

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 2115

[C — 2012/22284]

18 JULI 2012. — 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, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

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, artikel 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 17 juli 2012;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 augustus 2012, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 51.655/2 van de Raad van State, gegeven op 12 juli 2012, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 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 :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 2115

[C — 2012/22284]

18 JUILLET 2012. — 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, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

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, l'article 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 17 juillet 2012;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} août 2012, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n° 51.655/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 juillet 2012, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

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 :

1° in hoofdstuk I, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

1° au chapitre I, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite:

- = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde we die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
- = 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.
- = Aandeel van de andere rechthebbenden.
- = Intervention des autres bénéficiaires.

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		
ALENDRONATE MYLAN 70 mg			MYLAN	ATC: M05BA04				
B-230	2456-572	12 tabletten, 70 mg	12 comprimés, 70 mg	G	27,59	27,59	4,46	7,50
	2456-572				18,5300	18,5300		
B-230 *	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	1,9925	1,9925		
B-230 **	0784-660	1 tablet, 70 mg	1 comprimé, 70 mg	G	1,6367	1,6367		
AMLODIPINE BESILATE MYLAN 10 mg			MYLAN	ATC: C08CA01				
B-20	2761-179	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	G	29,82	29,82	4,78	8,03
	2761-179				20,4900	20,4900		
B-20 *	0759-464	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,2644	0,2644		
B-20 **	0759-464	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,2172	0,2172		
AMLODIPINE MYLAN 10 mg			MYLAN	ATC: C08CA01				
B-20	2169-365	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	G	29,82	29,82	4,78	8,03
	2169-365				20,4900	20,4900		
B-20 *	0778-845	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,2644	0,2644		
B-20 **	0778-845	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,2172	0,2172		
AMLODIPINE MYLAN 5 mg			MYLAN	ATC: C08CA01				
B-20	2169-357	100 tabletten, 5 mg	100 comprimés, 5 mg	G	24,48	24,48	4,03	6,76
	2169-357				15,7900	15,7900		
B-20 *	0778-837	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,2038	0,2038		
B-20 **	0778-837	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,1674	0,1674		
AMOXICILLINE-RATIOPHARM DISPERSABLE TABS			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: J01CA04				
B-107	1543-289	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	16 comprimés dispersibles, 500 mg	G	6,86	6,86	0,52	0,86
	1543-289				1,9500	1,9500		
B-107 *	0764-720	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	1 comprimé dispersible, 500 mg	G	0,1575	0,1575		
B-107 **	0764-720	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	1 comprimé dispersible, 500 mg	G	0,1294	0,1294		
ATORSTATINEG 10 mg			EUROGENERICS	(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)	ATC: C10AA05			
B-41	2878-866	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,48	22,48	3,76	6,26
	2878-866				14,1700	14,1700		
B-41 *	0754-606	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1829	0,1829		
B-41 **	0754-606	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1502	0,1502		

