

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2010 — 3271

[C — 2010/22409]

14 SEPTEMBER 2010. — 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, 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 artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 25 april 2007, 22 december 2008, 10 december 2009 en 23 december 2009 en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en gewijzigd bij de wetten van 25 april 2007, 22 december 2008 en 23 december;

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, artikelen 55bis en 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 28 juli 2010;

Gelet op de mededeling aan de Inspecteur van Financiën op 9 augustus 2010;

Gelet op de mededeling aan de Staatssecretaris voor Begroting op 9 augustus 2010;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 17 augustus 2010;

Gelet op advies nr 48.675/2 van de Raad van State, gegeven op 8 september 2010, 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2010 — 3271

[C — 2010/22409]

14 SEPTEMBRE 2010. — 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, l'article 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, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003 et 13 décembre 2006 et l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois des 25 avril 2007, 22 décembre 2008, 10 décembre 2009 et 23 décembre 2009 et § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et modifié par les lois des 25 avril 2007, 22 décembre 2008 et 23 décembre 2009;

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, les articles 55bis et 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication aux demandeurs le 28 juillet 2010;

Vu la communication à l'Inspecteur des Finances le 9 août 2010;

Vu la communication à Notre Secrétaire d'Etat au Budget le 9 août 2010;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 17 août 2010;

Vu l'avis n° 48.675/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 septembre 2010, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

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

1° au chapitre I^{er}, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

- 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.

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|----------|--|--|--------------|--|--|---------|---------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | Basis v tegemeetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I | II |
| GLYPRESSIN | | FERRING | | ATC: H01BA04 | | | | |
| | | 5 injectieflacons 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 5 ampullen 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml | 5 flacons injectables 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 5 ampoules 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml | | 94,7200 | 83,9200 | | |
| B-199 * | 0735-837 | 1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml | 1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml | R | 21,5020 | 19,2140 | +2,2880 | +2,2880 |
| B-199 ** | 0735-837 | 1 injectieflacon 1 mg poeder voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml + 1 ampul 5 ml oplosmiddel voor oplossing voor injectie, 0,2 mg/ml | 1 flacon injectable 1 mg poudre pour solution injectable, 0,2 mg/ml + 1 ampoule 5 ml solvant pour solution injectable, 0,2 mg/ml | R | 20,0800 | 17,7920 | | |

2° in hoofdstuk II-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

2° au chapitre II-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Paragraaf 50100

Paragraphe 50100

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|--|--|---------|---------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | Basis v tegemeetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | I | II |
| AIROMIR | | UCB PHARMA | | ATC: R03AC02 | | | | |
| B-96 | 1114-016 | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 7,70 | 6,68 | 1,54 | 1,88 |
| | 1114-016 | | | | 2,7900 | 1,9500 | | |
| B-96 * | 0742-130 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 3,6000 | 2,5200 | +1,0800 | +1,0800 |
| B-96 ** | 0742-130 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,9600 | 2,0700 | | |
| DOCSALBUTA | | DOCPHARMA | | ATC: R03AC02 | | | | |
| B-96 | 1598-580 | 200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis | 200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 6,66 | 6,00 | 1,02 | 1,26 |
| | 1598-580 | | | | 1,9300 | 1,3500 | | |
| B-96 * | 0737-502 | 1 gascilinder, 100 µg/dosis | 1 bouteille, 100 µg/dose | R | 2,4900 | 1,7400 | +0,7500 | +0,7500 |
| B-96 ** | 0737-502 | 1 gascilinder, 100 µg/dosis | 1 bouteille, 100 µg/dose | R | 2,0500 | 1,4300 | | |

| VENTOLIN 100 | | GLAXO SMITHKLINE | | ATC: R03AC02 | | | | |
|--------------|-----------------|--|--|--------------|---------------|---------------|---------|---------|
| B-96 | 0135-913 | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 6,68 | 6,68 | 0,52 | 0,86 |
| | 0135-913 | | | | 1,9500 | 1,9500 | | |
| B-96 * | 0720-987 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,5200 | 2,5200 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-96 ** | 0720-987 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,0700 | 2,0700 | | |

