC: N07BC51	
B-148	2464-984	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	7 comprimés sublinguaux, 2 mg / 8 mg		29,49	29,49	4,42 7,37
B-148	2464-972	28 tabletten voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	28 comprimés sublinguaux, 2 mg / 8 mg		89,46	89,46	10,80 16,10
B-148 *	0787-986	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg / 8 mg		3,0100	3,0100	
B-148 **	0787-986	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 2 mg / 8 mg	1 comprimé sublingual, 2 mg / 8 mg		2,7561	2,7561	
TCBRAVISC 0,3% (3 mg/ml)		ALCON-COLVREUR				ATC: S01AA12	
B-162	2258-580	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 3 mg/ml		6,18	6,18	0,90 1,54
B-162 *	0787-994	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 3 mg/ml		4,5100	4,5100	
B-162 **	0787-994	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 3 mg/ml		3,7100	3,7100	
WELLBUTRIN XR 150 mg		GLAXO SMITHKLINE				ATC: N07BA02	
B-73	2415-867	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 150 mg	30 comprimés à libération modifiée, 150 mg		35,45	35,45	5,30 8,86
B-73 *	0788-000	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg		1,0247	1,0247	
B-73 **	0788-000	1 tablet met gereguleerde afgifte, 150 mg	1 comprimé à libération modifiée, 150 mg		0,8417	0,8417	

WELLBUTRIN XR 300 mg		GLAXO SMITHKLINE		ATC: N07BA02				
B-73	2415-859	30 tabletten met gereguleerde afgifte, 300 mg	30 comprimés à libération modifiée, 300 mg		56,57	56,57	7,20	10,80
B-73 *	0788-018	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg		1,7527	1,7527		
B-73 **	0788-018	1 tablet met gereguleerde afgifte, 300 mg	1 comprimé à libération modifiée, 300 mg		1,5157	1,5157		

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Obs				
AMLODIPINE BESILATE EG 10 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA01					
B-20	2430-353	30 tabletten, 10 mg	30 comprimés, 10 mg	G					
B-20	2430-395	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	G					
B-20 *	0786-863	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G					
B-20 **	0786-863	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G					
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg		EUROGENERICS		ATC: C08CA01					
B-20	2430-361	28 tabletten, 5 mg	28 comprimés, 5 mg	G					
B-20	2430-379	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg	G					
B-20 *	0786-855	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G					
B-20 **	0786-855	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G					
DAKTARIN		JANSSEN-CILAG		ATC: A07AC01					
B-134	0333-449	20 tabletten, 250 mg	20 comprimés, 250 mg						
B-134 *	0703-942	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg						
B-134 **	0703-942	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg						
DOLZAM		ZAMBON		ATC: N02AX02					
B-56	1169-325	15 zetpillen, 100 mg	15 suppositoires, 100 mg	R					
B-56 *	0744-003	1 zetpil, 100 mg	1 suppositoire, 100 mg	R					
B-56 **	0744-003	1 zetpil, 100 mg	1 suppositoire, 100 mg	R					
ENDOXAN 200 mg		BAXTER		ATC: L01AA01					
A-23	0339-131	10 injectieflacons 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg	10 flacons injectables 200 mg poudre pour solution injectable, 200 mg						
A-23 *	0705-267	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution injectable, 200 mg						
A-23 **	0705-267	1 injectieflacon 200 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg	1 flacon injectable 200 mg poudre pour solution injectable, 200 mg						
GYNOXIN 2%		ZAMBON		ATC: G01AF12					
B-174	2322-883	35 g crème voor vaginaal gebruik, 0,02 g/g	35 g crème vaginale, 0,02 g/g						
B-174 *	0784-991	5 g, 0,02 g/g	5 g, 0,02 g/g						
B-174 **	0784-991	5 g, 0,02 g/g	5 g, 0,02 g/g						
GYNOXIN 200 mg		ZAMBON		ATC: G01AF12					
B-174	2322-891	3 ovules, 200 mg	3 ovules, 200 mg						
B-174 *	0785-006	1 ovule, 200 mg	1 ovule, 200 mg						
B-174 **	0785-006	1 ovule, 200 mg	1 ovule, 200 mg						
GYNOXIN 600 mg		ZAMBON		ATC: G01AF12					
B-174	2322-875	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg						
B-174 *	0785-014	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg						
B-174 **	0785-014	1 ovule, 600 mg	1 ovule, 600 mg						

