

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

N. 2012 — 3406

[C — 2012/22407]

3 OKTOBER 2012. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten

ALBERT II, Koning der Belgen,
Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 1, gewijzigd bij de wetten van 20 december 1995, 22 februari 1998, 24 december 1999, 10 augustus 2001, 22 augustus 2002, 5 augustus 2003, 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005 en § 2, gewijzigd bij de wetten van 20 december 1995 en 10 augustus 2001 en bij het koninklijk besluit van 25 april 1997;

Gelet op het koninklijk besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten, de artikelen 26 en 27;

Overwegende dat er rekening gehouden is met het feit dat de huidige vergoedingsbasis niet aangepast wordt aan de verkoopprijs aan de apotheker en dat de nieuwe vergoedingsbasis werd berekend op basis van de prijs van de in de handel zijnde verpakkingen, bij de beslissing om deze nieuwe vergoedingsbases te toepassen;

Overwegende dat de apotheker verondersteld wordt een product te gebruiken dat vergund is door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten en dat het aan hem is om het toelatingsnummer te controleren dat op elke verpakking vermeld is, dat de schrapping van artikel 5 van het koninklijk besluit bijgevolg gerechtvaardigd is;

Overwegende dat er rekening gehouden is met het feit dat de vergoedingsbasis voor de producten waarvoor een aanvraag tot opname van een nieuwe verpakking werd ingediend, werd aangepast rekening houdende met de verkochte hoeveelheden en de toegepaste prijs, bij de beslissing om deze nieuwe verpakkingen op te nemen;

Overwegende dat er voor de wijziging van de vergoedingsvoorwaarden van flufenaminezuur rekening gehouden is met het feit dat enkel de tegemoetkoming voor een extern gebruik met een beperking van 100 g per voorschrijf niet kan worden weerhouden gezien de therapeutische indicaties en de risico's op systemische nevenwerkingen; dat de beslissing om deze nieuwe vergoedingsvoorwaarden te aanvaarden bijgevolg gerechtvaardigd is;

Overwegende dat er voor de wijziging van de vergoedingsvoorwaarden van paracetamol poeder rekening gehouden is met het feit dat het vanuit galenisch oogpunt te verkiezen is om het gebruik van het poeder voor de bereiding van zetpillen te beperken; dat de beslissing om deze nieuwe vergoedingsvoorwaarden te aanvaarden bijgevolg gerechtvaardigd is;

Overwegende,

dat het bedrijf niet de desbetreffende dossiers heeft overgemaakt voor Methyltestosteron en Natriumcarbonaat watervrij;

dat de volgende grondstoffen niet vergund zijn door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten : Aalbes-sensiroop fantasie; Ammoniumchloride; Amoxicillinetrihydraat; Beta-methason; Bismutsubnitraat zwaar; Cadinum oleum; Caseïne iodée; Chloortetracyclinehydrochloride; Cupressus aetheroleum; Cyclizinehydrochloride; Dexchlorfeniraminemaleaat; Emulgade F; Feniraminemaleaat; Fenol vloeibaar; Foeniculi aetheroleum; Glycerolmonostearaat 40-55 type II; Hydrochinon; Juniperi aetheroleum; Kamfer D; Ketotifenwaterstoffsmaataat; Kokosnootvetzuur diethanolamide; L Carnitine; Mepyraminemaleaat; Natriumanisaat pentahydraat; Natrium lauryldi(ethoxy) sulfaatoplossing; Natrium lauryldi(ethoxy)sulfaat waterige oplossing; Natriumsulfacetamide; Octyldecanol; Oxytetracyclinehydrochloride; Oxitriptan; Pelargonii aetheroleum; Retinolacetate poeder; Retinolacetatoatlol oplossing; Rosmarini aetheroleum; Salviae aetheroleum; Terebenthinae aetheroleum medicinale; Tetracyclinehydrochloride; Theofyllinenatriumglycinaat; Thiazinamiummethylsulfaat; Tripelenaminehydrochloride; Trypsine; Vitamine A oplossing in olie 100.000 I.E.; Zilverproteinaat; Zinkperoxide 50 % en Zwavel voor uitwendig gebruik;

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

F. 2012 — 3406

[C — 2012/22407]

3 OCTOBRE 2012. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés

ALBERT II, Roi des Belges,
A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35, § 1^{er}, modifié par les lois des 20 décembre 1995, 22 février 1998, 24 décembre 1999, 10 août 2001, 22 août 2002, 5 août 2003, 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005 et § 2, modifié par les lois des 20 décembre 1995 et 10 août 2001 et l'arrêté royal du 25 avril 1997;

Vu l'arrêté royal du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés, les articles 26 et 27;

Considérant qu'il est tenu compte du fait que la base de remboursement actuelle n'est pas adaptée au prix de vente au pharmacien et que la nouvelle base de remboursement a été calculée en fonction des conditionnements disponibles et sur le marché et de leurs prix, dans la décision d'appliquer les nouvelles bases de remboursement;

Considérant que le pharmacien est tenu d'utiliser un produit autorisé par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé et qu'il lui revient de vérifier le numéro d'autorisation figurant sur chaque conditionnement, que la suppression de l'article 5 de l'arrêté royal est par conséquent justifiée;

Considérant qu'il est tenu compte du fait que la base de remboursement des produits pour lesquels il a été demandé d'admettre un nouveau conditionnement a été adaptée en fonction des quantités vendues et du prix appliqué, dans la décision de prendre en considération ces nouveaux conditionnements;

Considérant, pour la modification des conditions de remboursement de l'acide flufenamine, qu'il est tenu compte du fait que seul le remboursement pour un usage externe avec une limitation à 100 g par prescription ne peut être retenu au vu des indications thérapeutiques et des risques d'effets secondaires systémiques; que la décision d'admettre les nouvelles conditions de remboursement est par conséquent justifiée;

Considérant, pour la modification des conditions de remboursement du paracétamol poudre, qu'il est tenu compte du fait que d'un point de vue galénique il est préférable de limiter l'utilisation de la poudre à la préparation de suppositoires; que la décision d'admettre les nouvelles conditions de remboursement est par conséquent justifiée;

Considérant,

que la firme n'a pas envoyé les dossiers concernés pour la Méthyltestostérone et le sodium carbonate anhydre;

que les matières premières suivantes ne sont pas autorisées par l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé : Acides gras de coco diéthanolamide; Ammonium chlorure; Amoxicilline trihydrate; Argent protéinate; Bétaméthasone base; Bismuth sous-nitrate lourd; Cadinum oleum; Camphre D naturel; Caséine iodée 10 %; Chlortétracycline chlorhydrate; Cupressus aetheroleum; Cyclizine chlorhydrate; Dexchlorphéniramine maléate; Emulgade F; Foeniculi aetheroleum; Glycerol monostéarate 40-55 type II; Hydroquinone; Juniperi aetheroleum; Kétotifène hydrogenofumarate; L Carnitine; Mépyramine maléate; Octyldecanol; Oxytétracycline chlorhydrate; Oxitriptane; Pelargonii aetheroleum; Phéniramine maléate; Phénol liquéfié; Rétinol acétate poudre; Rétinol acétate solution huileuse; Rosmarini aetheroleum; Salviae aetheroleum; Sirops : groseilles (fantaisie); Sodium anisate pentahydrate; Sodium lauryl di (éthoxy) sulfate : solution; Sodium lauryl di (éthoxy) sulfate : solution aqueuse; Sodium sulfacétamide; Soufre pour usage externe; Terebenthinae aetheroleum medicinale; Tétracycline chlorhydrate; Théophylline sodique glycinate; Thiazinium méthylsulfate; Tripélénamine chlorhydrate; Trypsine; Vitamine A solut. huileuse 100.000 U.I et Zinc peroxyde 50 %;

dat het therapeutisch en/of sociaal belang van de volgende grondstoffen ontbreekt : Adrenaline tartraat; Allantoïne; Atropinesulfaat; Aurantii amari floris aetheroleum; Calamine; Chlooramfenicol; Cimetidine; Cyclizinehydrochloride; Dehydrocholzuur; Deptropinecitraat; Dimeticone 300; Eserinesalicylaat; Estradiolbenzoaat; Ethinylestradiol; Eucalypti tinctura; Fenol; Fluoxetinehydrochloride; Ipecacuanhae tinctura normata; Kamfer; Kristalviolet; L Sérine; Natriumjodide; Opium extractum siccum normatum; Opium tinctura normata; Papaverine; Papaverinehydrochloride; Progesteron; Sulfamethoxazool; Testosteron-propionaat; Thymol; Zilvervitellinaat; Zinksulfaat 1H2O;

dat er overwogen werd dat de producten niet meer weerhouden moesten worden in de lijst van de vergoedbare grondstoffen, dat de beslissing om ze te schrappen dus gerechtvaardigd lijkt;

Gelet op de voorstellen van de Technische farmaceutische raad, uitgebracht op 4 maart 2010, 30 april 2010, 15 juli 2010, 9 december 2010, 28 januari 2011, 7 april 2011, 9 juni 2011 en 15 september 2011;

Gelet op het advies van de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle, gegeven op 30 april 2010, 15 juli 2010, 9 december 2010, 28 januari 2011 en 7 april 2011;

Gelet op de beslissing van de Overeenkomstencommissie apothekers-verzekeringsinstellingen van 13 oktober 2011;

Gelet op het advies van de Commissie voor Begrotingscontrole, gegeven op 25 januari 2012;

Gelet op de beslissing van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van 13 februari 2012;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 6 april 2012;

Gelet op akkoordbevinding van de Minister van Begroting gegeven op 11 mei 2012;

Gelet op het advies 51.882/2/V van de Raad van State, gegeven op 22 augustus 2012, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 1^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Gelet op het voorafgaand onderzoek van de noodzaak om een effectbeoordeling waarbij werd besloten dat geen effectbeoordeling is vereist;

Op de voordracht van de Minister van Sociale zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Artikel 1. Artikel 5 van het koninklijk besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten wordt opgeheven.

Art. 2. Bijlage I, eerste deel, van het koninklijk besluit van 12 oktober 2004 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de magistrale bereidingen en daarmee gelijkgestelde producten zoals vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 21 december 2006, 29 januari 2007, 3 juni 2007, 6 juli 2007, 20 juli 2007, 14 april 2008, 27 mei 2008, 28 mei 2008, 13 juli 2008, 21 augustus 2008, 28 november 2008, 18 mei 2009, 10 november 2009 en 30 juli 2010 wordt vervangen als volgt :

que l'intérêt thérapeutique et/ou social des matières premières suivantes fait défaut : Acide déhydrocholique; Adrénaline tartrate; Allantoïne; Argent vitellinate; Atropine sulfate; Aurantii amari floris aetheroleum; Calamine; Campphre; Chloramphénicol; Cimétidine; Cyclizine chlorhydrate; Deptropine citrate; Dimeticone 300; Esérine salicylate; Estradiol benzoate; Ethinylestradiol; Eucalypti tinctura; Fluoxétine chlorhydrate; Ipecacuanhae tinctura normata; L Sérine; Opium extractum siccum normatum; Opium tinctura normata; Papavérine; Papavérine chlorhydrate; Phénol; Progéstérone; Sodium iodure; Sulfaméthoxazole; Testostérone propionate; Thymol; Violet cristallisé; Zinc sulfate 1H2O;

qu'il a été considéré que toutes les matières premières citées ci-dessus ne devaient plus être retenues dans la liste des matières premières remboursables, que la décision de les supprimer semble donc justifiée;

Vu les propositions du Conseil technique pharmaceutique faites les 4 mars 2010, 30 avril 2010, 15 juillet 2010, 9 décembre 2010, 28 janvier 2011, 7 avril 2011, 9 juin 2011 en 15 septembre 2011;

Vu l'avis du Service d'évaluation et de contrôle médicaux, donné les 30 avril 2010, 15 juillet 2010, 9 décembre 2010, 28 janvier 2011 et 7 avril 2011;

Vu la décision de la Commission de conventions pharmaciens-organismes assureurs du 13 octobre 2011;

Vu l'avis de la Commission de Contrôle budgétaire, donné le 25 janvier 2012;

Vu la décision du Comité de l'assurance soins de santé du 13 février 2012;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 6 avril 2012;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 11 mai 2012;

Vu l'avis 51.882/2/V du Conseil d'Etat, donné le 22 août 2012, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 1^o, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Vu l'examen préalable de la nécessité de réaliser une évaluation d'incidence, concluant qu'une évaluation d'incidence n'est pas requise;

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Article 1^{er}. L'article 5 de l'arrêté royal du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés est abrogé.

Art. 2. L'annexe I^{re}, première partie, de l'arrêté royal du 12 octobre 2004 fixant les conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des préparations magistrales et des produits assimilés remplacée par l'arrêté royal du 15 septembre 2006 et modifiée par les arrêtés royaux des 21 décembre 2006, 29 janvier 2007, 3 juin 2007, 6 juillet 2007, 20 juillet 2007, 14 avril 2008, 27 mai 2008, 28 mai 2008, 13 juillet 2008, 21 août 2008, 28 novembre 2008, 18 mai 2009, 10 novembre 2009 et 30 juillet 2010 est remplacée par les dispositions suivantes :

“ Bijlage I - farmacotherapeutische rangschikking en bijhorende CAT- codes.

“ Annexe I - classification pharmacotherapeutique et codes CAT correspondants.

