

2° In § 17, opschrift « – 20 % van de verstrekkingen », opschrift « A. Orthopedie en traumatologie » wordt het opschrift « Heup » aangevuld met de volgende verstrekkingen :

« 689430-689441, 688936-688940, 688951-688962, 688973-688984 »;

3° In § 17, opschrift « – 110 % van de verstrekkingen », opschrift « A. Orthopedie en traumatologie », opschrift « Heup » worden de volgende verstrekkingen geschrapt :

« 689430-689441, 688936-688940, 688951-688962, 688973-688984 ».

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de tweede maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Art. 3. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 4 oktober 2012.

ALBERT

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
belast met Beliris en de Federale Culturele Instellingen,
Mevr. L. ONKELINX

2° Au § 17, intitulé « – 20 % pour les prestations », intitulé « A. Orthopédie et Traumatologie », l'intitulé « Hanche » est complété par les prestations suivantes :

« 689430-689441, 688936-688940, 688951-688962, 688973-688984 »;

3° Au § 17, intitulé « – 110 % pour les prestations », intitulé « A. Orthopédie et Traumatologie », intitulé « Hanche », les prestations suivantes sont supprimées :

« 689430-689441, 688936-688940, 688951-688962, 688973-688984 ».

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du deuxième mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Art. 3. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 4 octobre 2012.

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
chargée de Beliris et des Institutions culturelles fédérales,
Mme L. ONKELINX

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 3140

[C – 2012/22379]

17 OKTOBER 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 9 oktober 2012;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 november 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;

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 3140

[C – 2012/22379]

17 OCTOBRE 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 9 octobre 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} novembre 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;

Gelet op het advies nr. 52.146/2 van de Raad van State, gegeven op 8 oktober 2012 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Vu l'avis n° 52146/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 octobre 2012, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 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, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

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, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit :

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
 I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §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	Basis v tegemoe t Base de remb.	I	II
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>		
BICLAR 500 FORTE			ABBOTT	ATC: J01FA09				
B-119	1321-413	10 omhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés enrobés, 500 mg	R	11,42	11,42	1,47	2,45
	1321-413				5,5500	5,5500		
B-119 *	0746-586	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	0,7160	0,7160	+0,0000	+0,0000
B-119 **	0746-586	1 omhulde tablet, 500 mg	1 comprimé enrobé, 500 mg	R	0,5880	0,5880		
CAPTOPRIL MYLAN 100 mg (ex-DOCPHARMA)			MYLAN	ATC: C09AA01				
B-21	1523-950	60 tabletten, 100 mg	60 comprimés, 100 mg	G	23,61	23,61	3,91	6,56
	1523-950				15,0500	15,0500		
B-21 *	0764-100	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,3237	0,3237		
B-21 **	0764-100	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,2658	0,2658		
CIPROFLOXACINE EG 500 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: J01MA02				
B-125	2630-788	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	20 comprimés pelliculés, 500 mg	G	17,77	17,77	2,78	4,64
	2630-788				10,5000	10,5000		
B-125 *	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,6775	0,6775		
B-125 **	0794-206	1 filmomhulde tablet, 500 mg	1 comprimé pelliculé, 500 mg	G	0,5565	0,5565		
CLARITHROMYCINE ABBOTT Forte 500 mg			ABBOTT	ATC: J01FA09				
B-119	2205-755	10 omhulde tabletten, 500 mg	10 comprimés enrobés, 500 mg	G	11,42	11,42	1,47	2,45
	2205-755				5,5500	5,5500		
B-119 *	0779-611	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,7160	0,7160		
B-119 **	0779-611	1 tablet, 500 mg	1 comprimé, 500 mg	G	0,5880	0,5880		
CLARITHROMYCINE UNO EG 500 mg			EUROGENERIC	ATC: J01FA09				
B-119	2885-465	10 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	10 comprimés pelliculés à libération prolongée, 500 mg	G	13,49	13,49	1,90	3,17
	2885-465				7,1700	7,1700		
DALACIN C 300 mg			PFIZER	ATC: J01FF01				
B-119	0107-706	16 capsules, hard, 300 mg	16 gélules, 300 mg	R	11,71	11,71	1,53	2,55
	0107-706				5,7800	5,7800		
B-119 *	0704-023	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,4663	0,4663	+0,0000	+0,0000
B-119 **	0704-023	1 capsule, hard, 300 mg	1 gélule, 300 mg	R	0,3831	0,3831		
DESLORATADIN SANDOZ 5 mg			SANDOZ	ATC: R06AX27				
Cs-7	2953-024	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	30 comprimés pelliculés, 5 mg	G	9,75	9,75	4,51	4,51
	2953-024				4,2500	4,2500		
Cs-7	2953-099	50 filmomhulde tabletten, 5 mg	50 comprimés pelliculés, 5 mg	G	12,96	12,96	7,17	7,17
	2953-099				6,7600	6,7600		
Cs-7 *	7700-156	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1744	0,1744		
Cs-7 **	7700-156	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1434	0,1434		