NOVABRITINE I.M		GLAXO SMITHKLINE		ATC: J01CA04	
B-107	0139-873	6 injectieflacons 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml + 6 ampullen 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml	6 flacons injectables 1000 mg poudre pour solution injectable, 200 mg/ml + 6 ampoules 5 ml solvant pour solution injectable, 200 mg/ml		
B-107 *	0713-230	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml + 1 ampoule 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 200 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 200 mg/ml		
B-107 **	0713-230	1 injectieflacon 1000 mg poeder voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml + 1 ampoule 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 200 mg/ml	1 flacon injectable 1000 mg poudre pour solution injectable, 200 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 200 mg/ml		
OCUFLUR LIQUIFILM 0,03%		ALLERGAN		ATC: S01BC04	
B-198	0226-258	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml		
B-198 *	0739-813	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml		
B-198 **	0739-813	1 container met druppelpipet 5 ml oogdruppels, oplossing, 0,3 mg/ml	1 flacon compte-gouttes 5 ml collyre en solution, 0,3 mg/ml		
SINEQUAN		PFIZER		ATC: N06AA12	
B-73	0080-485	30 capsules, hard, 25 mg	30 gélules, 25 mg		
SUBUTEX 0,4 mg		SCHERING-PLOUGH		ATC: N07BC01	
B-148	1640-572	7 tabletten voor sublinguaal gebruik, 0,4 mg	7 comprimés sublinguaux, 0,4 mg		
B-148 *	0774-208	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,4 mg	1 comprimé sublingual, 0,4 mg		
B-148 **	0774-208	1 tablet voor sublinguaal gebruik, 0,4 mg	1 comprimé sublingual, 0,4 mg		

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb	I	II	
MIRTAZAPINE SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11					
B-73	2434-811	30 orodispergeerbare tabletten, 15 mg	30 comprimés orodispersibles, 15 mg	G	15,12	15,12	2,27	3,78	
MIRTAZAPINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11					
B-73	2434-845	30 orodispergeerbare tabletten, 30 mg	30 comprimés orodispersibles, 30 mg	G	24,53	24,53	3,68	6,13	
MIRTAZAPINE SANDOZ 45 mg		SANDOZ		ATC: N06AX11					
B-73	2434-878	30 orodispergeerbare tabletten, 45 mg	30 comprimés orodispersibles, 45 mg	G	28,20	28,20	4,23	7,05	

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

a) in § 20000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

a) au § 20000, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb	I	II	
OMEPRAZOLE EG 10 mg		EUROGENERICIS		ATC: A02BC01					
B-48	2455-293	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	33,60	33,60	5,04	8,40	
B-48 *	0778-001	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gatro-résistante, 10 mg	G	0,2769	0,2769			
B-48 **	0778-001	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gatro-résistante, 10 mg	G	0,2275	0,2275			



OMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
B-48	2455-301	100 maagsapreistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	43,60	43,60	6,54	10,90
B-48 *	0771-550	1 maagsapreistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,3936	0,3936		
B-48 **	0771-550	1 maagsapreistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,3233	0,3233		
OMEPRAZOLE EG 40 mg		EUROGENERICS				ATC: A02BC01		
B-48	2455-319	100 maagsapreistente capsules, hard, 40 mg	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	90,60	90,60	13,58	22,65
B-48 *	0770-858	1 maagsapreistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,8412	0,8412		
B-48 **	0770-858	1 maagsapreistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,7701	0,7701		
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 10 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC: A02BC01		
B-48	2461-804	100 maagsapreistente capsules, hard, 10 mg	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	34,91	34,91	5,24	8,73
B-48 *	0779-845	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2922	0,2922		
B-48 **	0779-845	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2400	0,2400		
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 40 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC: A02BC01		
B-48	2461-820	100 maagsapreistente capsules, hard, 40 mg	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	91,43	91,43	13,71	22,86
B-48 *	0779-852	1 maagsapreistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,8491	0,8491		
B-48 **	0779-852	1 maagsapreistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,7780	0,7780		