Eerste deel - rangschikking per code:

Premiere partie - classification par code :

A	MAAGDAMKANAAL EN METABOLISME	
A01	MONDPREPAREN	
A01A	MONDPREPAREN	
A01AB	<i>antimicrobiële middelen voor mondverzorging</i>	
A01AB09	Miconazoolnitraat	
A01AB17	Metronidazool	
A01AC	<i>corticosteroïden voor mondverzorging</i>	
A01AC01	Triamcinolon	
A01AC01	Triamcinolonacetonide	
A01AC02	Dexamethason	
A01AC02	Dexamethasonacetaat	
A01AC02	Dexamethasonnatriumfosfaat	
A01AC03	Hydrocortison	
A01AC03	Hydrocortisonacetaat	
A01AD	<i>overige middelen voor mondverzorging</i>	
A01AD05	Acetylsalicyluur	GEEN HFDST. IV § 4
A02	ANTIACIDA, GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN ULCUS PEPTICUM EN VAN FLATULENTIE	
A02A	ANTIACIDA	
A02AC	<i>calciumverbindingen</i>	
A02AC01	Calciumcarbonaat	
A02AC01	Calciumcarbonaat licht	
A02AC01	Calciumcarbonaat zeer zwaar	
A02B	GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN ULCUS PEPTICUM	
A02BA	<i>H2-receptorblokkerende middelen</i>	
A02BA02	Ranitidinehydrochloride	
A02BC	<i>protonpompremmers</i>	
A02BC01	Omeprazool	HFDST. IV § 20
A02D	GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN FLATULENTIE	
A02DA	<i>geneesmiddelen ter behandeling van flatulentie</i>	
A02DA99B	Kool geactiveerd	
A03	SPASMOLYTICA, ANTICHOLINERIGA EN STIMULATOREN VAN DE INTESTINALE MOTILITEIT	
A03A	SYNTHETISCHE SPASMOLYTICA EN ANTICHOLINERGICA	
A03AB	<i>synthetische anticholinergica, quaternaire ammoniumverbindingen</i>	
A03AB05	Propanthelinebromide	
A03B	UITSLUITEND BELLADONNA EN DERIVATEN	
A03BA	<i>belladonna alkaloiden, tertiaire aminen</i>	
A03BA04	Belladonnablad, gestandaardiseerd droog extract	
A03BA04	Belladonnablad, gestandaardiseerde tinctuur	
A03BB	<i>semisynthetische belladonna alkaloiden, quaternaire ammoniumverbindingen</i>	
A03BB01	Scopolaminebutylbromide	
A03F	STIMULATOREN VAN DE INTESTINALE MOTILITEIT	
A03FA	<i>stimulatoren van de intestinale motiliteit</i>	
A03FA01	Metoclopramidehydrochloride	HFDST. IV § 13
A06	LAXATIVA	
A06A	LAXATIVA	
A06AG	<i>klysma's</i>	
A06AG01	Natriumdiwaterstoffsulfat dihydraat	
A07	ANTIDIARRHOICA, ANTI-INFLAMMATOIRE/ANTIMICROBIELE DARMMIDDELEN	
A07A	ANTIMICROBIELE DARMMIDDELEN	
A07AA	<i>antibiotica</i>	
A07AA01	Neomycinesulfat	
A07AA02	Nystatine (niet steriel)	
A07AA05	Polymyxine B sulfat	
A07AC	imidazoolderivaten	
A07AC01	Miconazoolnitraat	
A07B	INTESTINALE ADSORBANTIA	
A07BB	<i>bismutpreparaten</i>	
A07BB99B	Bismutsubgallaat	
A07D	REMMERS VAN DE INTESTINALE MOBILITEIT	
A07DA	<i>remmers van de intestinale mobiliteit</i>	
A07DA52	Morfinehydrochloride	
A07E	ANTI-INFLAMMATOIRE DARMMIDDELEN	
A07EA	<i>corticosteroïden voor lokaal gebruik</i>	

A07EA01	Prednisolon	
A07EA01	Prednisolonacetaat	
A07EA01	Prednisolonnatriumfosfaat	
A07EA02	Hydrocortison	
A07EA02	Hydrocortisonacetaat	
A07EA03	Prednison	
A07EA04	Betamethasondipropionaat	
A07EA04	Betamethasonvaleraat	
A10	ANTIDIABETICA	
A10B	ORALE BLOEDGLUCOSEVERLAGENDE MIDDELEN	
A10BA	<i>biguaniden</i>	
A10BA02	Metforminehydrochloride	
A11	VITAMINEN	
A11C	VITAMINE A, VITAMINE D EN MENGSELS VAN BEIDE	
A11CA	<i>vitamine A</i>	
A11CA01	Vitamine A synthetische (concentraat) solubilisaat/emulsie	HFDST. IV § 19
A11CC05	Cholecalciferol	HFDST. IV § 19
A11H	ANDERE PREPARATEN MET ENKEL VITAMINEN	
A11HA	<i>andere preparaten met enkel vitamineen</i>	
A11HA03	Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm	HFDST. IV § 19
A11HA03	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig)	HFDST. IV § 19
A11HA03	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	HFDST. IV § 19
A11HA03	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	HFDST. IV § 19
A11HA05	Biotine	HFDST. IV § 12
A12	MINERAALSUPPLEMENTEN	
A12A	CALCIUM	
A12AA	<i>calcium</i>	
A12AA04	Calciumcarbonaat	
A12AA04	Calciumcarbonaat licht	
A12AA04	Calciumcarbonaat zeer zwaar	
A12AA12	Calciumacetaat	
A12AA99B	Calciumcitraat	
A12B	KALIUM	
A12BA	<i>kalium</i>	
A12BA01	Kaliumchloride	
A12C	OVERIGE MINERAALSUPPLEMENTEN	
A12CA	<i>natrium</i>	
A12CA01	Natriumchloride	HFDST. I EN IV § 21
A12CB	<i>zink</i>	
A12CB01	Zinksulfaat heptahydraat	
A12CD	<i>fluor</i>	
A12CD01	Natriumfluoride	
A16	OVERIGE MAAGDARMKANAAL- EN METABOLISMEPRODUCTEN	
A16A	OVERIGE MAAGDARMKANAAL- EN METABOLISMEPRODUCTEN	
A16AA	<i>aminozuren en derivaten</i>	
A16AA03	Glutamine	HFDST. IV § 9
A16AX	<i>diverse producten voor het maagdarmkanaal en voor het metabolisme</i>	
A16AX49B	Ascorbinezuur (= Vitamine C)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Magnesiumsulfaat heptahydraat	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Nicotinamide (= Vitamine PP)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Riboflavine (= Vitamine B2)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	HFDST. IV § 9
A16AX49B	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Ascorbinezuur (= Vitamine C)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Magnesiumsulfaat heptahydraat	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Nicotinamide (= Vitamine PP)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Riboflavine (= Vitamine B2)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	HFDST. IV § 9
A16AX50B	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	HFDST. IV § 9
A16AX75B	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	HFDST. IV § 9
A16AX75B	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	HFDST. IV § 9
A16AX76B	Alfatocoferylacetaat (concentraat), poedervorm	HFDST. IV § 14

A16AX76B	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig)	HFDST. IV § 14
A16AX78B	Cysteaminenatriumfosfaat tetrahydraat	
A16AX79B	Indometacine	HFDST. IV § 5
A16AX81B	Valine	HFDST. IV § 9
A16AX82B	Tyrosine	HFDST. IV § 9
A16AX83B	Tryptofaan	HFDST. IV § 9
A16AX84B	Threonine	HFDST. IV § 9
A16AX87B	Fenylalanine	HFDST. IV § 9
A16AX88B	Ornithinehydrochloride	HFDST. IV § 9
A16AX89B	Methionine	HFDST. IV § 9
A16AX90B	DL-Methionine	HFDST. IV § 9
A16AX91B	Lysinehydrochloride	HFDST. IV § 9
A16AX92B	Leucine	HFDST. IV § 9
A16AX93B	Isoleucine	HFDST. IV § 9
A16AX96B	Cystine	HFDST. IV § 9
A16AX97B	Asparaginezuur	HFDST. IV § 9
A16AX98B	Arginine	HFDST. IV § 9
B	BLOED EN HEMATOPOIETISCHE ORGANEN	
B01	ANTITHROMBOTICA	
B01A	ANTITHROMBOTICA	
B01AC	<i>trombocytenaggregatieremmers, uitgezonderd heparine</i>	
B01AC06	Acetylsalicylzuur	GEEN HFDST. IV § 4
B02	ANTIHEMMORAGICA	
B02B	VITAMINE K EN OVERIGE HAEMOSTATICA	
B02BA	<i>vitamine K</i>	
B02BA02	Menadionenatriumbisulfiet	HFDST. IV § 19
B03	BEREIDINGEN TEGEN ANEMIE	
B03B	VITAMINE B12 EN FOLIUMZUUR	
B03BB	<i>foliumzuur en derivaten</i>	
B03BB01	Foliumzuur	
B05	BLOEDSUBSTITUTEN EN IRRIGATIEVLOEISTOFFEN	
B05C	IRRIGATIEVLOEISTOFFEN	
B05CB	<i>zoutoplossingen</i>	
B05CB04	Natriumwaterstofcarbonaat	
C	CARDIOVASCULAIR STELSEL	
C01	CARDIACA	
C01B	ANTI-ARITMICA, KLASSEN I EN III	
C01BA	<i>anti-aritmica (klasse I a)</i>	
C01BA01	Kinidinesulfaat	
C01BB	<i>anti-aritmica (klasse I b)</i>	
C01BB01	Lidocaïne	
C01BB01	Lidocaïnehydrochloride	
C01E	OVERIGE CARDIACA	
C01EB	<i>overige cardiaca</i>	
C01EB03	Indometacine	
C01EB04	Meidoorn, tinctuur	GEEN HFDST. IV § 5
C01EB04	Meidoornblad- en bloem, droog extract	
C02	ANTIHYPERTENSIVA	
C02D	MIDDELEN DIE INWERKEN OP DE GLADDE SPIEREN VAN DE ARTERIOLEN	
C02DB	<i>hydralazinederivaten</i>	
C02DB02	Hydralazinehydrochloride	
C03	DIURETICA	
C03C	LIS-DIURETICA	
C03CA	<i>sulfonamiden</i>	
C03CA01	Furosemide	
C03D	KALIUMSPARENDE DIURETICA	
C03DA	<i>aldosteronantagonisten</i>	
C03DA01	Spiranolacton	
C05	VASOPROTECTIVA	
C05A	LOKALE HEMORROIDPREPARATEN	
C05AA	<i>preparaten met corticosteroïden</i>	
C05AA01	Hydrocortison	
C05AA01	Hydrocortisonacetaat	
C05AA04	Prednisolon	
C05AA04	Prednisolonacetaat	
C05AA04	Prednisolonnatriumfosfaat	
C05AA05	Betamethasondipropionate	
C05AA05	Betamethasonvaleraat	
C05AA09	Dexamethason	
C05AA09	Dexamethasonacetaat	

C05AA09	Dexamethasonnatriumfosfaat
C05AD	<i>parapaten met lokale anaesthetica</i>
C05AD01	Lidocaïne
C05AD01	Lidocaïnehydrochloride
C05AD03	Benzocaïne
C05AD05	Procainaehydrochloride
C05AX	<i>overige lokale hemorroidparapaten</i>
C05AX04	Zinkoxide
D	DERMATOLOGICA
D01	ANTIMYCOTICA VOOR DERMATOLOGISCH GEBRUIK
D01A	ANTIMYCOTICA , LOKALE
D01AA	<i>antibiotica</i>
D01AA01	Nystatine (niet steriel)
D01AC	<i>imidazoolderivaten</i>
D01AC02	Miconazoolnitraat
D01AC03	Econazoolnitraat
D01AE	<i>overige lokale antimycotica</i>
D01AE04	Undecyleenzuur
D01AE12	Salicylzuur (poeder)
D01AE99B	Water: Dalibour
D02	EMOLIENTIA EN PROTECTIVA
D02A	EMOLIENTIA EN PROTECTIVA
D02AD	<i>gips vloeibaar</i>
D02AD99B	Pasta: Lassar
D02AE	<i>ureumproducten</i>
D02AE01	Ureum
D02AF	<i>emolientia en protectiva met salicylzuur</i>
D02AF99B	Salicylzuur (poeder)
D03	BEREIDINGEN TER BEHANDELING VAN WONDEN EN ULCERA
D03A	WONDHELENDE MIDDELEN
D03AX	<i>andere wondhelende middelen</i>
D03AX99B	Hamamelis, tinctuur
D03B	ENZYMEN
D03BA	<i>proteolytische enzymen</i>
D03XX99B	Pasta: Lassar
D04	ANTIPURITICA, INCLUSIEF ANTIHISTAMINICA EN ANAESTHETICA
D04A	ANTIPURITICA, INCLUSIEF ANTIHISTAMINICA EN ANAESTHETICA
D04AA	<i>antihistaminica, lokale</i>
D04AA10	Prometazinehydrochloride
D04AA32	Difenhydraminehydrochloride
D04AB	<i>anaesthetica, lokale</i>
D04AB01	Lidocaïne
D04AB01	Lidocaïnehydrochloride
D04AB04	Benzocaïne
D04AB99B	Amylocaïnehydrochloride
D04AX	<i>overige antipuritica</i>
D04AX98B	Levomenthol
D05	MIDDELEN TEGEN PSORIASIS
D05A	MIDDELEN TEGEN PSORIASIS, LOKALE
D05AA	<i>teerproducten</i>
D05AA96B	Saponinecoaltar
D05AA97B	Koolteer
D05AA99B	Ichtammol
D05AC	<i>antranolderivaten</i>
D05AC01	Dithranol
D06	ANTIBIOTICA EN CHEMOTHERAPEUTISCHE MIDDELEN VOOR DERMATOLOGISCH GEBRUIK
D06A	ANTIBIOTICA , LOKALE
D06AX	<i>overige lokale antibiotica</i>
D06AX05	Bacitracine
D06B	CHEMOTHERAPEUTISCHE MIDDELEN, LOKALE
D06BX	<i>overige chemotherapeutische middelen</i>
D06BX01	Metronidazool
D07	CORTICOSTEROÏDEN IN DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN
D07A	CORTICOSTEROÏDEN
D07AA	<i>weinig werkzame corticosteroïden (groep I)</i>
D07AA01	Methylprednisolon
D07AA02	Hydrocortison
D07AA02	Hydrocortisonacetaat
D07AA03	Prednisolon
D07AA03	Prednisolonacetaat

D07AA03	Prednisolonnatriumfosfaat
D07AB	<i>matig werkzame corticosteroïden (groep II)</i>
D07AB01	Clobetazonbutyraat
D07AB09	Triamcinolon
D07AC	<i>sterk werkzame corticosteroïden (groep III)</i>
D07AC01	Betamethasondipropionaat
D07AC01	Betamethasonvaleraat
D07AC06	Diflucortolonvaleraat
D07AD	<i>zeer sterk werkzame corticosteroïden (groep IV)</i>
D07AD01	Clobetazolpropionaat
D07AD98B	Diflucortolonvaleraat
D07AD99B	Betamethasondipropionaat
D08	ANTISEPTICA EN DESINFECTANTIA
D08A	ANTISEPTICA EN DESINFECTANTIA
D08AB	<i>aluminium derivaten</i>
D08AB98B	Buroplossing (= aluminium acetotartraatoplossing)
D08AG	<i>producten op basis van jodium</i>
D08AG03	Oplossingen: alcoholische jodiumplossing (50 g)
D08AH	<i>chinolinederivaten</i>
D08AH30	Clioquinol
D08AL	<i>zilververbindingen</i>
D08AL01	Zilvernitraat
D08AL30	Zilver colloïdaal voor uitwendig gebruik
D08AX	<i>overige antiseptica en desinfectantia</i>
D08AX04	Tosylchloramidenatrium (= Chlooramine)
D08AX06	Kaliumpermanganaat
D08AX99B	Water: Dalibour
D10	BEREIDINGEN TEGEN ACNE
D10A	BEREIDINGEN TEGEN ACNE VOOR TOPISCH GEBRUIK
D10AD	<i>retinoïden tegen acne voor topisch gebruik</i>
D10AX	<i>overige acnepreparaten voor topisch gebruik</i>
D10AX01	Aluminiumchloride hexahydraat
D10AX99B	Water: Dalibour
D10B	ACNEPREPARATEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
D10BX	<i>andere acnepreparaten voor systemisch gebruik</i>
D10BX01	Ichtammol
D11	OVERIGE DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN
D11A	ANDERE DERMATOLOGISCHE BEREIDINGEN
D11AA	<i>transpiratieremmende</i>
D11AA99B	Aluminiumchloride hexahydraat
D11AF	<i>wrat- en likdoornpreparaten</i>
D11AF99B	Trichloorazijnzuur
D11AX	<i>andere dermatologische bereidingen</i>
D11AX95B	Arnicatinctuur
D11AX99B	Pasta: zinkoxide
D11AX99B	Zalven: zinkoxide
G	UROGENITALE STELSEL EN GESLACHTSHORMONEN
G01	GYNECOLOGISCHE ANTIINFECTIEUZE MIDDELEN EN ANTISEPTICA
G01A	ANTIINFECTIEUZE MIDDELEN EN ANTISEPTICA
G01AA	<i>antibiotica</i>
G01AA01	Nystatine (niet steriel)
G01AA10	Clindamycinefosfaat
G01AA10	Clindamycinehydrochloride
G01AC	<i>chinolinederivaten</i>
G01AC02	Clioquinol
G01AF	<i>imidazolderivaten</i>
G01AF01	Metronidazool
G01AF04	Miconazoolnitraat
G01AF05	Econazoolnitraat
G03	GESLACHTSHORMONEN EN MODULATOREN VAN HET GENITALE STELSEL
G03A	HORMONALE ANTICONCEPTIVA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
G03AC	<i>progestagenen</i>
G03AC06	Medroxyprogesteronacetaat
G03D	PROGESTAGEN
G03DA	<i>pregneen(4) derivaten</i>
G03DA02	Medroxyprogesteronacetaat
H	SYSTEMISCHE HORMOONPEPARATEN, UITGEZONDERD GESLACHTSHORMONEN
H02	CORTICOSTEROÏDEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
H02A	CORTICOSTEROÏDEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
H02AA	<i>mineralocorticoiden</i>