KLINOTAB		TEOFARMA				ATC: J01AA08	
B-118	1457-431 1457-431	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	30 comprimés pelliculés, 100 mg	R	12,58 6,4600	12,58 6,4600	1,71 2,86
B-118 *	0740-084	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2780	0,2780	+0,0000 +0,0000
B-118 **	0740-084	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2283	0,2283	
MINOCIN		TEOFARMA				ATC: J01AA08	
B-118	0119-958 0119-958	10 microgranulaat in harde capsules, 100 mg	10 microgranulés en gélule, 100 mg	R	7,85 2,7700	7,85 2,7700	0,73 1,22
B-118 *	0711-879	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	1 capsule buccale, 100 mg	R	0,3570	0,3570	+0,0000 +0,0000
B-118 **	0711-879	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	1 capsule buccale, 100 mg	R	0,2940	0,2940	
MINOTAB		TEOFARMA				ATC: J01AA08	
B-118	1028-695 1028-695	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	10 comprimés pelliculés, 100 mg	R	7,85 2,7700	7,85 2,7700	0,73 1,22
B-118 *	0740-092	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,3570	0,3570	+0,0000 +0,0000
B-118 **	0740-092	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	R	0,2940	0,2940	
OLANZAPINE EG 7,5 mg		EUROGENERICS				ATC: N05AH03	
B-72	2805-273 2805-273	56 filmomhulde tabletten, 7,5 mg	56 comprimés pelliculés, 7,5 mg	G	93,00 76,88	93,00 76,88	7,50 11,30
QUETIAPINE MYLAN 100 mg		MYLAN				ATC: N05AH04	
B-220	2893-766 2893-766	60 filmomhulde tabletten, 100 mg	60 comprimés pelliculés, 100 mg	G	38,63 28,2600	38,63 28,2600	6,02 10,13
QUETIAPINE MYLAN 200 mg		MYLAN				ATC: N05AH04	
B-220	2893-790 2893-790	60 filmomhulde tabletten, 200 mg	60 comprimés pelliculés, 200 mg	G	70,66 56,5300	70,66 56,5300	7,50 11,30
QUETIAPINE MYLAN 300 mg		MYLAN				ATC: N05AH04	
B-220	2893-816 2893-816	60 filmomhulde tabletten, 300 mg	60 comprimés pelliculés, 300 mg	G	99,33 82,6700	99,33 82,6700	7,50 11,30
QUETIAPINE TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AH04	
B-220	2941-805 2941-805	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg	G	45,69 34,5000	45,69 34,5000	7,02 11,81
B-220 *	0750-810	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,4368	0,4368	
B-220 **	0750-810	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,3657	0,3657	
QUETIAPINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AH04	
B-220	2941-813 2941-813	100 filmomhulde tabletten, 200 mg	100 comprimés pelliculés, 200 mg	G	82,23 67,0000	82,23 67,0000	9,30 14,10
B-220 *	0750-802	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,7813	0,7813	
B-220 **	0750-802	1 filmomhulde tablet, 200 mg	1 comprimé pelliculé, 200 mg	G	0,7102	0,7102	
QUETIAPINE TEVA 25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: N05AH04	
B-220	2941-797 2941-797	6 filmomhulde tabletten, 25 mg	6 comprimés pelliculés, 25 mg	G	5,35 0,6100	5,35 0,6100	0,16 0,27
B-220 *	0750-828	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	0,1317	0,1317	
B-220 **	0750-828	1 filmomhulde tablet, 25 mg	1 comprimé pelliculé, 25 mg	G	0,1083	0,1083	
SERTRALINE EG 100 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AB06	
B-73	2554-095 2554-095	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg	G	36,40 26,3000	36,40 26,3000	5,71 9,60
B-73 *	0779-983	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,3394	0,3394	
B-73 **	0779-983	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2788	0,2788	
SERTRALINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ				ATC: N06AB06	
B-73	2275-089 2275-089	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	100 comprimés pelliculés, 100 mg	G	36,18 26,1000	36,18 26,1000	5,68 9,55

B-73 *	0781-203	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,3368	0,3368		
B-73 **	0781-203	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	0,2767	0,2767		
SERTRALINE SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N06AB06				
B-73	2275-063	100 filmomhulde tabletten, 50 mg	100 comprimés pelliculés, 50 mg	G	31,77	31,77	5,06	8,50
	2275-063				22,2200	22,2200		
B-73 *	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2867	0,2867		
B-73 **	0781-195	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	0,2355	0,2355		