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

b) au § 30000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenoetk Base de remb.	I	II
OMEPRAZOLE EG 10 mg		EUROGENERICS				ATC: A02BC01		
C-31 *	0778-001	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2769	0,2769		
C-31 **	0778-001	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2275	0,2275		
OMEPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
C-31 *	0771-550	1 maagsapreistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,3936	0,3936		
C-31 **	0771-550	1 maagsapreistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,3233	0,3233		
OMEPRAZOLE-RATIOPHARM 10 mg		RATIOPHARM BELGIUM				ATC: A02BC01		
C-31 *	0779-845	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2922	0,2922		
C-31 **	0779-845	1 maagsapreistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2400	0,2400		

3° in hoofdstuk III-A, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

3° au chapitre III-A, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
AQUA AD INIECTABILIA VIAFLO		BAXTER				ATC: V07AB		
B-181 *	0741-181	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml					
B-181 **	0741-181	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 1000 ml					

AQUA AD INIECTABILIA VIAFLO		BAXTER		ATC: V07AB	
B-181 *	0741-165	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 250 ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 250 ml		
B-181 **	0741-165	1 zak 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 250 ml	1 poche 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 250 ml		
AQUA AD INIECTABILIA VIAFLO		BAXTER		ATC: V07AB	
B-181 *	0741-173	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 500 ml	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 500 ml		
B-181 **	0741-173	1 zak 500 ml oplossing voor infusie, 500 ml	1 poche 500 ml solution pour perfusion, 500 ml		
BICARBONATE DE SODIUM 1,4 % (1/6M) Baxter		BAXTER		ATC: B06XA02	
B-186	0023-481	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 14 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 14 g/l	M	
B-186 *	0721-993	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 14 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 14 g/l		
B-186 **	0721-993	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 14 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 14 g/l		
BICARBONATE DE SODIUM 6,72 % (0,8M) Baxter		BAXTER		ATC: B06XA02	
B-186	0023-242	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l	M	
B-186 *	0722-017	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l		
B-186 **	0722-017	1 injectieflacon 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l		
BICARBONATE DE SODIUM 6,72 % (0,8M) Baxter		BAXTER		ATC: B06XA02	
B-186	0023-234	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l	M	
B-186 *	0722-009	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l		
B-186 **	0722-009	1 injectieflacon 250 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 67,2 g/l	1 flacon injectable 250 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 67,2 g/l		
CHLORURE D'AMMONIUM 2,14% Baxter		BAXTER		ATC: B06XA04	
B-186	0515-260	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 21,4 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 21,4 g/l	M	
B-186 *	0731-323	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 21,4 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 21,4 g/l		
B-186 **	0731-323	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 21,4 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 21,4 g/l		
GLUCOSE 20 % CLEAR FLEX		BAXTER		ATC: B06BA03	
B-182 *	0741-025	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 220 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 220 g/l		
B-182 **	0741-025	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 220 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 220 g/l		
MINIBAG PLUS NACL 0,9 %		BAXTER		ATC: B06BB01	
B-181	1227-206	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l	M	
B-181 *	0744-375	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
B-181 **	0744-375	1 zak 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 9 g/l	1 poche 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 9 g/l		
NACL 5 %		BAXTER		ATC: B06BB01	
B-181	0841-452	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 g/l	M	
B-181 *	0729-996	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 g/l		
B-181 **	0729-996	1 zak 500 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 g/l	1 poche 500 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 g/l		