H02AA02	Fludrocortisonacetaat	
H02AB	<i>glucocorticoïden</i>	
H02AB01	Betamethasondipropionate	
H02AB01	Betamethasonvaleraat	
H02AB02	Dexamethason	
H02AB02	Dexamethasonacetaat	
H02AB02	Dexamethasonnatriumfosfaat	
H02AB04	Methylprednisolon	
H02AB06	Prednisolon	
H02AB06	Prednisolonacetaat	
H02AB06	Prednisolonnatriumfosfaat	
H02AB07	Prednison	
H02AB08	Triamcinolon	
H02AB08	Triamcinolonacetonide	
H02AB09	Hydrocortison	
H02AB09	Hydrocortisonacetaat	
H03	SCHILDKLIERTHERAPEUTICA	
H03B	THYREOSTATICA	
H03BA	<i>thiouracilderivaten</i>	
H03BA02	Propylthiouracil	
J	ALGEMENE ANTIMICROBIELE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J01	ANTIBACTERIELE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J01A	TETRACYCLINEN	
J01AA	<i>tetracyclinen</i>	
J01AA02	Doxycyclinehydraat	
J01AA02	Doxycyclinemonohydraat	
J01AA08	Minocyclinehydrochloride	
J01C	BETALACTAM-ANTIBIOTICA, PENICILINEN	
J01CE	<i>betalactamase-gevoelige penicillinen</i>	
J01CE02	Fenoxymethylpenicillinekalium	
J01E	SULFONAMIDEN EN TRIMETHOPRIM	
J01EA	<i>trimethoprim en afgeleiden</i>	
J01EA01	Trimethoprim	
J01F	MACROLIDEN EN LINOCOSAMIDEN	
J01FA	<i>macroliden</i>	
J01FA01	Erythromycine	
J01FF	<i>lincosamiden</i>	
J01FF01	Clindamycinefosfaat	
J01FF01	Clindamycinehydrochloride	
J01G	AMINOGLYCOSIDEN	
J01GB	<i>overige aminoglycosiden</i>	
J01GB05	Neomycinesulfaat	
J01X	OVERIGE ANTIBACTERIELE MIDDELEN	
J01XB	<i>polymyxinen</i>	
J01XB02	Polymyxine B sulfaat	
J01XD	<i>imidazoolderivaten</i>	
J01XD01	Metronidazool	
J02	ANTIMYCOTICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J02A	ANTIMYCOTICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J02AB	<i>imidazoolderivaten</i>	
J02AB01	Miconazoolnitraat	
J04	ANTIMYCOBACTERIELE MIDDELEN	
J04A	GENEESMIDDELEN TER BEHANDELING VAN TUBERCULOSE	
J04AB	<i>antibiotica</i>	
J04AB02	Rifampicine	HFDST. IV § 17
J04AC	<i>hydraziden</i>	
J04AC01	Isoniazide	
J04AM	<i>combinatie in de behandeling van tuberculose</i>	
J04AM06	rifampicine + isoniazide	HFDST. IV § 17
J04B	BEHANDELING VAN DE ZIEKTE VAN HANSEN	
J04BA	<i>Behandeling van de ziekte van Hansen</i>	
J04BA02	Dapsone	HFDST. IV § 23
J05	ANTIVIRALE MIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK	
J05A	GENEESMIDDELEN DIE DIRECT OP DE VIRUSSEN INWERKEN	
J05AB	<i>nucleosiden en nucleotiden</i>	
J05AB01	Aciclovir	HFDST. IV § 18
L	ANTINEOPLASTISCHE EN IMMUNOMODULERENDE MIDDELEN	
L02	ENDOCRIENE THERAPIE	
L02A	HORMONEN EN AANVERWANTE MIDDELEN	
L02AB	<i>progestagenen</i>	

L02AB02	Metroxyprogesteronacetaat	
M	SKELET EN SPIERSTELSEL	
M01	ANTI-INFLAMMATOIRE EN ANTIREUMATISCHE MIDDELEN	
M01A	NIET-STEROIDE ANTI-INFLAMMATOIRE EN ANTIREUMATISCHE MIDDELEN	
M01AB	<i>azijnzuurderivaten en verwante stoffen</i>	
M01AB01	Indometacine	GEEN HFDST. IV §:
M01AG	<i>fénamate</i>	
M01AG03	Flufenaminezuur	
M01C	ANTIRHEUMATICA IN ENGERE ZIN	
M01CC	<i>penicillamine en aanverwante middelen</i>	
M01CC01	Penicillamine	
M03	SPIERRELAXANTIA	
M03B	CENTRAAL WERKENDE SPIERRELAXANTIA	
M03BB	<i>oxazolo-, thiazine-, triazinederivaten</i>	
M03BB03	Chloorzoxazon	
M03BX	<i>overige centraal werkende middelen</i>	
M03BX01	Baclofen	
M04	JICHTMIDDELEN	
M04A	JICHTMIDDELEN	
M04AA	<i>middelen die de urinezuurproductie remmen</i>	
M04AA01	Allopurinol	
M04AB	<i>middelen die de urinezuurexcretie opdrijven</i>	
M04AB01	Probencid	
N	ZENUWSTELSEL	
N01	ANAESTHETICA	
N01B	ANAESTHETICA, LOKALE	
N01BA	<i>esters van aminobenzoëzuur</i>	
N01BA02	Procaïnehydrochloride	
N01BA05	Benzocaïne	
N01BB	Amiden	
N01BB02	Lidocaïne	
N01BB02	Lidocaïnehydrochloride	
N02	ANALGETICA	
N02A	OPIOIDEN	
N02AA	<i>natuurlijke opiumalkaloïden</i>	
N02AA01	Morfinehydrochloride	
N02AA59	Codeïne	HFDST. IV § 4
N02AA59	Codeïnefosfaat hemihydraat	HFDST. IV § 4
N02AC	<i>difenylpropylaminederivaten</i>	
N02AC02	Methadonhydrochloride	
N02AC04	Dextropropoxyfeenhydrochloride	HFDST. IV § 4
N02B	OVERIGE ANALGETICA EN ANTIPYRETICA	
N02BA	<i>salicyluur en derivaten</i>	
N02BA01	Acetysalicyluur	HFDST. IV § 4
N02BE	<i>aniliden</i>	
N02BE01	Paracetamol	HFDST. I EN IV § 4
N02BE01	Paracetamol (kristallen)	HFDST. I EN IV § 4
N02BG	<i>andere analgetica en antipyretica</i>	
N02BG99B	Kininesulfaat	
N02C	MIGRAINEMIDDELEN	
N02CA	<i>moederkoornalkaloïden</i>	
N02CA02	Ergotaminetartraat	
N02XX99B	Coffeïne	HFDST. I EN IV § 4
N03	ANTI-EPILEPTICA	
N03A	ANTI-EPILEPTICA	
N03AA	<i>barbiturate en derivaten</i>	
N03AA02	Fenobarbital	HFDST. IV § 1
N03AA02	Natriumfenobarbital	HFDST. IV § 1
N03AB	<i>hydantoinederivaten</i>	
N03AB02	Fenytoïne	
N03AB02	Natriumfenytoïne	
N03AX	<i>overige anti-epileptica</i>	
N03AX98B	Chloralhydraat	HFDST. IV § 1
N03AX99B	Amfetaminesulfaat	HFDST. IV § 1
N03AX99B	Dexamfetaminesulfaat	HFDST. IV § 1
N04	PARKINSONMIDDELEN	
N04B	DOPAMINERICA	
N04BC	<i>dopamine-agonisten</i>	
N04BC07	Apomorfinehydrochloride	
N05	PSYCHOLEPTICA	

N05A	ANTIPSYCHOTICA
N05AA	<i>fenothiazinen met alifatische zijketen</i>
N05AA01	Chloorpromazinehydrochloride
N05AD	<i>butyrofenonderivaten</i>
N05AD01	Haloperidol
N05AL	<i>benzamiden</i>
N05AL01	Sulpiride
N05AN	<i>lithiumzouten</i>
N05AN01	Lithiumcarbonaat
N05C	HYPNOTICA EN SEDATIVA
N05CM	<i>Overige hypnotica en sedativa</i>
N05CM09	Valeriaan, hydroalcoholisch droog extract
N05CM09	Valeriaan, tinctuur
N05CM97B	Zwarte ballotekruid, gestandaardiseerde tinctuur
N05CM99B	Passiebloemkruid, droog extract
N05CM99B	Passiebloemkruid, tinctuur
N07	OVERIGE MIDDELEN VOOR HET ZENUWSTELSEL
N07A	PARASYMPATICOMIMETICA
N07AX	<i>andere parasympaticomimetica</i>
N07AX01	Pilocarpinehydrochloride
P	ANTIPARASITAIRE MIDDELEN
P01	ANTIPROTOZOaire MIDDELEN
P01B	MIDDELEN TEGEN MALARIA
P01BA	<i>aminochinolines</i>
P01BA01	Chloroquinefosfaat
P01BC	kinine-alkaloïden
P01BC01	Kininehydrochloride
P01BC01	Kininesulfaat
P03	ECTOPARASITICIDEN, SCABIESMIDDELEN INBEGREPEN
P03A	ECTOPARASITICIDEN, SCABIESMIDDELEN INBEGREPEN
P03AX	<i>overige ectoparacidiciden, incl. scabiesmiddelen</i>
P03AX01	Benzylbenzoaat
P03AX99B	Crotamiton
R	ADEMHALINGSSTELSEL
R01	MIDDELEN VOOR NASAAL GEBRUIK
R01A	DECONGESTIVA EN ANDERE NASALE PREPARATEN VOOR LOKAAL GEBRUIK
R01AD	<i>corticosteroiden</i>
R01AD02	Prednisolon
R01AD02	Prednisolonacetaat
R01AD02	Prednisolonnatriumfosfaat
R01AD03	Dexamethason
R01AD03	Dexamethasonacetaat
R01AD03	Dexamethasonnatriumfosfaat
R01AD06	Betamethasondipropioaat
R01AD06	Betamethasonvaleraat
R01AD11	Triamcinolon
R01AD11	Triamcinolonacetonide
R02	OROFARYNGEALE MIDDELEN
R02A	OROFARYNGEALE MIDDELEN
R02AB	<i>antibiotica</i>
R02AB01	Neomycinesulfaat
R02AB04	Bacitracine
R02AD	<i>anesthetica, lokale</i>
R02AD01	Benzocaïne
R02AD02	Lidocaïne
R02AD02	Lidocaïnehydrochloride
R03	ASTMAPREPARATEN
R03B	OVERIGE ASTMAMIDDELEN, INHALEERMIDDELEN
R03BA	<i>glucocorticoïden</i>
R03BA04	Betamethasondipropioaat
R03BA04	Betamethasonvaleraat
R03BA06	Triamcinolon
R03BA06	Triamcinolonacetonide
R03D	OVERIGE ASTMAMIDDELEN VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
R03DA	<i>xanthine</i>
R03DA01	Diprofylline
R03DA04	Theofylline
R06	ANTIHISTAMINICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
R06A	ANTIHISTAMINICA VOOR SYSTEMISCH GEBRUIK
R06AA	<i>aminoalkylethers</i>

HFDST. I EN IV § 15

R06AA02	Difenhydraminehydrochloride	
R06AA99B	Dimenhydrinaat	
R06AB	<i>gesubstitueerde alkylaminen</i>	
R06AB04	Chloorfenaminemaleaat	
R06AD	<i>fenothiazinederivaten</i>	
R06AD02	Prometazinehydrochloride	
S	ZINTUIGEN	
S01	OOGMIDDELEN	
S01A	ANTIMICROBIELE MIDDELEN	
S01AA	<i>antibiotica</i>	
S01AA17	Erythromycine	
S01AA18	Polymyxine B sulfaat	
S01AD	<i>antivirale middelen</i>	
S01AD03	Aciclovir	HFDST. IV § 18
S01AX	<i>overige antimicrobiële middelen</i>	
S01AX02	Zilver, colloïdaal, voor uitwendig gebruik	
S01AX03	Zinkoxide	
S01AX03	Zinksulfaat heptahydraat	
S01AX03	Zinkundecylenaat	
S01AX06	Resorcinol	
S01AX10	Natriumpropionaat	
S01B	ANTI-INFAMMATOIRE MIDDELEN	
S01BA	<i>corticosteroïden</i>	
S01BA01	Dexamethason	
S01BA01	Dexamethasonacetaat	
S01BA01	Dexamethasonnatriumfosfaat	
S01BA02	Hydrocortison	
S01BA02	Hydrocortisonacetaat	
S01BA04	Prednisolon	
S01BA04	Prednisolonacetaat	
S01BA04	Prednisolonnatriumfosfaat	
S01BA05	Triamcinolon	
S01BA05	Triamcinolonacetonide	
S01BA06	Betamethasondipropionaat	
S01BA06	Betamethasonvaleraat	
S01BA09	Clobetazonbutyraat	
S01BC	<i>niet-steroidale anti-infammatoire middelen</i>	
S01BC01	Indometacine	GEEN HFDST. IV § 5
S01BC08	Salicylzuur (poeder)	
S01E	BEREIDINGEN TEGEN GLAUCOOM EN MIOTICA	
S01EB	<i>parasympathomimetica</i>	
S01EB01	Pilocarpinehydrochloride	HFDST. I EN IV § 15
S01EC	<i>koolzuuranhydraserremmers</i>	
S01EC01	Acetazolamide	
S01H	ANAESTHETICA, LOKALE	
S01HA	<i>anaesthetica, lokale</i>	
S01HA05	Procaïnehydrochloride	
S01HA07	Lidocaïne	
S01HA07	Lidocaïnehydrochloride	
S01X	OVERIGE MIDDELEN VOOR OOGHEELKUNDIG GEBRUIK	
S01XA	<i>overige middelen voor oogheelkundig gebruik</i>	
S01XA04	Kaliumiodide	
S01XA07	Aluin	
S02	MIDDELEN VOOR OORHEELKUNDIG GEBRUIK	
S02A	ANTIMICROBIELE MIDDELEN	
S02AA	<i>antimicrobiële middelen</i>	
S02AA04	Buroploossing (= aluminium acetotartraatoplossing)	
S02AA05	Clioquinol	
S02AA07	Neomycinesulfaat	
S02AA11	Polymyxine B sulfaat	
S02AA13	Miconazoolnitraat	
S02B	CORTICOSTEROÏDEN	
S02BA	<i>corticosteroïden</i>	
S02BA01	Hydrocortison	
S02BA01	Hydrocortisonacetaat	
S02BA03	Prednisolon	
S02BA03	Prednisolonacetaat	
S02BA03	Prednisolonnatriumfosfaat	
S02BA06	Dexamethason	
S02BA06	Dexamethasonacetaat	