ATORSTATINEG 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2878-916	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	63,60	63,60	9,30	14,10
	2878-916				50,3000	50,3000		
B-41 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,6043	0,6043		
B-41 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,5332	0,5332		
ATORSTATINEG 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2878-841	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	63,60	63,60	9,30	14,10
	2878-841				50,3000	50,3000		
B-41 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,6043	0,6043		
B-41 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,5332	0,5332		
AUGMENTIN 875		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: J01CR02		
B-107	1458-736	10 tabletten, 875 mg / 125 mg	10 comprimés, 875 mg / 125 mg	R	10,07	10,07	1,19	1,99
	1458-736				4,5000	4,5000		
B-107	1705-789	20 tabletten, 875 mg / 125 mg	20 comprimés, 875 mg / 125 mg	R	15,13	15,13	2,24	3,73
	1705-789				8,4400	8,4400		
B-107 *	0765-115	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	R	0,5445	0,5445	+0,0000	+0,0000
B-107 **	0765-115	1 tablet, 875 mg / 125 mg	1 comprimé, 875 mg / 125 mg	R	0,4475	0,4475		
BICLAR 125 BABY		ABBOTT				ATC: J01FA09		
B-119	1244-516	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	R	8,42	8,42	0,85	1,42
	1244-516				3,2200	3,2200		
B-119 *	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,2775	0,2775	+0,0000	+0,0000
B-119 **	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,2279	0,2279		
BICLAR 125 JUNIOR		ABBOTT				ATC: J01FA09		
B-119	1321-389	1 fles 120 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	1 flacon 120 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	R	10,91	10,91	1,37	2,28
	1321-389				5,1600	5,1600		
B-119 *	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,2775	0,2775	+0,0000	+0,0000
B-119 **	0741-959	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	R	0,2279	0,2279		
BICLAR 250 Kids		ABBOTT				ATC: J01FA09		
B-119	1635-655	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	R	13,10	13,10	1,82	3,04
	1635-655				6,8700	6,8700		
B-119 *	0768-317	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,5544	0,5544	+0,0000	+0,0000
B-119 **	0768-317	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	R	0,4550	0,4550		
BISOPROLANMYL 5 mg		MYLAN				ATC: C07AB07		
B-15	1608-686	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	7,70	7,70	0,70	1,17
	1608-686				2,6500	2,6500		
B-15	2654-960	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	13,86	13,86	1,98	3,30
	2654-960				7,4600	7,4600		
B-15 *	0767-145	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0963	0,0963		
B-15 **	0767-145	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0791	0,0791		
BISOPROLOL MYLAN 5 mg		MYLAN				ATC: C07AB07		
B-15	2866-390	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	7,70	7,70	0,70	1,17
	2866-390				2,6500	2,6500		
B-15	2866-424	100 filmomhulde tabletten, 5 mg	100 comprimés pelliculés, 5 mg	G	13,86	13,86	1,98	3,30
	2866-424				7,4600	7,4600		
B-15 *	0755-520	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0963	0,0963		
B-15 **	0755-520	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,0791	0,0791		