NATRII BICARBONAS 1,4 % CLEAR FLEX			BAXTER	ATC: B05XA02	
B-182 *	0742-908	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 14 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 14 g/l		
B-182 **	0742-908	1 zak 1000 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 14 g/l	1 poche 1000 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 14 g/l		
TRAVASCL 5,5 % sans electrolytes			BAXTER	ATC: B05BA01	
B-184	0315-785	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml	M	
B-184 *	0739-631	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml		
B-184 **	0739-631	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml		
TRAVASCL 8,5 % sans electrolytes			BAXTER	ATC: B05BA01	
B-184	0315-820	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml	M	
B-184 *	0739-649	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml		
B-184 **	0739-649	1 zak 1000 ml oplossing voor infusie, 1000 ml	1 poche 1000 ml solution pour perfusion, 1000 ml		

4° in hoofdstuk IV-B :

4° au chapitre IV-B :

a) in § 210000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

a) au § 210000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Cpm	Obs
HEXABRIX 200			CODALI	ATC: V08AB03	
B-177	0095-232	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml		
B-177 *	0728-790	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml		
B-177 **	0728-790	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor injectie, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution injectable, 122,7 mg/ml / 245,4 mg/ml		

b) in §§ 420101 en 420102, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) aux §§ 420101 et 420102, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Cpm	Obs
INTRONIA 10 MIJ			SCHERING-PLOUGH	ATC: L03AB05	
A-28	0076-554	1 injectieflacon 10000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml	1 flacon injectable 10000000 IU poudre pour solution injectable, 10000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 10000000 IU/ml		
A-28	0227-695	6 injectieflacons 10000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml + 6 ampullen 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml	6 flacons injectables 10000000 IU poudre pour solution injectable, 10000000 IU/ml + 6 ampoules 1 ml solvant pour solution injectable, 10000000 IU/ml		
A-28 *	0728-220	1 injectieflacon 10000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml	1 flacon injectable 10000000 IU poudre pour solution injectable, 10000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 10000000 IU/ml		
A-28 **	0728-220	1 injectieflacon 10000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 10000000 IU/ml	1 flacon injectable 10000000 IU poudre pour solution injectable, 10000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 10000000 IU/ml		

c) in §§ 420200, 420301 en 420302, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) aux §§ 420200, 420301 et 420302, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm		
				Cbs		
INTRONA 10 MIJ SCHERING-PLOUGH ATC: L03AB05						
B-203	0076-554	1 injectieflacon 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml	1 flacon injectable 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 1000000 IU/ml			
B-203	0227-686	6 injectieflacons 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml + 6 ampullen 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml	6 flacons injectables 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU/ml + 6 ampoules 1 ml solvant pour solution injectable, 1000000 IU/ml			
B-203 *	0728-220	1 injectieflacon 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml	1 flacon injectable 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 1000000 IU/ml			
B-203 **	0728-220	1 injectieflacon 1000000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml + 1 ampul 1 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 1000000 IU/ml	1 flacon injectable 1000000 IU poudre pour solution injectable, 1000000 IU/ml + 1 ampoule 1 ml solvant pour solution injectable, 1000000 IU/ml			

d) in § 860000, wordt de volgende specialiteit geschrapt:

d) au § 860000, la spécialité suivante est supprimée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)						
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm		
				Cbs		
XENETIX 250 CODALI ATC: V08AB11						
B-178	1294-560	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 548,4 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 548,4 mg/ml			
B-178 *	0748-152	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 548,4 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 548,4 mg/ml			
B-178 **	0748-152	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 548,4 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 548,4 mg/ml			

e) in §§ 870100 en 870200, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

e) aux §§ 870100 et 870200, la spécialité suivante est insérée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm	Prijs	Basis v tegemoetk	I	II
				Cbs	Prix	Base de remb		
ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 mg/ml FRESENIUS KABI ATC: A04AA01								
B-200 *	0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampullen)	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoules)	G	13,9200	13,9200		
B-200 **	0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampullen)	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoules)	G	11,4400	11,4400		

f) in §§ 1000100 en 1000200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

f) aux §§ 1000100 et 1000200, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenoetk Base de remb.	I	II
GRANISETRON IPS 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: A04AA02		
B-200	2388-985	10 filmomhulde tabletten, 1 mg	10 comprimés pelliculés, 1 mg	G	60,89	60,89	9,13	15,22
B-200 *	0786-285	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	5,5790	5,5790		
B-200 **	0786-285	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	4,8680	4,8680		