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

Paragraaf 51000

Paragraphe 51000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb.	I	II
MONTELUKAST APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-819	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	66,66	66,66	9,30	14,10
	2764-819				53,0000	53,0000		
B-241 *	0758-813	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,6458	0,6458		
B-241 **	0758-813	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,5733	0,5733		
MONTELUKAST APOTEX 4 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-793	98 kauwtabletten, 4 mg	98 comprimés à croquer, 4 mg	G	66,66	66,66	9,30	14,10
	2764-793				53,0000	53,0000		
B-241 *	0758-839	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,6458	0,6458		
B-241 **	0758-839	1 kauwtablet, 4 mg	1 comprimé à croquer, 4 mg	G	0,5733	0,5733		
MONTELUKAST APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: R03DC03				
B-241	2764-835	98 kauwtabletten, 5 mg	98 comprimés à croquer, 5 mg	G	66,66	66,66	9,30	14,10
	2764-835				53,0000	53,0000		
B-241 *	0758-821	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G	0,6458	0,6458		
B-241 **	0758-821	1 kauwtablet, 5 mg	1 comprimé à croquer, 5 mg	G	0,5733	0,5733		

3° in hoofdstuk IV-B :

3° au chapitre IV-B :

Paragraaf 2230000

Paragraphe 2230000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoeftk Base de remb.	I	II
DONEPEZIL APOTEX 10 mg		APOTEX		ATC: N06DA02				
B-254	2889-558	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	11,19	11,19	1,43	2,38
	2889-558				5,3800	5,3800		
B-254	2889-566	56 filmomhulde tabletten, 10 mg	56 comprimés pelliculés, 10 mg	G	22,40	22,40	3,74	6,24

B-254	2889-566 2920-213	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	98 comprimés pelliculés, 10 mg	G	14,1100 39,20	14,1100 39,20	6,10	10,27
B-254 *	0754-036	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3789	0,3789		
B-254 **	0754-036	1 filmomhulde tablet, 10 mg	1 comprimé pelliculé, 10 mg	G	0,3112	0,3112		
DONEPEZIL APOTEX 5 mg		APOTEX		ATC: N06DA02				
B-254	2889-541 2889-541	28 filmomhulde tabletten, 5 mg	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	11,19 5,3800	11,19 5,3800	1,43	2,38
B-254 *	0754-044	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2479	0,2479		
B-254 **	0754-044	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,2036	0,2036		
GALANTAMINE APOTEX 16 mg		APOTEX		ATC: N06DA04				
B-254	2901-049 2901-049	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	28 gélules à libération prolongée, 16 mg	G	11,19 5,3800	11,19 5,3800	1,43	2,38
B-254	2901-056 2901-056	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 16 mg	84 gélules à libération prolongée, 16 mg	G	33,60 23,8300	33,60 23,8300	5,31	8,93
B-254 *	0753-145	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg	1 gélule à libération prolongée, 16 mg	G	0,3661	0,3661		
B-254 **	0753-145	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 16 mg	1 gélule à libération prolongée, 16 mg	G	0,3007	0,3007		
GALANTAMINE APOTEX 24 mg		APOTEX		ATC: N06DA04				
B-254	2901-064 2901-064	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	28 gélules à libération prolongée, 24 mg	G	11,19 5,3800	11,19 5,3800	1,43	2,38
B-254	2901-072 2901-072	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 24 mg	84 gélules à libération prolongée, 24 mg	G	33,60 23,8300	33,60 23,8300	5,31	8,93
B-254 *	0753-137	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	G	0,3661	0,3661		
B-254 **	0753-137	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 24 mg	1 gélule à libération prolongée, 24 mg	G	0,3007	0,3007		
GALANTAMINE APOTEX 8 mg		APOTEX		ATC: N06DA04				
B-254	2901-031 2901-031	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 8 mg	28 gélules à libération prolongée, 8 mg	G	11,19 5,3800	11,19 5,3800	1,43	2,38
B-254 *	0753-152	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	G	0,2479	0,2479		
B-254 **	0753-152	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 8 mg	1 gélule à libération prolongée, 8 mg	G	0,2036	0,2036		

Paragraaf 3320000

Paragraphe 3320000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
IBANDRONIC ACID SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: M05BA06				
B-279	2926-434 2926-434	84 filmomhulde tabletten, 50 mg	84 comprimés pelliculés, 50 mg	G	398,61 357,0500	398,61 357,0500	9,30	14,10
B-279 *	0750-448	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	4,5902	4,5902		
B-279 **	0750-448	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	4,5056	4,5056		

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, 17 oktober 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 17 octobre 2012.

Mme L. ONKELINX