Paragraaf 50200

Paragraphe 50200

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|----------------|--|---------|---------|--|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegemeotk Base de remb. | I | II | |
| ATROVENT HFA 20 µg/dose | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | | |
| B-98 | 2084-556 | 200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis | 200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose | R | 10,37 | 8,50 | 2,78 | 3,38 | |
| | 2084-556 | | | | 4,8800 | 3,4200 | | | |
| B-98 * | 0775-130 | 1 patroon, 20 µg/dosis | 1 cartouche, 20 µg/dose | R | 6,3000 | 4,4100 | +1,8900 | +1,8900 | |
| B-98 ** | 0775-130 | 1 patroon, 20 µg/dosis | 1 cartouche, 20 µg/dose | R | 5,1700 | 3,6300 | | | |
| ATROVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | | |
| B-98 | 1543-313 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 13,29 | 10,64 | 4,00 | 4,90 | |
| | 1543-313 | | | | 7,1600 | 5,0900 | | | |
| B-98 * | 0763-045 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 0,4620 | 0,3285 | +0,1335 | +0,1335 | |
| B-98 ** | 0763-045 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 0,3795 | 0,2700 | | | |
| ATROVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | | |
| B-98 | 1543-305 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 9,94 | 8,20 | 2,59 | 3,15 | |
| | 1543-305 | | | | 4,5500 | 3,1900 | | | |
| B-98 | 1676-758 | 60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 18,93 | 15,14 | 6,07 | 7,59 | |
| | 1676-758 | | | | 11,5500 | 8,5900 | | | |
| B-98 * | 0763-037 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 0,2485 | 0,1848 | +0,0637 | +0,0637 | |
| B-98 ** | 0763-037 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 0,2040 | 0,1518 | | | |

Paragraaf 50300

Paragraphe 50300

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|------|--------------|------------------|------------|---|--|---|----|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegemeotk Base de remb. | I | II |
| | | | | | <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | <i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | | |

| COMBIVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03AK04 | | | | |
|-----------|-----------------|---|---|--------------|----------------|----------------|---------|---------|
| B-98 | 1404-920 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 12,51 | 10,01 | 3,72 | 4,53 |
| | 1404-920 | | | | 6,5400 | 4,5900 | | |
| B-98 | 1688-951 | 60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 25,01 | 20,01 | 8,29 | 10,48 |
| | 1688-951 | | | | 16,4100 | 12,3900 | | |
| B-98 * | 0768-382 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 0,3530 | 0,2665 | +0,0865 | +0,0865 |
| B-98 ** | 0768-382 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 0,2898 | 0,2188 | | |

Paragraaf 60100

Paragraphe 60100

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|-----------------|--|--|--------------|---------------|--|---------|---------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegemeotk Base de remb. | I | II |
| AIROMIR | | UCB PHARMA | | ATC: R03AC02 | | | | |
| B-96 | 1114-016 | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 7,70 | 6,68 | 1,54 | 1,88 |
| | 1114-016 | | | | 2,7900 | 1,9500 | | |
| B-96 * | 0742-130 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 3,6000 | 2,5200 | +1,0800 | +1,0800 |
| B-96 ** | 0742-130 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,9600 | 2,0700 | | |
| DOCSALBUTA | | DOCPHARMA | | ATC: R03AC02 | | | | |
| B-96 | 1598-580 | 200 doses aérosol, oplossing, 100 µg/dosis | 200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 6,66 | 6,00 | 1,02 | 1,26 |
| | 1598-580 | | | | 1,9300 | 1,3500 | | |
| B-96 * | 0737-502 | 1 gascilinder, 100 µg/dosis | 1 bouteille, 100 µg/dose | R | 2,4900 | 1,7400 | +0,7500 | +0,7500 |
| B-96 ** | 0737-502 | 1 gascilinder, 100 µg/dosis | 1 bouteille, 100 µg/dose | R | 2,0500 | 1,4300 | | |
| VENTOLIN 100 | | GLAXO SMITHKLINE | | ATC: R03AC02 | | | | |
| B-96 | 0135-913 | 200 doses aérosol, suspensie, 100 µg/dosis | 200 doses suspension pour inhalation en flacon pressurisé, 100 µg/dose | R | 6,68 | 6,68 | 0,52 | 0,86 |
| | 0135-913 | | | | 1,9500 | 1,9500 | | |
| B-96 * | 0720-987 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,5200 | 2,5200 | +0,0000 | +0,0000 |
| B-96 ** | 0720-987 | 1 vernevelaar, 100 µg/dosis | 1 nébulisateur, 100 µg/dose | R | 2,0700 | 2,0700 | | |