CANDIZOLE 150 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS				ATC: J02AC01			
B-134	2385-334	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	6,68	6,68	0,47	0,79	
	2385-334				1,7900	1,7900			
B-134 *	0785-261	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	2,3100	2,3100			
B-134 **	0785-261	1 capsule, hard, 150 mg	1 gélule, 150 mg	G	1,9000	1,9000			
CANDIZOLE 200 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS				ATC: J02AC01			
B-134	2385-342	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	33,17	33,17	5,25	8,83	
	2385-342				23,4500	23,4500			
B-134	2385-359	20 capsules, hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg	G	75,75	75,75	7,50	11,30	
	2385-359				61,0500	61,0500			
B-134 *	0785-279	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,5910	3,5910			
B-134 **	0785-279	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,2355	3,2355			
CANDIZOLE 50 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS				ATC: J02AC01			
B-134	2385-326	10 capsules, hard, 50 mg	10 gélules, 50 mg	G	13,26	13,26	1,85	3,09	
	2385-326				6,9900	6,9900			
B-134 *	0785-253	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	G	0,9020	0,9020			
B-134 **	0785-253	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	G	0,7410	0,7410			
CIPROFLOXACINE-RATIOPHARM 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: J01MA02			
B-125	1766-096	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	17,51	17,51	2,73	4,55	
	1766-096				10,3000	10,3000			
B-125 *	0773-622	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,6645	0,6645			
B-125 **	0773-622	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5460	0,5460			
CIPROXINE 500		BAYER				ATC: J01MA02			
B-125	1359-611	20 tabletten, 500 mg	20 comprimés, 500 mg	R	17,78	17,78	2,79	4,65	
	1359-611				10,5100	10,5100			
B-125 *	0739-466	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,6780	0,6780	+0,0000	+0,0000	
B-125 **	0739-466	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	R	0,5570	0,5570			
CLAMOXYL 1 g		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: J01CA04			
B-107	2312-619	24 dispergeerbare tabletten, 1000 mg	24 comprimés dispersibles, 1000 mg	R	14,66	14,66	2,14	3,57	
	2312-619				8,0800	8,0800			
B-107 *	0741-504	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	1 comprimé dispersible, 1000 mg	R	0,4346	0,4346	+0,0000	+0,0000	
B-107 **	0741-504	1 dispergeerbare tablet, 1000 mg	1 comprimé dispersible, 1000 mg	R	0,3567	0,3567			
CO-BISOPROLOL MYLAN 10/25 mg		MYLAN				ATC: C07BB07			
B-15	2655-009	100 omhulde tabletten, 10 mg / 25 mg	100 comprimés enrobés, 10 mg / 25 mg	G	22,33	22,33	3,73	6,21	
	2655-009				14,0600	14,0600			
B-15 *	0776-849	1 omhulde tablet, 10 mg / 25 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg / 25 mg	G	0,1814	0,1814			
B-15 **	0776-849	1 omhulde tablet, 10 mg / 25 mg	1 comprimé enrobé, 10 mg / 25 mg	G	0,1490	0,1490			
DOC TERBINAFINE 250 mg		DOCPHARMA				ATC: D01BA02			
B-134	2417-699	56 deelbare tabletten, 250 mg	56 comprimés sécables, 250 mg	G	55,14	55,14	7,50	11,30	
	2417-699				42,8300	42,8300			
B-134 *	0786-459	1 deelbare tablet, 250 mg	1 comprimé sécable, 250 mg	G	0,9377	0,9377			
B-134 **	0786-459	1 deelbare tablet, 250 mg	1 comprimé sécable, 250 mg	G	0,8107	0,8107			
DOCOFLOXACINE 400		DOCPHARMA				ATC: J01MA01			
B-125	1707-041	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	10 comprimés pelliculés, 400 mg	G	12,42	12,42	1,68	2,80	
	1707-041				6,3400	6,3400			
B-125 *	0771-501	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,8180	0,8180			
B-125 **	0771-501	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	0,6720	0,6720			
DOXYCYCLINE TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: J01AA02			
B-118	1380-641	10 dispergeerbare tabletten, 100 mg	10 comprimés dispersibles, 100 mg	G	6,85	6,85	0,51	0,86	