g) in § 1330000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

g) au § 1330000, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenoetk Base de remb.	I	II
MERCK-FLUCONAZOLE 100 mg/50 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk I voor aussi chapitre: I)		ATC: J02AC01		
A-53 *	0787-770	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	6,5400	6,5400		
A-53 **	0787-770	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	5,3700	5,3700		
MERCK-FLUCONAZOLE 200 mg/100 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk I voor aussi chapitre: I)		ATC: J02AC01		
A-53 *	0787-788	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	13,0900	13,0900		
A-53 **	0787-788	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	10,7500	10,7500		
MERCK-FLUCONAZOLE 400 mg/200 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk I voor aussi chapitre: I)		ATC: J02AC01		
A-53 *	0787-796	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	26,1600	26,1600		
A-53 **	0787-796	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	21,4800	21,4800		
MERCK-FLUCONAZOLE 50 mg/25 ml		MERCK GENERICS BELGIUM		(zie ook hoofdstuk I voor aussi chapitre: I)		ATC: J02AC01		
A-53 *	0787-762	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	3,2800	3,2800		
A-53 **	0787-762	1 injectieflacon 25 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 2 mg/ml	1 flacon injectable 25 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 2 mg/ml	G	2,6800	2,6800		

h) in § 1510000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt:

h) au § 1510000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenmoetk Base de remb.	I	II	
TERAZOSINE-RATIOPHARM 10 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC: G04CA03					
B-13	2316-388	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg	G	32,42	32,42	4,86	8,10	
B-13 *	0783-712	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,4700	0,4700			
B-13 **	0783-712	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,3861	0,3861			
TERAZOSINE-RATIOPHARM 2 mg		RATIOPHARM BELGIUM		ATC: G04CA03					
B-13	2316-339	28 tabletten, 2 mg	28 comprimés, 2 mg	G	8,45	8,45	1,27	2,11	
B-13	2316-347	56 tabletten, 2 mg	56 comprimés, 2 mg	G	13,52	13,52	2,03	3,38	
B-13 *	0783-696	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	0,1259	0,1259			
B-13 **	0783-696	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	G	0,1034	0,1034			

i) in § 1560000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

#### Paragraaf 1560000

De specialiteit komt voor vergoeding in aanmerking als ze is toegediend in het raam van de inductie behandeling van een acute promyelocytair leukemie tot het bereiken van een complete remissie en met een maximum van 90 dagen.

Op grond van een omstandig verslag dat is opgemaakt door de geneesheer-specialist in de inwendige geneeskunde met bijzondere bekwaamheid in de hematologie op basis van het Ministerieel besluit van 18.10.2002 of door de geneesheer-specialist in de pediatrie met bijzondere bekwaamheid in de kinderhematologie en -oncologie, die verantwoordelijk is voor de behandeling, reikt de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging uit waarvan het model is vastgesteld onder "b" van bijlage III van dit besluit en waarvan de geldigheidsduur tot een eenmalige periode van drie maanden is beperkt.

i) au § 1560000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

#### Paragraphe 1560000

La spécialité fait l'objet d'un remboursement si elle est administrée dans le cadre d'un traitement d'induction d'une leucémie aiguë promyélocytaire jusqu'à l'obtention d'une rémission complète ou pendant 90 jours au maximum.

Sur base d'un rapport circonstancié établi par le médecin spécialiste en médecine interne, possédant une qualification particulière en hématologie selon l'Arrêté ministériel du 18.10.2002 ou par le médecin spécialiste en pédiatrie, possédant une qualification particulière en hématologie et oncologie pédiatrique, responsable du traitement, le médecin conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "b" de l'annexe III du présent arrêté, et dont la durée de validité est limitée à une seule période de trois mois.