Paragraaf 60200

Paragraphe 60200

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|------|--------------|------------------|------------|---|--|---|----|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegemeotk Base de remb. | I | II |
| | | | | | <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | <i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | | |

| ATROVENT HFA 20 µg/dose | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | |
|-------------------------|-----------------|---|---|--------------|----------------|---------------|---------|---------|
| B-98 | 2084-556 | 200 doses aérosol, oplossing, 20 µg/dosis | 200 doses solution pour inhalation en flacon pressurisé, 20 µg/dose | R | 10,37 | 8,50 | 2,78 | 3,38 |
| | 2084-556 | | | | 4,8800 | 3,4200 | | |
| B-98 * | 0775-130 | 1 patroon, 20 µg/dosis | 1 cartouche, 20 µg/dose | R | 6,3000 | 4,4100 | +1,8900 | +1,8900 |
| B-98 ** | 0775-130 | 1 patroon, 20 µg/dosis | 1 cartouche, 20 µg/dose | R | 5,1700 | 3,6300 | | |
| ATROVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | |
| B-98 | 1543-313 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 13,29 | 10,64 | 4,00 | 4,90 |
| | 1543-313 | | | | 7,1600 | 5,0900 | | |
| B-98 * | 0763-045 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 0,4620 | 0,3285 | +0,1335 | +0,1335 |
| B-98 ** | 0763-045 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,25 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,25 mg/ml | R | 0,3795 | 0,2700 | | |
| ATROVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03BB01 | | | | |
| B-98 | 1543-305 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 20 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 9,94 | 8,20 | 2,59 | 3,15 |
| | 1543-305 | | | | 4,5500 | 3,1900 | | |
| B-98 | 1676-758 | 60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 60 récipients unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 18,93 | 15,14 | 6,07 | 7,59 |
| | 1676-758 | | | | 11,5500 | 8,5900 | | |
| B-98 * | 0763-037 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 0,2485 | 0,1848 | +0,0637 | +0,0637 |
| B-98 ** | 0763-037 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2 ml verneveloplossing, 0,125 mg/ml | 1 récipient unidose 2 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 0,125 mg/ml | R | 0,2040 | 0,1518 | | |

Paragraaf 60300

Paragraphe 60300

| Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur) | | | | | | | | |
|---|-----------------|---|---|--------------|---|--|---------|---------|
| Cat. | Code | Verpakkingen | Conditionnements | Opm Obs | Prijs Prix | Basis v tegemeotk Base de remb. | I | II |
| | | | | | <i>buiten bedrijf / ex- usine</i> | <i>buiten bedrijf / ex-usine</i> | | |
| COMBIVENT | | SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V | | ATC: R03AK04 | | | | |
| B-98 | 1404-920 | 20 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 20 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 12,51 | 10,01 | 3,72 | 4,53 |
| | 1404-920 | | | | 6,5400 | 4,5900 | | |
| B-98 | 1688-951 | 60 verpakkingen voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 60 récipients unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 25,01 | 20,01 | 8,29 | 10,48 |
| | 1688-951 | | | | 16,4100 | 12,3900 | | |
| B-98 * | 0768-382 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 0,3530 | 0,2665 | +0,0865 | +0,0865 |
| B-98 ** | 0768-382 | 1 verpakking voor éénmalig gebruik 2,5 ml verneveloplossing, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | 1 récipient unidose 2,5 ml solution pour inhalation par nébuliseur, 1 mg/ml / 0,2 mg/ml | R | 0,2898 | 0,2188 | | |

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 oktober 2010.
Brussel, 14 september 2010.

Mevr. L. ONKELINX

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} octobre 2010.
Bruxelles, le 14 septembre 2010.

Mme L. ONKELINX