	1380-641					1,9400	1,9400		
B-118 *	0747-733	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	0,2500	0,2500			
B-118 **	0747-733	1 dispergeerbare tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	0,2060	0,2060			
DOXYCYCLINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01AA02					
B-118	1722-511	10 dispergeerbare tabletten, 200 mg	10 comprimés dispersibles, 200 mg	C	8,56	8,56	0,88	1,47	
	1722-511				3,3300	3,3300			
B-118 *	0771-485	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	C	0,4300	0,4300			
B-118 **	0771-485	1 tablet, 200 mg	1 comprimé, 200 mg	C	0,3530	0,3530			
FLUCONAZOLE-RATIOPHARM 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: J02AC01			
B-134	2173-151	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	33,17	33,17	5,25	8,83	
	2173-151				23,4500	23,4500			
B-134	2173-169	20 capsules, hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg	G	77,87	77,87	7,50	11,30	
	2173-169				63,0000	63,0000			
B-134 *	0779-702	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,6945	3,6945			
B-134 **	0779-702	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,3390	3,3390			
ITRACONAZOLE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: J02AC02					
B-134	2339-646	4 capsules, hard, 100 mg	4 gélules, 100 mg	G	7,90	7,90	0,75	1,24	
	2339-646				2,8100	2,8100			
LEVOFLOXACIN APOTEX 500 mg		APOTEX		ATC: J01MA12					
B-125	2786-036	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés pelliculés, 500 mg	G	22,19	22,19	3,70	6,17	
	2786-036				13,9500	13,9500			
OLANZAPINE APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: N05AH03					
B-72	2839-389	56 filmomhulde tabletten, 5 mg	56 comprimés pelliculés, 5 mg	G	59,97	59,97	7,50	11,30	
	2839-389				47,1000	47,1000			
OLANZAPINE APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: N05AH03					
B-72	2841-963	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	59,97	59,97	7,50	11,30	
	2841-963				47,1000	47,1000			
OLANZAPINE MYLAN 10 mg		MYLAN		ATC: N05AH03					
B-72	2838-951	28 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	28 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	69,58	69,58	7,50	11,30	
	2838-951				55,5700	55,5700			
B-72	2876-449	98 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	98 comprimés orodispersibles, 10 mg	G	179,64	179,64	9,30	14,10	
	2876-449				156,3000	156,3000			
B-72 *	0755-165	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	1,7632	1,7632			
B-72 **	0755-165	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	1 comprimé orodispersible, 10 mg	G	1,6906	1,6906			
OLANZAPINE MYLAN 5 mg		MYLAN		ATC: N05AH03					
B-72	2838-902	28 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	28 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	37,84	37,84	5,91	9,94	
	2838-902				27,5700	27,5700			
B-72	2838-910	56 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	56 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	62,75	62,75	7,50	11,30	
	2838-910				49,5500	49,5500			
B-72	2876-456	98 orodispergeerbare tabletten, 5 mg	98 comprimés orodispersibles, 5 mg	G	95,19	95,19	9,30	14,10	
	2876-456				78,8800	78,8800			
B-72 *	0755-181	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,9257	0,9257			
B-72 **	0755-181	1 orodispergeerbare tablet, 5 mg	1 comprimé orodispersible, 5 mg	G	0,8532	0,8532			
PAROXETINE SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05					
B-73	2159-861	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	38,21	38,21	5,96	10,03	
	2159-861				27,9000	27,9000			
B-73 *	0771-840	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,3600	0,3600			
B-73 **	0771-840	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,2957	0,2957			

PAROXETINE SANDOZ 30 mg		SANDOZ		ATC: N06AB05				
B-73	2511-863	28 filmomhulde tabletten, 30 mg	28 comprimés pelliculés, 30 mg	G	20,57	20,57	3,37	5,61
	2511-863				12,6900	12,6900		
PIROXICAM SANDOZ 20 mg (ex BEXAL)		SANDOZ		ATC: M01AC01				
B-63	1738-988	30 tabletten, 20 mg	30 comprimés, 20 mg	G	6,17	6,17	0,36	0,59
	1738-988				1,3400	1,3400		
B-63 *	0772-053	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1617	0,1617		
B-63 **	0772-053	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	G	0,1328	0,1328		
QUETIAPINE APOTEX 200 mg		APOTEX		ATC: N05AH04				
B-220	2915-163	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg	G	92,05	92,05	9,30	14,10
	2915-163				76,0000	76,0000		
B-220 *	0752-220	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,8767	0,8767		
B-220 **	0752-220	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,8056	0,8056		
QUETIAPINE APOTEX 300 mg		APOTEX		ATC: N05AH04				
B-220	2915-122	100 filmomhulde tabletten, 300 mg	100 comprimés pelliculés, 300 mg	G	130,89	130,89	9,30	14,10
	2915-122				111,6000	111,6000		
B-220 *	0752-212	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	1,2541	1,2541		
B-220 **	0752-212	1 filmomhulde tablet, 300 mg	1 comprimé pelliculé, 300 mg	G	1,1830	1,1830		
SERTRALINE SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N06AB06				
B-73	2275-063	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	33,00	33,00	5,23	8,79
	2275-063				23,3000	23,3000		
B-73 *	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,3007	0,3007		
B-73 **	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2470	0,2470		
SPOZOLE 100 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS		ATC: J02AC02				
B-134	2491-538	4 capsules, hard, 100 mg	4 gélules, 100 mg	G	7,76	7,76	0,72	1,19
	2491-538				2,7000	2,7000		
B-134	2491-504	15 capsules, hard, 100 mg	15 gélules, 100 mg	G	15,85	15,85	2,39	3,98
	2491-504				9,0100	9,0100		
B-134	2491-520	28 capsules, hard, 100 mg	28 gélules, 100 mg	G	22,09	22,09	3,68	6,13
	2491-520				13,8700	13,8700		
B-134	2491-546	60 capsules, hard, 100 mg	60 gélules, 100 mg	G	50,09	50,09	7,50	11,30
	2491-546				38,3700	38,3700		
B-134 *	0797-852	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,7963	0,7963		
B-134 **	0797-852	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	G	0,6778	0,6778		
ZINNAT 500		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01DC02				
B-111	1089-689	10 tabletten, 500 mg	10 comprimés, 500 mg	R	11,25	11,25	1,44	2,40
	1089-689				5,4200	5,4200		