S02BA06	Dexamethasonnatriumfosfaat
S02D	OVERIGE MIDDELEN VOOR OORHEELKUNDIG GEBRUIK
S02DA	<i>analgetica en anaesthetica</i>
S02DA01	Lidocaïne
S02DA01	Lidocaïnehydrochloride
S03	OOG- EN OORHEELKUNDIGE BEREIDINGEN
S03A	ANTIMICROBIELE MIDDELEN
S03AA	<i>antimicrobiële middelen</i>
S03AA03	Polymyxine B sulfaat
S03B	CORTICOSTEROÏDEN
S03BA	<i>corticosteroiden</i>
S03BA01	Dexamethason
S03BA01	Dexamethasonacetaat
S03BA01	Dexamethassonnatriumfosfaat
S03BA02	Prednisolon
S03BA02	Prednisolonacetaat
S03BA02	Prednisolonnatriumfosfaat
V	DIVERSE MIDDELEN
V03	ALLE OVERIGE THERAPEUTISCHE MIDDELEN
V03A	ALLE OVERIGE THERAPEUTISCHE MIDDELEN
V03AA	<i>middelen voor de behandeling van chronisch alcoholisme</i>
V03AA01	Disulfiram
V03AB	<i>antidota</i>
V03AB18	Kaliumpermanganaat
V03AB20	Kopersulfaat pentahydraat
V03AB21	Kaliumiodide
V04	DIAGNOSTICA
V04C	OVERIGE DIAGNOSTISCHE MIDDELEN
V04CA	<i>diagnostica voor diabetes</i>
V04CA02	Glucose monohydraat
V04CA02	Glucose watervrij
V06	ALGEMENE NUTRIENTEN
V06D	ANDERE NUTRIENTEN
V06DE	<i>Aminozuren / koolhydraten / mineralen / vitaminen, combinaties</i>
V06DE99B	Arginine
V07	ANDERE NIET THERAPEUTISCHE MIDDELEN
V07A	ANDERE NIET THERAPEUTISCHE MIDDELEN
V07AW	<i>andere niet therapeutisch middelen</i>
V07AW99B	Riboflavine
V07AY	<i>verbandmiddelen</i>
V07AY99B	gemeenschappelijk criterium voor al de producten uit HFDST. VI
Z	HULPSTOFFEN
Z01AX98B	Aardappelzetmeel
Z01AX98B	Amandelolie, gezuiwerde
Z01AX98B	Anionische hydrofiele creme TMF
Z01AX98B	Antiseptische oplossing
Z01AX98B	Beelerbasis met bewaar middelen
Z01AX98B	Benzalkoniumchloride
Z01AX98B	Benzoëzuur
Z01AX98B	Benzylalcohol
Z01AX98B	Bijenwas, witte
Z01AX98B	Butylhydroxytolueen
Z01AX98B	Carbomeergel TMF
Z01AX98B	Carbomeren (=Carbomeer 974P - Carbomeer 980)
Z01AX98B	Cetomacrogolwas, emulgerende (= Emulgade 1000 NI = Cera AO)
Z01AX98B	Cetostearylalcohol emulgerende type A (= Lanette N)
Z01AX98B	Cetostearylalcohol emulgerende type B (= Lanette SX)
Z01AX98B	Cetylalcohol
Z01AX98B	Cetylstearylalcohol
Z01AX98B	Chloorhexidinegluconaatoplossing (20%)
Z01AX98B	Decyloleaat (50g) (=Cetiol V)
Z01AX98B	Dimeticon 1000
Z01AX98B	Edeatadinatrium
Z01AX98B	Fosforzuur sterk
Z01AX98B	Gebufferde cetomacrogolcreme TMF
Z01AX98B	Glycerol
Z01AX98B	Hydroxypropylcellulose
Z01AX98B	Kaliumsorbaat
Z01AX98B	Kaolien (zwaar)
Z01AX98B	Koelzalf

Z01AX98B	Lavendelvlugolie
Z01AX98B	Levertraanolie type A
Z01AX98B	Macrogolcetostearylsteerlether (= Cetomacrogol 1000)
Z01AX98B	Maïszetmeel
Z01AX98B	Methylparahydroxybenzoaat
Z01AX98B	Natriumbenzoaat
Z01AX98B	Natriumlaurylsultaat (kristallen) (= Texapon K12)
Z01AX98B	Natriumlaurylsultaat (poeder)
Z01AX98B	Natriummetabisulfiet
Z01AX98B	Natriummonowaterstoffsafatdihydraat
Z01AX98B	Oleyloleaat (= Cetiol)
Z01AX98B	Paraffine vloeibare
Z01AX98B	Polysorbaat 80 (= Tween 80)
Z01AX98B	Propyleenglycol
Z01AX98B	Propylparahydroxybenzoaat (= Propylparaben)
Z01AX98B	Ricinusolie, fijne
Z01AX98B	Rijstzetmeel
Z01AX98B	Sesamolie, gezuiverde
Z01AX98B	Siliciumpoxide, colloïdaal, waterhoudend
Z01AX98B	Sorbinezuur
Z01AX98B	Sorbitansesquinoleaat (= Arlacel 83)
Z01AX98B	Talk
Z01AX98B	Tarwezetmeel
Z01AX98B	Triethanolamine
Z01AX98B	Trometamol
Z01AX98B	Vaseline witte
Z01AX98B	Verzadigde triglyceriden met middelmatige ketenlengte (= Mygliol 812)
Z01AX98B	Was van cetylesters (= Walschot)
Z01AX98B	Water gezuiverd
Z01AX98B	Waterhoudende vaseline met sobitansesquioleaat TMF
Z01AX99B	Aalbessensiroop natuurlijk
Z01AX99B	Aardappelzetmeel
Z01AX99B	Aceton
Z01AX99B	Agar
Z01AX99B	Alginezuur
Z01AX99B	Aluminiumhydroxyde
Z01AX99B	Aluminiummagnesiumsilicaat (= Veegum)
Z01AX99B	Amandelolie, gezuiverde
Z01AX99B	Amylacetaat
Z01AX99B	Anethol
Z01AX99B	Anionische hydrofile creme TMF
Z01AX99B	Antiseptische oplossing
Z01AX99B	Arabische gom
Z01AX99B	Aroma bitter
Z01AX99B	Ascorbinezuur
Z01AX99B	Aspartaan
Z01AX99B	Azijnzuur sterk
Z01AX99B	Bananenaroma
Z01AX99B	Beelerbasis met bewaarmiddelen
Z01AX99B	Bentoniet
Z01AX99B	Benzalkoniumchloride
Z01AX99B	Benzoézuur
Z01AX99B	Benzylalcohol
Z01AX99B	Bijenwas, witte
Z01AX99B	Bittere oranje epicap- en mesocarp, sterke tinctuur
Z01AX99B	Bittere oranje epicap- en mesocarp, tinctuur
Z01AX99B	Boorzuur (poeder)
Z01AX99B	Borax
Z01AX99B	Butylhydroxytolueen
Z01AX99B	Caramelaroma
Z01AX99B	Carbomeergel TMF
Z01AX99B	Carbomeren (= Carbomeer 974P - Carbomeer 980)
Z01AX99B	Cellulose (microkristallijn) en carmelosenatrium
Z01AX99B	Celluloseacetofaltaatoplossing
Z01AX99B	Cetomacrogolwas, emulgerende (= Emulgade 1000 NI = Cera AO)
Z01AX99B	Cetostearylalcohol emulgerende type A (= Lanette N)
Z01AX99B	Cetostearylalcohol emulgerende type B (= Lanette SX)
Z01AX99B	Cetrimide
Z01AX99B	Cetylalcohol
Z01AX99B	Cetylstearylalcohol

Z01AX99B	Chloorbutanol hemihydraat
Z01AX99B	Chloorhexidinediacaat
Z01AX99B	Chloorhexidinedigluconaatoplossing (20%)
Z01AX99B	Cineol (= Eucalyptol)
Z01AX99B	Citroenvlugolie
Z01AX99B	Citroenzuur monohydraat (kristallen)
Z01AX99B	Citroenzuur monohydraat (poeder)
Z01AX99B	Citroenzuur watervrij
Z01AX99B	Citronellevlugolie
Z01AX99B	Collodium met ricinusolie
Z01AX99B	Decyloleaat (50g) (=Cetiol V)
Z01AX99B	Dimethylsufoxide
Z01AX99B	Dimeticon 100
Z01AX99B	Dimeticon 1000
Z01AX99B	Dimeticon 500
Z01AX99B	Dimeticon 5000
Z01AX99B	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat
Z01AX99B	Edeataatdinatrium
Z01AX99B	Enkelvoudige zalf
Z01AX99B	Ethanol 96 %
Z01AX99B	Ethanol 96%, gedenatureerd
Z01AX99B	Ether
Z01AX99B	Fosforzuur sterk
Z01AX99B	Frambozensiroop natuurlijk
Z01AX99B	Fructose
Z01AX99B	Gebufferde cetomacrogolcreme TMF
Z01AX99B	Geconserveerde suikersiroop
Z01AX99B	Gelatine
Z01AX99B	Glycerol
Z01AX99B	Guar
Z01AX99B	Hamamelisbast, gedistilleerd water
Z01AX99B	Hydroxypropylcellulose
Z01AX99B	Hypromellose
Z01AX99B	Isopropylalcohol
Z01AX99B	Isopropylmyristaat
Z01AX99B	Kaliumcarbonaat
Z01AX99B	Kaliumdiwaterstoffosfaat
Z01AX99B	Kaliummonowaterstoffosfaat
Z01AX99B	Kaliumnitraat
Z01AX99B	Kaliumsorbaat
Z01AX99B	Kalkwater
Z01AX99B	Kaneelbastvlugolie
Z01AX99B	Kaolien (zwaar)
Z01AX99B	Klaproosbloem, vloeibaar extract
Z01AX99B	Koelzalf
Z01AX99B	Lactose watervrij
Z01AX99B	Lavendelvlugolie
Z01AX99B	Lecithine
Z01AX99B	Levertraanolie type A
Z01AX99B	Linoleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 2125 CS)
Z01AX99B	Macrogol 400
Z01AX99B	Macrogol 4000
Z01AX99B	Macrogol 6 glycerolcaprylicapraat (= Softigen 767)
Z01AX99B	Macrogolcetostearylerehter (= Cetomacrogol 1000)
Z01AX99B	Macrogolglycerolcocoaten (50g) (= Cetiol HE)
Z01AX99B	Macrogolglycerolricinoleaat (= Cremophor EL 35)
Z01AX99B	Magnesiumcarbonaat
Z01AX99B	Magnesiumstearaat
Z01AX99B	Magnesiumtrisilicaat
Z01AX99B	Maïszetmeel
Z01AX99B	Mannitol
Z01AX99B	Melkzuur
Z01AX99B	Methylcellulose
Z01AX99B	Methylparahydroxybenzoaat
Z01AX99B	Natrium-(S)-lactaatoplossing
Z01AX99B	Natriumalginaat
Z01AX99B	Natriumbenzoaat
Z01AX99B	Natriumcarmellose (= Copagel)
Z01AX99B	Natriumcitraat
Z01AX99B	Natriumcyclamaat

Z01AX99B	Natriumdiwaterstoffosfaatdihydraat
Z01AX99B	Natriumlaurylsultaat (kristallen) (=Texapon K12)
Z01AX99B	Natriumlaurylsultaat (poeder)
Z01AX99B	Natriummétabisulfiet
Z01AX99B	Natriummonowaterstoffosfaatdihydraat
Z01AX99B	Oleïnezuur
Z01AX99B	Oleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 1944)
Z01AX99B	Oleyloleaat (= Cetiol)
Z01AX99B	Olijfolie, fijne
Z01AX99B	Paraffine vloeibare
Z01AX99B	Paraffine vloeibare licht
Z01AX99B	Pectine
Z01AX99B	Pepermuntvugolie
Z01AX99B	Polysorbaat 20 (= Tween 20)
Z01AX99B	Polysorbaat 80 (= Tween 80)
Z01AX99B	Povidone [Enkel in oogdruppels]
Z01AX99B	Propyleenglycol
Z01AX99B	Propylparahydroxybenzoaat (= Propylparaben)
Z01AX99B	Riboflavine
Z01AX99B	Ricinusolie, fijne
Z01AX99B	Rijstzetmeel
Z01AX99B	Rozenwater, synthetisch
Z01AX99B	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat
Z01AX99B	Saccharinenatrium
Z01AX99B	Saccharose
Z01AX99B	Sesamolie, gezuiverde
Z01AX99B	Siliciumpioxide, colloïdaal, waterhoudend
Z01AX99B	Siliciumpioxide, colloïdaal, watervrij (=Aerosil)
Z01AX99B	Sorbinezuur
Z01AX99B	Sorbitansesquioleaat (=Arlacel 83)
Z01AX99B	Sorbitol
Z01AX99B	Sorbitol vloeibaar niet-kristalliseerbaar
Z01AX99B	Squalane
Z01AX99B	Stearinezuur
Z01AX99B	Talk
Z01AX99B	Tarwezetmeel
Z01AX99B	Titaandioxide
Z01AX99B	Tragacant
Z01AX99B	Tricalciumfosfaat
Z01AX99B	Triethanolamine
Z01AX99B	Trometamol
Z01AX99B	Vanilline
Z01AX99B	Vaseline gele
Z01AX99B	Vaseline witte
Z01AX99B	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Estarinum B
Z01AX99B	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol E 85
Z01AX99B	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 12
Z01AX99B	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 15
Z01AX99B	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol W 45
Z01AX99B	Verzadigde triglyceriden met middelmatige ketenlengte (=Mygliol 812)
Z01AX99B	Was van cetylesters (= Walschot)
Z01AX99B	Water gezuiverd
Z01AX99B	Waterhoudende vaseline met sorbitansesquioleaat TMF
Z01AX99B	Wijnsteenzuur
Z01AX99B	Wolvet
Z01AX99B	Wolvetalcoholenzalf
Z01AX99B	Wolvetalcoholenzalf, waterhoudend (= Paneucerine cum aqua)
Z01AX99B	Xantaangom
Z01AX99B	Zinkstearaat