j) in § 1940000, worden de volgende specialiteiten toegevoegd:

j) au § 1940000, les spécialités suivantes sont insérées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenmoetk Base de remb.	I	II	
OXALPLATINE MEDAC 5 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01XA03					
A-23 *	0788-026	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor infusie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution pour perfusion, 50 mg		155,6600	155,6600			
A-23 **	0788-026	1 injectieflacon 50 mg poeder voor oplossing voor infusie, 50 mg	1 flacon injectable 50 mg poudre pour solution pour perfusion, 50 mg		148,5500	148,5500			
OXALPLATINE MEDAC 5 mg/ml		LAMEPRO		ATC: L01XA03					
A-23 *	0788-034	1 injectieflacon 100 mg poeder voor oplossing voor infusie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution pour perfusion, 100 mg		304,1900	304,1900			
A-23 **	0788-034	1 injectieflacon 100 mg poeder voor oplossing voor infusie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution pour perfusion, 100 mg		297,0800	297,0800			

		oplossing voor infusie, 100 mg	solution pour perfusion, 100 mg						
OXALIPLATINE MEDAC 5 mg/ml		LAMEPRO				ATC: L01XA03			
A-23 *	0788-042	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		452,7600	452,7600			
A-23 **	0788-042	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor infusie, 150 mg	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution pour perfusion, 150 mg		445,6500	445,6500			

k) in § 1960000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteit vervangen als volgt: k) au § 1960000, l'inscription de la spécialité suivante est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
GRANISETRON IPS 1 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: A04AA02			
B-200	2385-985	10 filmomhulde tabletten, 1 mg	10 comprimés pelliculés, 1 mg	G	60,89	60,89	9,13	15,22	
B-200 *	0785-285	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	5,5790	5,5790			
B-200 **	0785-285	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	4,8580	4,8580			

l) in § 1960000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd: l) au § 1960000, la spécialité suivante est insérée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
ONDANSETRON FRESENIUS KABI 2 mg/ml		FRESENIUS KABI				ATC: A04AA01			
B-200 *	0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampullen)	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoules)	G	13,9200	13,9200			
B-200 **	0788-240	1 ampul 4 ml oplossing voor injectie, 2 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 5 ampullen)	1 ampoule 4 ml solution injectable, 2 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 5 ampoules)	G	11,4400	11,4400			

m) § 3080000 wordt geschrapt (NEUROBLOC); m) le § 3080000 est supprimée (NEUROBLOC);  
n) in § 3350000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd: n) au § 3350000, la spécialité suivante est insérée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II	
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ				ATC: A02BC01			
B-273 *	0788-059	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10 injectieflacons)	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10 flacons injectables)		4,0900	4,0900			
B-273 **	0788-059	1 injectieflacon 40 mg poeder voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml + 1 injectieflacon 10 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 4 mg/ml (Conform de bepalingen van artikel 95 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 10 injectieflacons)	1 flacon injectable 40 mg poudre pour solution injectable, 4 mg/ml + 1 flacon injectable 10 ml solvant pour solution injectable, 4 mg/ml (Conformément aux dispositions de l'article 95 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 10 flacons injectables)		3,3790	3,3790			

verschuldigde bedrag berekend per 10  
(injectieflacons)

l'assurance est calculé par 10 flacons  
(injectables)

o) in § 3380000, wordt de volgende specialiteit toegevoegd:

o) au § 3380000, la spécialité suivante est insérée:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegenoetk Base de remb	I	II
OMEPRAZOLE EG 20 mg								
EUROGENERICS								
(zie ook hoofdstuk II voir aussi chapitre: II)								
ATC: A02BC01								
B-273 **	0771-550	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistente, 20 mg	G	0,3233	0,3233		

**Art. 2.** - In bijlage II van hetzelfde besluit :

— onder rubriek I.9., wordt een als volgt opgesteld punt 17 toegevoegd : « Acetylsalicylzuur. - Vergoedingsgroep : B-293 ».

**Art. 3.** Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 17 januari 2008.

Mevr. L. ONKELINX

**Art. 2.** A l'annexe II du même arrêté :

— à la rubrique I.9., est ajouté un point 17 libellé comme suit : « L'acide acétylsalicylique. - Groupe de remboursement : B-293 ».

**Art. 3.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 17 janvier 2008.

Mme L. ONKELINX