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 suite:

Paragraaf 20000

Paragraphe 20000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb.	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>			
OMEPRAZOL APOTEX 10 mg		APOTEX				ATC: A02BC01			
B-48	2227-163	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	16,07	16,07	2,43	4,06	
	2227-163				9,1800	9,1800			
B-48 *	0781-013	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,2116	0,2116			
B-48 **	0781-013	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1738	0,1738			
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01			
B-48	2227-155	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	23,16	23,16	3,85	6,47	
	2227-155				14,7000	14,7000			
B-48	2672-681	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	28,58	28,58	4,60	7,74	
	2672-681				19,4000	19,4000			
B-48 *	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2504	0,2504			
B-48 **	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2056	0,2056			
OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ				ATC: A02BC01			
B-48	1767-342	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	22,91	22,91	3,82	6,41	
	1767-342				14,5000	14,5000			
OMEPRAZOL TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01			
B-48	2409-522	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	22,20	22,20	3,70	6,17	
	2409-522				13,9600	13,9600			
B-48	2726-172	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettencontainer)	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	22,20	22,20	3,70	6,17	
	2726-172				13,9600	13,9600			
B-48	2705-747	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettencontainer)	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	26,43	26,43	4,30	7,22	
	2705-747				17,5000	17,5000			
B-48 *	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2258	0,2258			
B-48 **	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1855	0,1855			
PANTOPRAZOL APOTEX 20 mg		APOTEX				ATC: A02BC02			
B-48	2650-422	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	14,64	14,64	2,14	3,56	
	2650-422				8,0600	8,0600			
PANTOPRAZOL SANDOZ 20 mg		SANDOZ				ATC: A02BC02			
B-48	2568-061	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg (tablettencontainer)	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg (pilulier)	G	14,25	14,25	2,06	3,43	
	2568-061				7,7600	7,7600			

Paragraaf 30000

Paragraphe 30000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		
PANTOPRAZOL APOTEX 40 mg			APOTEX	ATC: A02BC02				
C-31	2650-448 2650-448	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	15,82 8,9800	15,82 8,9800	7,94	7,94
PANTOPRAZOL SANDOZ 20 mg			SANDOZ	ATC: A02BC02				
C-31	2568-053 2568-053	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	9,34 3,9300	9,34 3,9300	3,47	3,47
PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg			SANDOZ	ATC: A02BC02				
C-31	2568-087 2568-087	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	15,82 8,9800	15,82 8,9800	7,94	7,94

3° in hoofdstuk IV-B, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

3° au chapitre IV-B, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suite:

Paragraaf 1330100

Paragraphe 1330100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>		
CANDIZOLE 200 mg			MITHRA PHARMACEUTICALS	ATC: J02AC01				
A-53	2385-342 2385-342	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	33,17 23,4500	33,17 23,4500	0,00	0,00
A-53	2385-359 2385-359	20 capsules, hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg	G	75,75 61,0500	75,75 61,0500	0,00	0,00
A-53 *	0785-279	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,5910	3,5910		
A-53 **	0785-279	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,2355	3,2355		
CANDIZOLE 50 mg			MITHRA PHARMACEUTICALS	ATC: J02AC01				
A-53	2385-326 2385-326	10 capsules, hard, 50 mg	10 gélules, 50 mg	G	13,26 6,9900	13,26 6,9900	0,00	0,00
A-53 *	0785-253	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	G	0,9020	0,9020		
A-53 **	0785-253	1 capsule, hard, 50 mg	1 gélule, 50 mg	G	0,7410	0,7410		
FLUCONAZOLE-RATIOPHARM 200 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J02AC01				
A-53	2173-151 2173-151	10 capsules, hard, 200 mg	10 gélules, 200 mg	G	33,17 23,4500	33,17 23,4500	0,00	0,00
A-53	2173-169 2173-169	20 capsules, hard, 200 mg	20 gélules, 200 mg	G	77,87 63,0000	77,87 63,0000	0,00	0,00
A-53 *	0779-702	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,6945	3,6945		
A-53 **	0779-702	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	3,3390	3,3390		

Paragraaf 2230000

Paragraphe 2230000

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>			
GALANTAMINE APOTEX 16 mg APOTEX ATC: N06DA04									
B-254	2901-049	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	28 gélules à libération prolongée, 16 mg	G	48,07	48,07	7,36	11,30	
	2901-049				36,6000	36,6000			
GALANTAMINE APOTEX 24 mg APOTEX ATC: N06DA04									
B-254	2901-064	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	28 gélules à libération prolongée, 24 mg	G	52,71	52,71	7,50	11,30	
	2901-064				40,6900	40,6900			
GALANTAMINE APOTEX 8 mg APOTEX ATC: N06DA04									
B-254	2901-031	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg	28 gélules à libération prolongée, 8 mg	G	35,41	35,41	5,57	9,37	
	2901-031				25,4300	25,4300			
B-254 *	0753-152	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	G	1,1721	1,1721			
B-254 **	0753-152	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	G	0,9629	0,9629			

Paragraaf 2250000

Paragraphe 2250000

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>			
KEPPRA 100 mg/ml UCB PHARMA ATC: N03AX14									
A-5	2657-450	1 fles 150 ml drank, 100 mg/ml + 1 doseerspuit voor orale toediening 1 ml	1 flacon 150 ml solution buvable, 100 mg/ml + 1 seringue pour administration orale 1 ml	R	23,43	23,43	0,00	0,00	
	2657-450				14,9100	14,9100			
A-5	2657-476	1 fles 150 ml drank, 100 mg/ml + 1 doseerspuit voor orale toediening 3 ml	1 flacon 150 ml solution buvable, 100 mg/ml + 1 seringue pour administration orale 3 ml	R	23,43	23,43	0,00	0,00	
	2657-476				14,9100	14,9100			
A-5	2155-000	1 fles 300 ml drank, 100 mg/ml	1 flacon 300 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	38,32	38,32	0,00	0,00	
	2155-000				28,0000	28,0000			
A-5 *	0776-872	5 ml drank, 100 mg/ml	5 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	0,6022	0,6022	+0,0000	+0,0000	
A-5 **	0776-872	5 ml drank, 100 mg/ml	5 ml solution buvable, 100 mg/ml	R	0,4947	0,4947			
KEPPRA 100 mg/ml UCB PHARMA ATC: N03AX14									
A-5	2322-717	10 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	10 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	R	77,42	77,42	0,00	0,00	
	2322-717				62,5800	62,5800			
A-5 *	0788-133	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	R	7,3440	7,3440	+0,0000	+0,0000	
A-5 **	0788-133	1 injectieflacon 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg/ml	1 flacon injectable 5 ml solution à diluer pour perfusion, 100 mg/ml	R	6,6330	6,6330			