A	TRACTUS GASTROINTESTINAL ET METABOLISME	
A01	PREPARATIONS A USAGE STOMATOLOGIQUE	
A01A	PRERARATIONS A USAGE STOMATOLOGIQUE	
A01AB	<i>antiinfectieux à usage buccal</i>	
A01AB09	Miconazole (nitrate de)	
A01AB17	Métronidazole	
A01AC	<i>corticostéroïdes à usage buccal</i>	
A01AC01	Triamcinolone	
A01AC01	Triamcinolone (acétonide de)	
A01AC02	Dexaméthasone	
A01AC02	Dexaméthasone (acétate de)	
A01AC02	Dexaméthasone (phosphate sodique de)	
A01AC03	Hydrocortisone	
A01AC03	Hydrocortisone (acétate d')	
A01AD	<i>autres agents à usage buccal</i>	
A01AD05	Acétylsalicylique (acide)	PAS CHAP. IV § 4
A02	ANTIACIDES, ANTIULCEREUX ET ANTIFLATULENTS	
A02A	ANTIACIDES	
A02AC	<i>calcium et ses composés</i>	
A02AC01	Calcium (carbonate de)	
A02AC01	Calcium (carbonate de), léger	
A02AC01	Calcium (carbonate de), très lourd	
A02B	MEDICAMENTS CONTRE L'ULCERE PEPTIQUE	
A02BA	<i>antihistaminiques H2</i>	
A02BA02	Ranitidine (chlorhydrate de)	
A02BC	<i>inhibiteurs de la pompe à protons</i>	
A02BC01	Oméprazole	
A02D	ANTIFLATULENTS	
A02DA	<i>antiflatulents</i>	
A02DA99B	Charbon activé	
A03	SPASMOLYTIQUES, ANTICHOLINERGIQUES ET ACTIVATEURS DE LA MOTILITE INTESTINALE	
A03A	SPASMOLYTIQUES ET ANTICHOLINERGIQUES SYNTHETIQUES	
A03AB	<i>anticholinergiques synthétiques et dérivés d'ammonium quaternaire</i>	
A03AB05	Propanthélène (bromure de)	
A03B	UNIQUEMENT LA BELLADONE ET SES DERIVES	
A03BA	<i>belladonna alkaloiden, tertiaire aminen</i>	
A03BA04	Belladonne (extrait sec titré de feuille de)	
A03BA04	Belladonne (teinture titrée de feuille de)	
A03BB	<i>alcaloïdes semisynthétiques de la belladone, dérivés d'ammonium quaternaire</i>	
A03BB01	Scopolamine (butylbromure de)	
A03F	ACTIVATEURS DE LA MOTILITE INTESTINALE	
A03FA	<i>activateurs de la motilité intestinale</i>	
A03FA01	Méoclopramide (chlorhydrate de)	
A06	LAXATIFS	
A06A	LAXATIFS	
A06AG	<i>lavements</i>	
A06AG01	Sodium (mono) phosphate dihydrate	
A07	ANTIDIARRHEIQUES, ANTIINFLAMMATOIRES /ANTIINFECTIEUX INTESTINAUX	
A07A	ANTIINFECTIEUX INTESTINAUX	
A07AA	<i>antibiotiques</i>	
A07AA01	Néomycine (sulfate de)	
A07AA02	Nystatine (non stérile)	
A07AA05	Polymyxine B (sulfate de)	
A07AC	dérivés de l'imidazole	
A07AC01	Miconazole (nitrate de)	
A07B	ADSORBANTS INTESTINAUX	
A07BB	<i>bismuth</i>	
A07BB99B	Bismuth (sous-gallate de)	
A07D	INHIBITEURS DU PERISTALTISME INTESTINAL	
A07DA	<i>inhibiteurs du péristaltisme intestinal</i>	
A07DA52	Morphine (chlorhydrate de)	
A07E	ANTIINFLAMMATOIRES INTESTINAUX	
A07EA	<i>corticostéroïdes à usage local</i>	
A07EA01	Prednisolone	
A07EA01	Prednisolone (acétate de)	
A07EA01	Prednisolone (sodium phosphate de)	
A07EA02	Hydrocortisone	
A07EA02	Hydrocortisone (acétate d')	

A07EA03	Prednisone	
A07EA04	Bêtaméthasone (dipropionate de)	
A07EA04	Bêtaméthasone (valérat de)	
A10	MEDICAMENTS CONTRE LE DIABETE	
A10B	HYPOLYCEMIANTS ORAUX	
A10BA	<i>biguanides</i>	
A10BA02	Metformine (chlorhydrate de)	
A11	VITAMINES	
A11C	VITAMINE A, VITAMINE D ET MELANGES DE CES DEUX VITAMINES	
A11CA	<i>vitamine A</i>	
A11CA01	Vitamine A synthétique (concentrat de) solubilisat/emulsion (= Retinol palmitate hydrosoluble)	CHAP. IV § 19
A11CC05	Cholécalciférol	CHAP. IV § 19
A11H	AUTRES PREPARATIONS CONTENANT UNIQUEMENT DES VITAMINES	
A11HA	<i>autres préparations contenant uniquement des vitamines</i>	
A11HA03	Alphatocophéryle (concentrate d'acétate d'), forme pulvérulente	CHAP. IV § 19
A11HA03	DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	CHAP. IV § 19
A11HA03	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	CHAP. IV § 19
A11HA03	Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse)	CHAP. IV § 19
A11HA05	Biotine	CHAP. IV § 12
A12	SUPPLEMENTS DE MINERAUX	
A12A	CALCIUM	
A12AA	<i>calcium</i>	
A12AA04	Calcium (carbonate de)	
A12AA04	Calcium (carbonate de), léger	
A12AA04	Calcium (carbonate de), très lourd	
A12AA12	Calcium (acetate de)	
A12AA99B	Calcium (citrate de)	
A12B	POTASSIUM	
A12BA	<i>potassium</i>	
A12BA01	Potassium (chlorure de)	
A12C	AUTRES SUPPLEMENTS DE MINERAUX	
A12CA	<i>sodium</i>	
A12CA01	Sodium (chlorure de)	CHAP. I ET IV § 21
A12CB	<i>zinc</i>	
A12CB01	Zinc (sulfate de) heptahydraté	
A12CD	<i>fluor</i>	
A12CD01	Sodium (fluorure de)	
A16	AUTRES PREPARATIONS POUR L'ALIMENTATION ET POUR LE METABOLISME	
A16A	AUTRES PREPARATIONS POUR L'ALIMENTATION ET POUR LE METABOLISME	
A16AA	<i>acides aminés et produits dérivés</i>	
A16AA03	Glutamine	CHAP. IV § 9
A16AX	<i>divers produits pour l'alimentation et pour le métabolisme</i>	
A16AX49B	Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Calcium (pantothéнат de) (= Vitamine B5)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Magnesium (sulfate de) heptahydraté	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Nicotinamide (= Vitamine PP)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Pyridoxine (chlorhydrate de) (= Vitamine B6)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Riboflavine (= Vitamine B2)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	CHAP. IV § 9
A16AX49B	Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Calcium (pantothéнат de) (= Vitamine B5)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	DL-alfatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Magnesium (sulfate de) heptahydraté	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Nicotinamide (= Vitamine PP)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Pyridoxine (chlorhydrate de) (= Vitamine B6)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Riboflavine (= Vitamine B2)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	CHAP. IV § 9
A16AX50B	Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	CHAP. IV § 9
A16AX75B	DL-alfatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	CHAP. IV § 9
A16AX75B	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	CHAP. IV § 9
A16AX76B	Alphatocophéryle (concentrat d'acétate d'), forme pulvérulente	CHAP. IV § 14
A16AX76B	Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse)	CHAP. IV § 14
A16AX78B	Cystéamine (phosphate sodique de) tetrahydraté	
A16AX79B	Indométacine	CHAP. IV § 5
A16AX81B	Valine	CHAP. IV § 9

A16AX82B	Tyrosine	CHAP. IV § 9
A16AX83B	Tryptophane	CHAP. IV § 9
A16AX84B	Thréonine	CHAP. IV § 9
A16AX87B	Phénylalanine	CHAP. IV § 9
A16AX88B	Ornithine (chlorhydrate d')	CHAP. IV § 9
A16AX89B	Méthionine	CHAP. IV § 9
A16AX90B	DL Méthionine	CHAP. IV § 9
A16AX91B	Lysine (chlorhydrate de)	CHAP. IV § 9
A16AX92B	Leucine	CHAP. IV § 9
A16AX93B	Isoleucine	CHAP. IV § 9
A16AX96B	Cystine	CHAP. IV § 9
A16AX97B	Aspartique (acide)	CHAP. IV § 9
A16AX98B	Arginine	CHAP. IV § 9

B SANG ET ORGANES HEMATOPOIETIQUES**B01 ANTITHROMBOTIQUES****B01A ANTITHROMBOTIQUES***inhibiteurs de l'agrégation plaquettaire, sauf l'héparine*

Acétylsalicylique (acide)

PAS CHAP. IV § 4

B02 ANTIHEMORRHAGIQUES**B02B VITAMINE K ET AUTRES HEMOSTATIQUES****B02BA vitamine K**

Ménadione sodium bisulfite

CHAP. IV § 19

B03 PREPARATIONS ANTIANEMIQUES**B03B VITAMINE B12 ET ACIDE FOLIQUE****B03BB acide folique et dérivés**

Folique (acide)

B05 SUBSTITUTS DU SANG ET SOLUTIONS POUR IRRIGATIONS**B05C SOLUTIONS POUR IRRIGATIONS****B05CB solutions de sels**

Sodium (bicarbonate de)

C SYSTEME CARDIOVASCULAIRE**C01 THERAPIE CARDIAQUE****C01B ANTIARYTHMIQUES, CLASSES I ET III****C01BA antiarythmiques, (classe 1a)**

Quinidine (sulfate de)

C01BB antiarythmiques, (classe 1b)

Lidocaïne

Lidocaïne (chlorhydrate de)

C01E AUTRES PREPARATIONS A VISEE CARDIAQUE**C01EB autres médicaments à visée cardiaque**

Indométacine

Aubépine (extrait sec de feuille et fleur d')

Aubépine (teinture d')

C02 ANTIHYPERTENSEURS**C02D AGENTS ACTIFS SUR LA MUSCULATURE LISSE DES ARTERIOLES****C02DB dérivés de l'hydralazine**

Hydralazine chlorhydrate

C03 DIURETIQUES**C03C DIURETIQUES DE L'ANSE DE HENLE****C03CA sulfamides**

Furosémide

C03D DIURETIQUES D'EPARGNE POTASSIQUE**C03DA antagonistes de l'aldostéron**

Spironolactone

C05 VASOPROTECTEURS**C05A PREPARATIONS ANTIHEMORROIDALES TOPIQUES****C05AA préparations contenant des corticostéroïdes**

Hydrocortisone

Hydrocortisone (acétate d')

Prednisolone

Prednisolone (acétate de)

Prednisolone (sodium phosphate de)

Bétaméthasone (dipropionate de)

Bétaméthasone (valérat de)

Dexaméthasone

Dexaméthasone (phosphate sodique de)

Dexaméthasone (phosphate sodique de)

préparations contenant des anesthésiques locaux

Lidocaïne

PAS CHAP. IV § 5

C05AD01	Lidocaïne (chlorhydrate de)
C05AD03	Benzocaïne
C05AD05	Procaïne (chlorhydrate de)
C05AX	<i>autres préparations antihémorroïdales topiques</i>
C05AX04	Zinc (oxyde de)
D	PREPARATIONS DERMATOLOGIQUES
D01	ANTIMYCOSIQUES A USAGE DERMATOLOGIQUE
D01A	ANTIMYCOSIQUES A USAGE LOCAL
D01AA	<i>antibiotiques</i>
D01AA01	Nystatine (non stérile)
D01AC	<i>dérivés de l'imidazole</i>
D01AC02	Miconazole (nitrate de)
D01AC03	Econazole (nitrate de)
D01AE	<i>autres antimycosiques à usage local</i>
D01AE04	Undécylénique (acide)
D01AE12	Salicylique (acide) (poudre)
D01AE99B	Eau: Dalibour
D02	PREPARATIONS EMOLLIENTES ET PROTECTRICES
D02A	PREPARATIONS EMOLLIENTES ET PROTECTRICES
D02AD	<i>plâtre liquide</i>
D02AD99B	Pâtes: de Lassar
D02AE	<i>préparations à base d'urée</i>
D02AE01	Urée
D02AF	<i>préparations émollientes et protectrices à base d'acide salicylique</i>
D02AF99B	Salicylique (acide) (poudre)
D03	PREPARATIONS CICATRISANTES ET ANTIULCEREUSES
D03A	CICATRISANTS
D03AX	<i>autres cicatrisants</i>
D03AX99B	Hamamélis (teinture de)
D03B	ENZYMES
D03BA	<i>enzymes protéolytiques</i>
D03XX99B	Pâtes: de Lassar
D04	ANTIPRURIGINEUX, Y COMPRIS ANTIHISTAMINIQUES ET ANESTHÉSIQUES
D04A	ANTIPRURIGINEUX, Y COMPRIS ANTIHISTAMINIQUES ET ANESTHÉSIQUES
D04AA	<i>antihistaminiques à usage local</i>
D04AA10	Prométhazine (chlorhydrate de)
D04AA32	Diphenhydramine (chlorhydrate de)
D04AB	<i>anesthésiques à usage local</i>
D04AB01	Lidocaïne
D04AB01	Lidocaïne (chlorhydrate de)
D04AB04	Benzocaïne
D04AB99B	Amylocaïne (chlorhydrate d')
D04AX	<i>antiprurigineux</i>
D04AX98B	Lévomenthol
D05	ANTIPSORIASIQUES
D05A	ANTIPSORIASIQUES A USAGE LOCAL
D05AA	<i>goudrons</i>
D05AA96B	Coaltar saponiné
D05AA97B	Goudron de houille
D05AA99B	Ichtammol
D05AC	<i>dérivés anthracéniques</i>
D05AC01	Dithranol
D06	ANTIBIOTIQUES ET PRODUITS CHEMOTHERAPEUTIQUES A USAGE DERMATOLOGIQUE
D06A	ANTIBIOTIQUES A USAGE TOPIQUE
D06AX	<i>autres antibiotiques à usage local</i>
D06AX05	Bacitracine
D06B	PRODUITS CHEMOTHERAPEUTIQUES A USAGE TOPIQUE
D06BX	<i>autres moyens chémothérapeutiques</i>
D06BX01	Métronidazole
D07	CORTICOSTEROÏDES A USAGE DERMATOLOGIQUE
D07A	CORTICOSTEROÏDES
D07AA	<i>corticostéroïdes faibles (groupe I)</i>
D07AA01	Méthylprednisolone
D07AA02	Hydrocortisone
D07AA02	Hydrocortisone (acétate d')
D07AA03	Prednisolone
D07AA03	Prednisolone (acétate de)
D07AA03	Prednisolone (sodium phosphate de)

D07AB	corticostéroïdes moyennement puissants (groupe II)
D07AB01	Clobetasone (butyrate de)
D07AB09	Triamcinolone
D07AC	corticostéroïdes puissants (groupe III)
D07AC01	Bétaméthasone (dipropionate de)
D07AC01	Bétaméthasone (valérat de)
D07AC06	Diflucortolone (valérat de)
D07AD	corticostéroïdes très puissants (groupe IV)
D07AD01	Clobetasol (propionate de)
D07AD98B	Diflucortolone (valérat de)
D07AD99B	Bétaméthasone (dipropionate de)
D08	ANTISEPTIQUES ET DESINFECTANTS
D08A	ANTISEPTIQUES ET DESINFECTANTS
D08AB	dérivés d'aluminium
D08AB98B	Burow (solution de) (= acétotartrate aluminique (solution d'))
D08AG	produits à base d'iode
D08AG03	Solution: d'alcool iodé
D08AH	dérivés de la quinoline
D08AH30	Clioquinol
D08AL	argent et ses composés
D08AL01	Argent (nitrate de)
D08AL30	Argent colloïdal pour usage externe
D08AX	autres antiseptiques et désinfectants
D08AX04	Tosylchloramide sodique (= Chloramine)
D08AX06	Potassium (permanganate de)
D08AX99B	Eau: Dalibour
D10	PREPARATIONS CONTRE L'ACNE
D10A	PREPARATIONS CONTRE L'ACNE A USAGE TOPIQUE
D10AD	rétinoïdes contre l'acné à usage topique
D10AX	autres préparations antiacnéiques à usage topique
D10AX01	Aluminium (chlorure d') hexahydraté
D10AX99B	Eau: Dalibour
D10B	ANTIACNEIQUES A USAGE SYSTEMIQUE
D10BX	autres préparations antiacnéiques à usage systémique
D10BX01	Ichtammol
D11	AUTRES PREPARATIONS DERMATOLOGIQUES
D11A	AUTRES PREPARATIONS DERMATOLOGIQUES
D11AA	anhidrotique
D11AA99B	Aluminium (chlorure d') hexahydraté
D11AF	préparations anticorps et antiverruqueuses
D11AF99B	Acide trichloracétique
D11AX	autres préparations dermatologiques
D11AX95B	Teinture d'arnica
D11AX99B	Onguents: zinc (oxyde de)
D11AX99B	Pâtes: zinc (oxyde de)
G	SYSTEME UROGENITAL ET HORMONES SEXUELLES
G01	ANTIINFECTIONNISTES ET ANTISEPTIQUES GYNECOLOGIQUES
G01A	ANTIINFECTIONNISTES ET ANTISEPTIQUES
G01AA	antibiotiques
G01AA01	Nystatine (non stérile)
G01AA10	Clindamycine (chlorhydrate de)
G01AA10	Clindamycine (phosphate de)
G01AC	dérivés de la quinoline
G01AC02	Clioquinol
G01AF	dérivés de l'imidazole
G01AF01	Métronidazole
G01AF04	Miconazole (nitrate de)
G01AF05	Econazole (nitrate de)
G03	HORMONES SEXUELLES ET MODULATEURS DU SYSTEME GENITAL
G03A	CONTRACEPTIFS HORMONauxA USAGE SYSTEMIQUE
G03AC	progestagénies
G03AC06	Medroxyprogestérone (acétate de)
G03D	PROGESTAGENES
G03DA	dérivés du pregnène (4)
G03DA02	Medroxyprogestérone (acétate de)
H	HORMONES SYSTEMIQUES, SAUF HORMONES SEXUELLES
H02	CORTICOSTEROIDES A USAGE SYSTEMIQUE
H02A	CORTICOSTEROIDES A USAGE SYSTEMIQUE
H02AA	minéralocorticoïdes
H02AA02	Fludrocortisone (acétate de)

H02AB	<i>glucocorticoïdes</i>	
H02AB01	Bétaméthasone (dipropionate de)	
H02AB01	Bétaméthasone (valérat de)	
H02AB02	Dexaméthasone	
H02AB02	Dexaméthasone (phosphate sodique de)	
H02AB02	Dexaméthasone (phosphate sodique de)	
H02AB04	Méthylprednisolone	
H02AB06	Prednisolone	
H02AB06	Prednisolone (acétate de)	
H02AB06	Prednisolone (sodium phosphate de)	
H02AB07	Prednisone	
H02AB08	Triamcinolone	
H02AB08	Triamcinolone (acétonide de)	
H02AB09	Hydrocortisone	
H02AB09	Hydrocortisone (acétate d')	
H03	THERAPIE DE LA THYROIDE	
H03B	THYREOSTATIQUES	
H03BA	<i>dérivés du thiouracile</i>	
H03BA02	Propylthiouracile	
J	ANTIINFECTIEUX A USAGE SYSTEMIQUE	
J01	ANTIBACTERIENS A USAGE SYSTEMIQUE	
J01A	TETRACYCLINES	
J01AA	<i>tétracyclines</i>	
J01AA02	Doxycycline (hyclate de)	
J01AA02	Doxycycline (monohydrate de)	
J01AA08	Minocycline (chlorhydrate de)	
J01C	ANTIBIOTIQUES BÉTALACTAMES, PENICILLINES	
J01CE	<i>pénicillines sensibles aux bétalactamas</i>	
J01CE02	Phénoxyméthylpénicilline potassique	
J01E	SULFAMIDES ET TRIMETHOPRIM	
J01EA	<i>triméthoprim et dérivés</i>	
J01EA01	Triméthoprim	
J01F	MACROLIDES ET LINCOSAMIDES	
J01FA	<i>macrolides</i>	
J01FA01	Erythromycine	
J01FF	<i>lincosamides</i>	
J01FF01	Clindamycine (chlorhydrate de)	
J01FF01	Clindamycine (phosphate de)	
J01G	AMINOGLYCOSIDES	
J01GB	<i>autres aminoglycosides</i>	
J01GB05	Néomycine (sulfate de)	
J01X	AUTRES ANTIBACTERIENS	
J01XB	<i>polymyxines</i>	
J01XB02	Polymyxine B (sulfate de)	
J01XD	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
J01XD01	Métronidazole	
J02	ANTIMYCOSES A USAGE SYSTEMIQUE	
J02A	ANTIMYCOSES A USAGE SYSTEMIQUE	
J02AB	<i>dérivés de l'imidazole</i>	
J02AB01	Miconazole (nitrate de)	
J04	ANTIMYCOBACTERIENS	
J04A	ANTITUBERCULEUX	
J04AB	<i>antibiotiques</i>	
J04AB02	Rifampicine	
J04AC	<i>hydrazides</i>	
J04AC01	Isoniazide	
J04AM	<i>combinaison dans le traitement antituberculeux</i>	
J04AM06	rifampicine + isoniazide	CHAP. IV § 17
J04B	TRAITEMENT DE LA MALADIE DE HANSEN	
J04BA	<i>traitement de la maladie de Hansen</i>	
J04BA02	Dapsone	CHAP. IV § 23
J05	ANTIVIRAUX A USAGE SYSTEMIQUE	
J05A	AGENTS QUI AGISSENT DIRECTEMENT SUR LES VIRUS	
J05AB	<i>nucléosides et nucléotides</i>	
J05AB01	Acylovir	CHAP. IV § 18
L	AGENTS ANTIOPASIAQUES ET AGENTS IMMUNOMODULATEURS	
L02	THERAPEUTIQUE ENDOCRINE	
L02A	HORMONES ET APPARENTES	
L02AB	<i>progestatifs</i>	
L02AB02	Medroxyprogesterone (acétate de)	

M	SQUELETTE ET SYSTEME MUSCULAIRE	
M01	ANTIINFLAMMATOIRES ET ANTIRHUMATISMAUX	
M01A	ANTIINFLAMMATOIRES ET ANTIRHUMATISMAUX NON STEROÏDIENS	
M01AB	<i>dérivés de l'acide acétique et substances apparentées</i>	
M01AB01	Indométabine	PAS CHAP. IV § 5
M01AG	fénamates	
M01AG03	Flufenamique (acide)	
M01C	ANTIRHUMATISMAUX SPECIFIQUES	
M01CC	<i>pénicillamine et apparentés</i>	
M01CC01	Penicillamine	
M03	MYORELAXANTS	
M03B	MYORELAXANTS A ACTION CENTRALE	
M03BB	<i>dérivés de l'oxazole, des thiazines et des triazines</i>	
M03BB03	Chlorzoxazone	
M03BX	<i>autres agents à action centrale</i>	
M03BX01	Baclofène	
M04	ANTIGOUTTEUX	
M04A	ANTIGOUTTEUX	
M04AA	<i>inhibiteurs de la production d'acide urique</i>	
M04AA01	Allopurinol	
M04AB	<i>stimulants de l'excrétion d'acide urique</i>	
M04AB01	Probénécide	
N	SYSTEME NERVEUX	
N01	ANESTHESIQUES	
N01B	ANESTHESIQUES LOCAUX	
N01BA	<i>esters de l'acide aminobenzoïque</i>	
N01BA02	Procaine (chlorhydrate de)	
N01BA05	Benzocaïne	
N01BB	Amides	
N01BB02	Lidocaïne	
N01BB02	Lidocaïne (chlorhydrate de)	
N02	ANALGESIQUES	
N02A	OPIACES	
N02AA	<i>alcaloïdes naturels de l'opium</i>	
N02AA01	Morphine (chlorhydrate de)	
N02AA59	Codéine	CHAP. IV § 4
N02AA59	Codéine (phosphate de) hémihydrate	CHAP. IV § 4
N02AC	<i>dérivés de la diphenylpropylamine</i>	
N02AC02	Méthadone (chlorhydrate de)	
N02AC04	Dextropropoxyphène (chlorhydrate de)	CHAP. IV § 4
N02B	AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES	
N02BA	<i>acide salicylique et ses dérivés</i>	
N02BA01	Acétylsalicylique (acide)	CHAP. IV § 4
N02BE	<i>anilides</i>	
N02BE01	Paracétamol	CHAP. I ET IV § 4
N02BE01	Paracétamol (cristaux)	CHAP. I ET IV § 4
N02BG	<i>autres analgésiques et antipyrétiques</i>	
N02BG99B	Quinine (sulfate de)	
N02C	ANTIMIGRAINEUX	
N02CA	<i>alcaloïdes de l'ergot</i>	
N02CA02	Ergotamine (tartrate de)	
N02XX99B	Caféine	CHAP. I ET IV § 4
N03	ANTIEPILEPTIQUES	
N03A	ANTIEPILEPTIQUES	
N03AA	<i>barbituriques et dérivés</i>	
N03AA02	Phénobarbital	CHAP. IV § 1
N03AA02	Phénobarbital sodique	CHAP. IV § 1
N03AB	<i>dérivés de l'hydantoïne</i>	
N03AB02	Phénytoïne	
N03AB02	Phénytoïne sodique	
N03AX	<i>autres antiépileptiques</i>	
N03AX98B	Chloral (hydrate de)	CHAP. IV § 1
N03AX99B	Amfétamine (sulfate d')	CHAP. IV § 1
N03AX99B	Dexamfétamine (sulfate de)	CHAP. IV § 1
N04	ANTIPARKINSONIENS	
N04B	AGENTS DOPAMINERGIQUES	
N04BC	<i>agonistes de la dopamine</i>	
N04BC07	Apomorphine (chlorhydrate d')	
N05	PSYCHOLEPTIQUES	

N05A	ANTIPSYCHOTIQUES
N05AA	<i>phénothiazines avec une chaîne aliphatique</i>
N05AA01	Chlorpromazine (chlorhydrate de)
	dérivés de la butyrophénone
N05AD01	Halopéridol
N05AL	benzamides
N05AL01	Sulpiride
N05AN	sels de lithium
N05AN01	Lithium (carbonate de)
N05C	HYPNOTIQUES ET SEDATIFS
N05CM	<i>autres hypnotiques et sédatifs</i>
N05CM09	Valériane (extrait hydroalcoolique sec de)
N05CM09	Valériane (teinture de)
N05CM97B	Ballote noire (teinture titrée de herbe de)
N05CM99B	Passiflore (extrait sec de)
N05CM99B	Passiflore (teinture de)
N07	AUTRES MEDICAMENTS DU SYSTEME NERVEUX
N07A	PARASYMPATHOMIMETIQUES
N07AX	<i>Autres parasympathomimétiques</i>
N07AX01	Pilocarpine (chlorhydrate de)
P	PRODUITS ANTIPARASITAIRES
P01	PRODUITS ANTIPROTOZOAIRES
P01B	PRODUITS CONTRE LA MALARIA
P01BA	<i>aminoquinolines</i>
P01BA01	Chloroquine (phosphate de)
P01BC	alcaloïdes de la quinine
P01BC01	Quinine (chlorhydrate de)
P01BC01	Quinine (sulfate de)
P03	ECTOPARASITIDES, Y COMPRIS LES SCABICIDES
P03A	ECTOPARASITIDES ET SCABICIDES
P03AX	<i>autres ectoparasiticides et scabicides</i>
P03AX01	Benzyle (benzoate de)
P03AX99B	Crotamiton
R	SYSTEME RESPIRATOIRE
R01	PREPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS NASALES
R01A	DECONGESTIONNANT ET AUTRES PREPARATIONS NASALES A USAGE TOPIQUE
R01AD	<i>corticostéroïdes</i>
R01AD02	Prednisolone
R01AD02	Prednisolone (acétate de)
R01AD02	Prednisolone (sodium phosphate de)
R01AD03	Dexaméthasone
R01AD03	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
R01AD03	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
R01AD06	Bétaméthasone (dipropionate de)
R01AD06	Bétaméthasone (valérat de)
R01AD11	Triamcinolone
R01AD11	Triamcinolone (acétonide de)
R02	PREPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS OROPHARYNGEES
R02A	PREPARATIONS POUR LE TRAITEMENT DES AFFECTIONS OROPHARYNGEES
R02AB	<i>antibiotiques</i>
R02AB01	Néomycine (sulfate de)
R02AB04	Bacitracine
R02AD	<i>anesthésiques locaux</i>
R02AD01	Benzocaïne
R02AD02	Lidocaïne
R02AD02	Lidocaïne (chlorhydrate de)
R03	ANTIASTHMATIQUES
R03B	AUTRES ANTIASTHMATIQUES ET PRODUITS POUR INHALATIONS
R03BA	<i>glucocorticoïdes</i>
R03BA04	Bétaméthasone (dipropionate de)
R03BA04	Bétaméthasone (valérat de)
R03BA06	Triamcinolone
R03BA06	Triamcinolone (acétonide de)
R03D	AUTRES ANTIASTHMATIQUES À USAGE SYSTEMIQUE
R03DA	<i>xanthines</i>
R03DA01	Diprophylline
R03DA04	Théophylline
R06	ANTIHISTAMINIQUES A USAGE SYSTEMIQUE
R06A	ANTIHISTAMINIQUES A USAGE SYSTEMIQUE