KEPPRA 1000 mg		UCB PHARMA				ATC: N03AX14		
A-5	1580-265 1580-265	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	R	110,97 93,3500	110,97 93,3500	0,00	0,00
A-5 *	0769-927	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	R	1,0606	1,0606	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0769-927	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	R	0,9895	0,9895		
KEPPRA 250 mg		UCB PHARMA				ATC: N03AX14		
A-5	1580-232 1580-232	100 filmomhulde tabletten, 250 mg	100 comprimés pelliculés, 250 mg	R	33,04 23,3400	33,04 23,3400	0,00	0,00
A-5 *	0769-901	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,3012	0,3012	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0769-901	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	R	0,2474	0,2474		
KEPPRA 500 mg		UCB PHARMA				ATC: N03AX14		
A-5	1580-240 1580-240	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	100 comprimés pelliculés, 500 mg	R	59,50 46,6800	59,50 46,6800	0,00	0,00
A-5 *	0769-919	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	0,5659	0,5659	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0769-919	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	R	0,4948	0,4948		
KEPPRA 750 mg		UCB PHARMA				ATC: N03AX14		
A-5	1580-257 1580-257	100 filmomhulde tabletten, 750 mg	100 comprimés pelliculés, 750 mg	R	85,51 70,0100	85,51 70,0100	0,00	0,00
A-5 *	0789-180	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	R	0,8132	0,8132	+0,0000	+0,0000
A-5 **	0789-180	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	R	0,7421	0,7421		
LEVETIRACETAM APOTEX 1000 mg		APOTEX				ATC: N03AX14		
A-5	2920-262 2920-262	100 filmomhulde tabletten, 1000 mg	100 comprimés pelliculés, 1000 mg	G	110,97 93,3500	110,97 93,3500	0,00	0,00
A-5 *	0751-560	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	1,0606	1,0606		
A-5 **	0751-560	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	G	0,9895	0,9895		
LEVETIRACETAM APOTEX 250 mg		APOTEX				ATC: N03AX14		
A-5	2920-221 2920-221	100 filmomhulde tabletten, 250 mg	100 comprimés pelliculés, 250 mg	G	33,04 23,3400	33,04 23,3400	0,00	0,00
A-5 *	0751-594	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,3012	0,3012		
A-5 **	0751-594	1 filmomhulde tablet, 250 mg	1 comprimé pelliculé, 250 mg	G	0,2474	0,2474		
LEVETIRACETAM APOTEX 500 mg		APOTEX				ATC: N03AX14		
A-5	2920-247 2920-247	100 filmomhulde tabletten, 500 mg	100 comprimés pelliculés, 500 mg	G	59,50 46,6800	59,50 46,6800	0,00	0,00
A-5 *	0751-586	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5659	0,5659		
A-5 **	0751-586	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,4948	0,4948		
LEVETIRACETAM APOTEX 750 mg		APOTEX				ATC: N03AX14		
A-5	2920-254 2920-254	100 filmomhulde tabletten, 750 mg	100 comprimés pelliculés, 750 mg	G	85,51 70,0100	85,51 70,0100	0,00	0,00
A-5 *	0751-578	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,8132	0,8132		
A-5 **	0751-578	1 filmomhulde tablet, 750 mg	1 comprimé pelliculé, 750 mg	G	0,7421	0,7421		

Paragraaf 2720000

Paragraphe 2720000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
ATORSTATINEG 10 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2878-866	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	100 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,48	22,48	0,00	0,00
	2878-866				14,1700	14,1700		
A-45 *	0754-606	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1829	0,1829		
A-45 **	0754-606	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,1502	0,1502		
ATORSTATINEG 40 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2878-916	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	63,60	63,60	0,00	0,00
	2878-916				50,3000	50,3000		
A-45 *	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,6043	0,6043		
A-45 **	0754-580	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	0,5332	0,5332		
ATORSTATINEG 80 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05								
A-45	2878-841	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	63,60	63,60	0,00	0,00
	2878-841				50,3000	50,3000		
A-45 *	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,6043	0,6043		
A-45 **	0754-572	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	0,5332	0,5332		