CHAP. I ET IV § 15

R06AA	<i>éthers d'amoalkyle</i>
R06AA02	Diphenhydramine (chlorhydrate de)
R06AA99B	Dimenhydrinate
R06AB	<i>alkylamines substituées</i>
R06AB04	Chlorphénamine (maléate de)
R06AD	<i>dérivés des phénothiazines</i>
R06AD02	Prométhazine (chlorhydrate de)
S	ORGANES SENSORIELS
S01	PREPARATIONS OPHTALMIQUES
S01A	ANTIINFECTIEUX
S01AA	<i>antibiotiques</i>
S01AA17	Erythromycine
S01AA18	Polymyxine B (sulfate de)
S01AD	<i>antiviraux</i>
S01AD03	Aciclovir
S01AX	<i>autres antiinfectieux</i>
S01AX02	Argent colloïdal pour usage externe
S01AX03	Zinc (oxyde de)
S01AX03	Zinc (sulfate de) heptahydraté
S01AX03	Zinc (undécylénate de)
S01AX06	Résorcinol
S01AX10	Sodium (propionate de)
S01B	ANTIINFLAMMATOIRES
S01BA	<i>corticostéroïdes</i>
S01BA01	Dexaméthasone
S01BA01	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S01BA01	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S01BA02	Hydrocortisone
S01BA02	Hydrocortisone (acétate d')
S01BA04	Prednisolone
S01BA04	Prednisolone (acétate de)
S01BA04	Prednisolone (sodium phosphate de)
S01BA05	Triamcinolone
S01BA05	Triamcinolone (acétonide de)
S01BA06	Bétaméthasone (dipropionate de)
S01BA06	Bétaméthasone (valérate de)
S01BA09	Clobetasone (butyrate de)
S01BC	<i>antiinflammatoires non stéroïdiens</i>
S01BC01	Indométacine
S01BC08	Salicylique (acide) (poudre)
S01E	PREPARATIONS CONTRE LE GLAUCOME ET MIOTIQUES
S01EB	<i>parasympathicomimétiques</i>
S01EB01	Pilocarpine (chlorhydrate de)
S01EC	<i>inhibiteurs de l'anhydrase carbonique</i>
S01EC01	Acétazolamide
S01H	ANESTHESIQUES LOCAUX
S01HA	<i>anesthésiques locaux</i>
S01HA05	Procaine (chlorhydrate de)
S01HA07	Lidocaine
S01HA07	Lidocaine (chlorhydrate de)
S01X	AUTRES PRODUITS A USAGE OPHTALMIQUE
S01XA	<i>autres produits à usage ophtalmique</i>
S01XA04	Potassium (iodure de)
S01XA07	Alun
S02	PREPARATIONS A USAGE AURICULAIRE
S02A	ANTIINFECTIEUX
S02AA	<i>antiinfectieux</i>
S02AA04	Burow (solution de) (= acétotartrate aluminique (solution d'))
S02AA05	Clioquinol
S02AA07	Néomycine (sulfate de)
S02AA11	Polymyxine B (sulfate de)
S02AA13	Miconazole (nitrate de)
S02B	CORTICOSTEROÏDES
S02BA	<i>corticostéroïdes</i>
S02BA01	Hydrocortisone
S02BA01	Hydrocortisone (acétate d')
S02BA03	Prednisolone
S02BA03	Prednisolone (acétate de)
S02BA03	Prednisolone (sodium phosphate de)
S02BA06	Dexaméthasone

CHAP. IV § 18

PAS CHAP. IV § 5

CHAP. I ET IV § 15

S02BA06	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S02BA06	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S02D	AUTRES PREPARATIONS A USAGE AURICULAIRE
S02DA	<i>analgesiques et anesthésiques</i>
S02DA01	Lidocaïne
S02DA01	Lidocaïne (chlorhydrate de)
S03	PRÉPARATIONS À USAGE OPHTALMIQUE ET AURICULAIRE
S03A	ANTIINFECTIEUX
S03AA	<i>antifectieux</i>
S03AA03	Polymyxine B (sulfate de)
S03B	CORTICOSTEROÏDES
S03BA	<i>corticostéroïdes</i>
S03BA01	Dexaméthasone
S03BA01	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S03BA01	Dexaméthasone (phosphate sodique de)
S03BA02	Prednisolone
S03BA02	Prednisolone (acétate de)
S03BA02	Prednisolone (sodium phosphate de)
V	DIVERS
V03	AUTRES PREPARATIONS THERAPEUTIQUES
V03A	AUTRES PREPARATIONS THERAPEUTIQUES
V03AA	<i>produits pour le traitement de l'alcoolisme chronique</i>
V03AA01	Disulfirame
V03AB	<i>antidotes</i>
V03AB18	Potassium (permanganate de)
V03AB20	Cuivre (sulfate de) pentahydraté
V03AB21	Potassium (iodure de)
V04	AGENTS DE DIAGNOSTIC
V04C	AUTRES AGENTS DE DIAGNOSTIC
V04CA	<i>tests pour le diabète</i>
V04CA02	Glucose anhydre
V04CA02	Glucose monohydraté
V06	NUTRIMENTS GENERAUX
V06D	AUTRES NURIMENTS
V06DE	<i>acides aminés / glucides / minéraux / vitamines, combinaisons</i>
V06DE99B	Arginine
V07	AUTRES PRODUITS NON THERAPEUTIQUES
V07A	AUTRES AGENTS NON THERAPEUTIQUES
V07AW	<i>autres agents non thérapeutiques</i>
V07AW99B	Riboflavine
V07AY	<i>pansements</i>
V07AY99B	critère commun à tous les produits du CHAP. VI
Z	EXCIPIENTS
Z01AX98B	Amande (huile d') raffinée
Z01AX98B	Amidon de blé
Z01AX98B	Amidon de maïs
Z01AX98B	Amidon de pomme de terre
Z01AX98B	Amidon de riz
Z01AX98B	Base de Beeler avec agents conservateurs
Z01AX98B	Benzalkonium (chlorure de)
Z01AX98B	Benzoïque (acide)
Z01AX98B	Benzylrique (alcool)
Z01AX98B	Butylhydroxytoluène
Z01AX98B	Carbomères (= Carbomère 974P = Carbomère 980)
Z01AX98B	Cétostéarylque (alcool)
Z01AX98B	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type A (= Lanette N)
Z01AX98B	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type B (= Lanette SX)
Z01AX98B	Cétylique (alcool)
Z01AX98B	Chlorhexidine (solution de digluconate de) (20%)
Z01AX98B	Cire au cétomacrogol, emulsifiante (= Emulgade 1000 NI = cera AO)
Z01AX98B	Cires d'esters cétylique (= Blanc de baleine)
Z01AX98B	Cires d'abeille blanche
Z01AX98B	Cold cream
Z01AX98B	Crème au cétomacrogol tamponnée FTM
Z01AX98B	Crème hydrophile anionique FTM
Z01AX98B	Décyle (oléate de) (50g) (= Cétol V)
Z01AX98B	Dimeticone 1000
Z01AX98B	Eau purifiée
Z01AX98B	Edétate disodique
Z01AX98B	Foie de morue (huile de) type A

CHAP. IV §22

Z01AX98B	Gel de carbomère FTM
Z01AX98B	Glycérol)
Z01AX98B	Hydroxypropylcellulose
Z01AX98B	Kaolin (lourd)
Z01AX98B	Lavande (huile essentielle de)
Z01AX98B	Macrogol (éther cétostéarylque de) (= Cétomacrogol 1000)
Z01AX98B	Méthyle (parahydroxybenzoate de)
Z01AX98B	Oleyl (oléate de) (= Cetiol)
Z01AX98B	Paraffine liquide
Z01AX98B	Phosphate monosodique dihydraté
Z01AX98B	Phosphorique (acide) concentré
Z01AX98B	Polysorbate 80 (= Tween 80)
Z01AX98B	Potassium (sorbate de)
Z01AX98B	Propyle (parahydroxybenzoate de) (= Propylparaben)
Z01AX98B	Propyléneglycol
Z01AX98B	Ricin (huile de) vierge
Z01AX98B	Sésame (huile de) raffinée
Z01AX98B	Silice colloïdale hydratée
Z01AX98B	Sodium (benzoate de)
Z01AX98B	Sodium (laurylsulfate de) (cristaux) (= Texapon K12 granules)
Z01AX98B	Sodium (laurylsulfate de) (poudre)
Z01AX98B	Sodium (métabisulfite de)
Z01AX98B	Solution antiseptique
Z01AX98B	Sorbique (acide)
Z01AX98B	Sorbitane sesquioléate (= Arlacel 83)
Z01AX98B	Talc
Z01AX98B	Triéthanolamine
Z01AX98B	Triglycérides à chaîne moyenne (= Miglyol 812)
Z01AX98B	Trométamol
Z01AX98B	Vaseline au sesquioléate de sorbitane hydratée FTM
Z01AX98B	Vaseline blanche
Z01AX99B	Acétique glacial (acide)
Z01AX99B	Acétone
Z01AX99B	Agar
Z01AX99B	Alginique (acide)
Z01AX99B	Aluminium (hydroxyde d')
Z01AX99B	Aluminium (silicate d') et de magnésium (= Veegum)
Z01AX99B	Amande (huile d') raffinée
Z01AX99B	Amidon de blé
Z01AX99B	Amidon de maïs
Z01AX99B	Amidon de pomme de terre
Z01AX99B	Amidon de riz
Z01AX99B	Amyle (acétate d')
Z01AX99B	Anéthol
Z01AX99B	Arôme amer
Z01AX99B	Arôme de banane
Z01AX99B	Arôme de caramel
Z01AX99B	Ascorbique (acide)
Z01AX99B	Aspartame
Z01AX99B	Base de Beeler avec agents conservateurs
Z01AX99B	Bentonite
Z01AX99B	Benzalkonium (chlorure de)
Z01AX99B	Benzoïque (acide)
Z01AX99B	Benzylque (alcool)
Z01AX99B	Borax
Z01AX99B	Borique (acide) (poudre)
Z01AX99B	Butylhydroxytoluène
Z01AX99B	Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)
Z01AX99B	Carbamères (= Carbomère 974P = Carbomère 980)
Z01AX99B	Carmellose sodique (= Copagel)
Z01AX99B	Cellulose (solution d'acétate phtalate de)
Z01AX99B	Cellulose microcristalline et carmellose sodique
Z01AX99B	Cétostéarylque (alcool)
Z01AX99B	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type A (= Lanette N)
Z01AX99B	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type B (= Lanette SX)
Z01AX99B	Cétramide
Z01AX99B	Cétylique (alcool)
Z01AX99B	Chlorhexidine (diacétate de)
Z01AX99B	Chlorhexidine (solution de digluconate de) (20%)
Z01AX99B	Chlorobutanol hémihydrate

Z01AX99B	Cineole (= Eucalyptol)
Z01AX99B	Cire au cétomacrogol, emulsifiante (= Emulgade 1000 NI = cera AO)
Z01AX99B	Cires d'esters cétylique (= Blanc de baleine)
Z01AX99B	Cires d'abeille blanche
Z01AX99B	Citrique (acide) anhydre
Z01AX99B	Citrique (acide) monohydraté (cristaux)
Z01AX99B	Citrique (acide) monohydraté (poudre)
Z01AX99B	Citron (huile essentielle de)
Z01AX99B	Citronnelle (huile essentielle de)
Z01AX99B	Cold cream
Z01AX99B	Collodion élastique
Z01AX99B	Coquelicot (extrait fluide de fleur de)
Z01AX99B	Crème au cétomacrogol tamponnée FTM
Z01AX99B	Crème hydrophile anionique FTM
Z01AX99B	Décyle (oléate de) (50g) (= Cétol V)
Z01AX99B	Diméthylsuroxyde
Z01AX99B	Dimeticone 100
Z01AX99B	Dimeticone 1000
Z01AX99B	Dimeticone 500
Z01AX99B	Dimeticone 5000
Z01AX99B	DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)
Z01AX99B	Eau de chaux
Z01AX99B	Eau purifiée
Z01AX99B	Edétate disodique
Z01AX99B	Ethanol à 96 %
Z01AX99B	Ethanol à 96%, dénaturé
Z01AX99B	Ether
Z01AX99B	Foie de morue (huile de) type A
Z01AX99B	Fructose
Z01AX99B	Gel de carbomère FTM
Z01AX99B	Gélatine
Z01AX99B	Glycérides hémisynthétiques solides, Estarinum B
Z01AX99B	Glycérides hémisynthétiques solides, Witepsol E85
Z01AX99B	Glycérides hémisynthétiques solides, Witepsol H12
Z01AX99B	Glycérides hémisynthétiques solides, Witepsol H15
Z01AX99B	Glycérides hémisynthétiques solides, Witepsol W45
Z01AX99B	Glycérol)
Z01AX99B	Gomme adragante
Z01AX99B	Gomme arabique
Z01AX99B	Gomme xanthane
Z01AX99B	Graisse de laine
Z01AX99B	Guar
Z01AX99B	Hamamélis (eau distillée d'écorce d')
Z01AX99B	Hydroxypropylcellulose
Z01AX99B	Hypromellose
Z01AX99B	Isopropyle (myristate d')
Z01AX99B	Isopropylique (alcool)
Z01AX99B	Kaolin (lourd)
Z01AX99B	Lactique (acide)
Z01AX99B	Lactose anhydre
Z01AX99B	Lavande (huile essentielle de)
Z01AX99B	Lécithine
Z01AX99B	Macrogol (éther cétostéarylque de) (= Cétomacrogol 1000)
Z01AX99B	Macrogol 400
Z01AX99B	Macrogol 4000
Z01AX99B	Macrogol 6 glycérol (caprylocaprate de) (= Softigen 767)
Z01AX99B	Macrogolgycérides linoléiques (= Labrafil M 2125 CS)
Z01AX99B	Macrogolgycérides oléiques (= Labrafil M 1944)
Z01AX99B	Macrogolgycérol (cocoates de) (50g) (= Cetiol HE)
Z01AX99B	Macrogolgycérol (ricinoléate de) (= Cremophor EL 35)
Z01AX99B	Magnésium (carbonate de)
Z01AX99B	Magnésium (stéarate de)
Z01AX99B	Magnésium (trisilicate de)
Z01AX99B	Mannitol
Z01AX99B	Menthe poivrée (huile essentielle de)
Z01AX99B	Méthylcellulose
Z01AX99B	Méthyle (parahydroxybenzoate de)
Z01AX99B	Oléique (acide)
Z01AX99B	Oleyl (oléate de) (= Cetiol)
Z01AX99B	Olive (huile de) vierge