Paragraaf 3380100

Paragraphe 3380100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
OMEPRAZOL APOTEX 20 mg APOTEX (zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II) ATC: A02BC01								
B-48 **	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2056	0,2056		
OMEPRAZOL TEVA 20 mg TEVA PHARMA BELGIUM (zie ook hoofdstuk: II voir aussi chapitre: II) ATC: A02BC01								
B-48 **	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1855	0,1855		

Paragraaf 3770000

Paragraphe 3770000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
BONVIVA		ROCHE		ATC: M05BA06				
B-230	2243-822	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	3 comprimés pelliculés, 150 mg	R	49,93	49,93	7,50	11,30
	2243-822				38,2300	38,2300		
B-230 *	0782-953	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	15,8767	15,8767	+0,0000	+0,0000
B-230 **	0782-953	1 filmomhulde tablet, 150 mg	1 comprimé pelliculé, 150 mg	R	13,5067	13,5067		

Paragraaf 4160000

Paragraphe 4160000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
BONVIVA 3 mg/3 ml		ROCHE		ATC: M05BA06				
B-230	2321-685	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	R	55,34	55,34	7,50	11,30
	2321-685				43,0100	43,0100		
B-230 *	0785-501	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	R	52,7000	52,7000	+0,0000	+0,0000
B-230 **	0785-501	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	R	45,5900	45,5900		

Paragraaf 4980000

Paragraphe 4980000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
SUMATRIPTAN EG 100 mg		EUROGENERIC		ATC: N02CC01				
B-221	2340-362	6 tabletten, 100 mg	6 comprimés, 100 mg	G	15,41	15,41	2,30	3,83
	2340-362				8,6700	8,6700		
SUMATRIPTAN EG 50 mg		EUROGENERIC		ATC: N02CC01				
B-221	2340-347	6 tabletten, 50 mg	6 comprimés, 50 mg	G	15,41	15,41	2,30	3,83
	2340-347				8,6700	8,6700		
ZOLMITRIPTAN INSTANT EG 2,5 mg		EUROGENERIC		ATC: N02CC03				
B-221	2888-972	12 orodispergeerbare tabletten, 2,5 mg	12 comprimés orodispersibles, 2,5 mg	G	20,29	20,29	3,31	5,51
	2888-972				12,4700	12,4700		

Paragraaf 5670100

Paragraphe 5670100

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>		
ANASTROZOLE MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: L02BG03					
A-28	2708-717	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	84 comprimés pelliculés, 1 mg	G	141,53	141,53	0,00	0,00	
	2708-717				121,3700	121,3700			
A-28 *	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,6162	1,6162			
A-28 **	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,5315	1,5315			

Paragraaf 5670200

Paragraphe 5670200

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>		
ANASTROZOLE MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: L02BG03					
A-28	2708-717	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	84 comprimés pelliculés, 1 mg	G	141,53	141,53	0,00	0,00	
	2708-717				121,3700	121,3700			
A-28 *	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,6162	1,6162			
A-28 **	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,5315	1,5315			

Paragraaf 5670300

Paragraphe 5670300

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>		
ANASTROZOLE MYLAN 1 mg		MYLAN		ATC: L02BG03					
A-28	2708-717	84 filmomhulde tabletten, 1 mg	84 comprimés pelliculés, 1 mg	G	141,53	141,53	0,00	0,00	
	2708-717				121,3700	121,3700			
A-28 *	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,6162	1,6162			
A-28 **	0777-771	1 filmomhulde tablet, 1 mg	1 comprimé pelliculé, 1 mg	G	1,5315	1,5315			

Art. 2. 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, 18 juli 2012.

Mevr. L. ONKELINX

Art. 2. 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 18 juillet 2012.

Mme L. ONKELINX