Z01AX99B	Onguent aux alcools de laine
Z01AX99B	Onguent aux alcools de laine hydraté (= Paneucerine cum aqua)
Z01AX99B	Onguent simple
Z01AX99B	Orange amère (teinture d'épicarpe et de mesocarpe d')
Z01AX99B	Orange amère (teinture forte d'épicarpe et de mésocarpe d') fortis
Z01AX99B	Paraffine liquide
Z01AX99B	Paraffine liquide légère
Z01AX99B	Pectine
Z01AX99B	Phosphate dipotassique
Z01AX99B	Phosphate disodique dihydraté
Z01AX99B	Phosphate monopotassique
Z01AX99B	Phosphate monosodique dihydraté
Z01AX99B	Phosphate tricalcique
Z01AX99B	Phosphorique (acide) concentré
Z01AX99B	Polysorbate 20 (= Tween 20)
Z01AX99B	Polysorbate 80 (= Tween 80)
Z01AX99B	Potassium (carbonate de)
Z01AX99B	Potassium (nitrate de)
Z01AX99B	Potassium (sorbate de)
Z01AX99B	Povidone [Uniquement en collyres]
Z01AX99B	Propyle (parahydroxybenzoate de) (= Propylparaben)
Z01AX99B	Propylèneglycol
Z01AX99B	Riboflavine
Z01AX99B	Ricin (huile de) vierge
Z01AX99B	Rose (eau synthétique de)
Z01AX99B	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)
Z01AX99B	Saccharine sodique
Z01AX99B	Saccharose
Z01AX99B	Sésame (huile de) raffinée
Z01AX99B	Silice colloïdale anhydre (= Aérosil)
Z01AX99B	Silice colloïdale hydratée
Z01AX99B	Sirop de framboises (naturel)
Z01AX99B	Sirop de groseilles (naturel)
Z01AX99B	Sirop simple conservé
Z01AX99B	Sodium (alginate de)
Z01AX99B	Sodium (benzoate de)
Z01AX99B	Sodium (citrate de)
Z01AX99B	Sodium (cyclamate de)
Z01AX99B	Sodium (laurylsulfate de) (cristaux) (= Texapon K12 granules)
Z01AX99B	Sodium (laurylsulfate de) (poudre)
Z01AX99B	Sodium (métabisulfite de)
Z01AX99B	Sodium (solution de(S)-lactate)
Z01AX99B	Solution antiseptique
Z01AX99B	Sorbique (acide)
Z01AX99B	Sorbitane sesquioléate (= Arlacel 83)
Z01AX99B	Sorbitol
Z01AX99B	Sorbitol liquide non cristallisables
Z01AX99B	Squalane
Z01AX99B	Stéarique (acide)
Z01AX99B	Talc
Z01AX99B	Tartrique (acide)
Z01AX99B	Titane (dioxyde de)
Z01AX99B	Triéthanolamine
Z01AX99B	Triglycérides à chaîne moyenne (= Miglyol 812)
Z01AX99B	Trométamol
Z01AX99B	Vanilline
Z01AX99B	Vaseline au sorbitane hydratée FTM
Z01AX99B	Vaseline blanche
Z01AX99B	Vaseline jaune
Z01AX99B	Zinc (stéarate de)

Art. 3. Bijlage I, tweede deel, van hetzelfde besluit wordt vervangen als volgt :

“ Bijlage I - farmacotherapeutische rangschikking en bijhorende CAT- codes.
Tweede deel - rangschikking per product:

Art. 3. L'annexe I, deuxième partie, du même arrêté est remplacée par les dispositions suivantes :

“ Annexe I - classification pharmacotherapeutique et codes CAT correspondants.
Deuxième partie - classification par produit:

NAAM	CODE
Acetazolamide	S01EC01
Acetylsalicyluur	A01AD05; B01AC06
Allopurinol	M04AA01
Aluin	S01XA07
Aluminiumchloride hexahydraat	D10AX01; D11AA99B
Amylocaïnehydrochloride	D04AB99B
Apomorfinehydrochloride	N04BC07
Bacitracine	D06AX05; R02AB04
Baclofen	M03BX01
Benzocaïne	C05AD03; D04AB04; N01BA05; R02AD01
Benzylbenzoaat	P03AX01
Betamethasondipropionate	A07EA04; C05AA05; D07AC01; D07AD99B; H02AB01; R01AD06; R03BA04; S01BA06
Betamethasonvaleraat	A07EA04; C05AA05; D07AC01; H02AB01; R01AD06; R03BA04; S01BA06
Bismutsubgallaat	A07BB99B
Calciumacetaat	A12AA12
Calciumcarbonaat	A02AC01; A12AA04
Calciumcarbonaat licht	A02AC01; A12AA04
Calciumcarbonaat zeer zwaar	A02AC01; A12AA04
Calciumcitraat	A12AA99B
Chloorfenaminemaleaat	R06AB04
Chloorpromazinehydrochloride	N05AA01
Chloorzoxon	M03BB03
Chloroquinefosfaat	P01BA01
Clindamycinefosfaat	G01AA10; J01FF01
Clindamycinehydrochloride	G01AA10; J01FF01
Clioquinol	D08AH30; G01AC02; S02AA05
Clobetazolpropionate	D07AD01
Clobetazonbutyraat	D07AB01; S01BA09
Coffeïne	N02XX99B
Crotamiton	P03AX99B
Dexamethason	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Dexamethasonacetaat	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Dexamethasonnatriumfosfaat	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Difenhydraminehydrochloride	D04AA32; R06AA02
Diflucortolonvaleraat	D07AC06; D07AD98B
Dimenhydrinaat	R06AA99B
Diprofylline	R03DA01
Disulfiram	V03AA01
Dithranol	D05AC01
Doxycyclinehydraat	J01AA02
Doxycyclinemonohydraat	J01AA02
Econazoolnitraat	D01AC03; G01AF05
Ergotaminetartraat	N02CA02
Erythromycine	J01FA01; S01AA17
Fenoxyfmethylpenicillinekalium	J01CE02
Fentyoine	N03AB02
Fludrocortisonacetaat	H02AA02
Flufenaminezuur	M01AG03
Foliumzuur	B03BB01
Furosemide	C03CA01
Glucose monohydraat	V04CA02
Glucose watervrij	V04CA02
Haloperidol	N05AD01

Hydralazinehydrochloride	C02DB02
Hydrocortison	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02; S02BA01
Hydrocortisonacetaat	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02; S02BA01
Ichtammol	D05AA99B; D10BX01
Indometacine	A16AX79B; C01EB03; M01AB01; S01BC01
Isoniazide	J04AC01
Kaliumchloride	A12BA01
Kaliumiodide	S01XA04; V03AB21
Kaliumpermanganaat	D08AX06; V03AB18
Kinidinesulfaat	C01BA01
Kininehydrochloride	P01BC01
Kininesulfaat	N02BG99B; P01BC01
Kool geactiveerd	A02DA99B
Koolteer	D05AA97B
Kopersulfaat pentahydraat	V03AB20
Levomenthol	D04AX98B
Lidocaïne	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
Lidocaïnehydrochloride	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
Lithiumcarbonaat	N05AN01
Medroxyprogesteronacetaat	G03AC06; G03DA02; L02AB02
Metforminehydrochloride	A10BA02
Methadonhydrochloride	N02AC02
Methylprednisolon	D07AA01; H02AB04
Metronidazool	A01AB17; D06BX01; G01AF01; J01XD01
Miconazoolnitraat	A01AB09; A07AC01; D01AC02; G01AF04; J02AB01; S02AA13
Minocyclinehydrochloride	J01AA08
Morfinehydrochloride	A07DA52; N02AA01
Natriumchloride	A12CA01
Natriumdiwaterstoffsulfat dihydraat	A06AG01
Natriumfenytoïne	N03AB02
Natriumfluoride	A12CD01
Natriumpropionate	S01AX10
Natriumwaterstofcarbonaat	B05CB04
Neomycinesulfaat	A07AA01; J01GB05; R02AB01; S02AA07;
Nystatine (niet steriel)	A07AA02; D01AA01; G01AA01
Paracetamol	N02BE01
Paracetamol kristallen	N02BE01
Penicillamine	M01CC01
Pilocarpinehydrochloride	S01EB01; N07AX01
Polymyxine B sulfaat	A07AA05; J01XB02; S01AA18; S02AA11; S03AA03
Prednisolon	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednisolonacetaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednisolonnatriumfosfaat	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednison	A07EA03; H02AB07
Probenecid	M04AB01
Procaïnehydrochloride	C05AD05; N01BA02; S01HA05
Prometazinehydrochloride	D04AA10; R06AD02
Propanthelinebromide	A03AB05
Propylthiouracil	H03BA02
Ranitidinehydrochloride	A02BA02
Resorcinol	S01AX06
Riboflavine	V07AW99B
Salicylzuur (poeder)	D01AE12; D02AF99B; S01BC08
Scopolaminebutylbromide	A03BB01
Spiranolacton	C03DA01
Sulpiride	N05AL01
Theofylline	R03DA04

Tosylchloramidenatrium (= Chlooramine)	D08AX04
Triamcinolon	A01AC01; D07AB09; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
Triamcinolonacetonide	A01AC01; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
Trichloorazijnzuur	D11AF99B
Trimethoprim	J01EA01
Undecyleenzuur	D01AE04
Ureum	D02A E01
Zilver, colloïdaal, voor uitwendig gebruik	D08A L30; S01AX02
Zilvernitraat	D08AL01
Zinkoxide	C05AX04; S01AX03
Zinksulfaat heptahydraat	A12CB01; S01AX03
Zinkundecyleneaat	S01AX03

HOOFDSTUK II

NAAM	CODE
Arnicatinctuur	D11AX95B
Belladonnablad, gestandaardiseerd droog extract	A03BA04
Belladonnablad, gestandaardiseerde tinctuur	A03BA04
Hamamelis, tinctuur	D03AX99B
Meidoornblad- en bloem, droog extract	C01EB04
Meidoorn, tinctuur	C01EB04
Passiebloemkruid, droog extract	N05CM99B
Passiebloemkruid, tinctuur	N05CM99B
Valeriaan, hydroalcoholisch droog extract	N05CM09
Valeriaan, tinctuur	N05CM09
Zwarte ballotekruid, gestandaardiseerde tinctuur	N05CM97B

HOOFDSTUK III

NAAM	CODE
Burowoplossing (= aluminium acetotartraatoplossing)	D08AB98B; S02AA04
Oplossingen: alcoholische jodiumoplossing (50 g)	D08AG03
Pasta: Lassar	D02AD99B; D03XX99B
Pasta: zinkoxide	D11AX99B
Saponinecoaltar	D05AA96B
Water: Dalibour	D01AE99B; D08AX99B; D10AX99B
Zalven: zinkoxide	D11AX99B

HOOFDSTUK IV

NAAM	CODE
§ 1	
Amfetaminesulfaat	N03AX99B
Chloralhydraat	N03AX98B
Dexamfetaminesulfaat	N03AX99B
Fenobarbital	N03AA02
Natriumfenobarbital	N03AA02
§ 2 Geschrappt	
§ 3 Geschrappt	

§ 4

Acetylsalicyzuur	N02BA01
Codeïne	N02AA59
Codeïnefosfaat hemihydraat	N02AA59
Coffeïne	N02XX99B
Cysteaminenatriumfosfaat tetrahydraat	A16AX78B
Dextropropoxyfeenhydrochloride	N02AC04
Paracetamol	N02BE01
Paracetamol (kristallen)	N02BE01

§ 5

Indometacine	A16AX79B
--------------	----------

§ 6 Geschrapt§ 7 Geschrapt§ 8 Geschrapt§ 9 a

Aminozuren:

Arginine	A16AX98B
Asparaginezuur	A16AX97B
Cystine	A16AX96B
DL-Methionine	A16AX90B
Fenyłalanine	A16AX87B
Glutamine	A16AA03
Isoleucine	A16AX93B
Leucine	A16AX92B
Lysinehydrochloride	A16AX91B
Methionine	A16AX89B
Ornithinehydrochloride	A16AX88B
Threonine	A16AX84B
Tryptofaan	A16AX83B
Tyrosine	A16AX82B
Valine	A16AX81B

Vitaminen en/of mineralen ver mengd met bovengenoemde aminozuren:

Ascorbinezuur (= Vitamine C)	A16AX50B
Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	A16AX50B
Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	A16AX50B
DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	A16AX50B; A16AX75B
Magnesiumsultaat heptahydraat	A16AX50B
Nicotinamide (= Vitamine PP)	A16AX50B
Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6))	A16AX50B
Riboflavine (= Vitamine B2)	A16AX50B
RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	A16AX50B; A16AX75B
Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	A16AX50B

§ 9 b

Vitaminen en/of mineralen:

Ascorbinezuur (= Vitamine C)	A16AX49B
Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	A16AX49B
Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	A16AX49B
DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	A16AX49B; A16AX75B
Magnesiumsultaat heptahydraat	A16AX49B
Nicotinamide (= Vitamine PP)	A16AX49B
Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6))	A16AX49B
Riboflavine (= Vitamine B2)	A16AX49B
RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	A16AX49B; A16AX75B
Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	A16AX49B

§ 10 Geschrapt§ 11 Geschrapt

§ 12		
Biotine		A11HA05
§ 13		
Metoclopramidehydrochloride		A03FA01
§ 14		
Alfatocoferylacetaat (concentraat), poedervorm		A16AX76B
All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig)		A16AX76B
§ 15 a		
Pilocarpinehydrochloride		S01EB01; N07AX01
§ 15 b		
Pilocarpinehydrochloride		S01EB01; N07AX01
§ 16 Geschrappt		
§ 17 a		
Rifampicine		J04AB02
§ 17 b		
Rifampicine		J04AB02
§ 18 a		
Aciclovir		J05AB01; S01AD03
§ 18 b		
Aciclovir		J05AB01; S01AD03
§ 19		
Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm		A11HA03
All-rac-alfatocoferylacetate (olieachtig)		A11HA03
Cholecalciferol		A11CC05
DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat		A11HA03
Menadionenatriumbisulfiet		B02BA02
RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat		A11HA03
Vitamine A synthetische (concentraat) solubilisaat/emulsie		A11CA01
§ 20		
Omeprazool		A02BC01
§ 21		
Natriumchloride		A12CA01
§ 22		
Arginine		V06DE99B
§ 23		
Dapsone		J04BA02

HOOFDSTUK V

NAAM	CODE
Aalbessensiroop natuurlijk	Z01AX99B
Aardappelzetmeel	Z01AX98B; Z01AX99B
Aceton	Z01AX99B
Agar	Z01AX99B
Alginezuur	Z01AX99B
Aluminiumhydroxyde	Z01AX99B
Aluminiummagnesiumsilicaat (= Veegum)	Z01AX99B
Amandelolie, gezuiverde	Z01AX98B; Z01AX99B

Amylacetaat	Z01AX99B
Anethol	Z01AX99B
Anionische hydrofiele creme TMF	Z01AX98B; Z01AX99B
Antiseptische oplossing	Z01AX98B; Z01AX99B
Arabische gom	Z01AX99B
Aroma bitter	Z01AX99B
Ascorbinezuur	Z01AX99B
Aspartaan	Z01AX99B
Azijnzuur sterk	Z01AX99B
Bananenaroma	Z01AX99B
Beelerbasis met bewaarmiddelen	Z01AX98B; Z01AX99B
Bentoniet	Z01AX99B
Benzoëzuur	Z01AX98B; Z01AX99B
Benzylalcohol	Z01AX98B; Z01AX99B
Benzalkoniumchloride	Z01AX98B; Z01AX99B
Bittere oranje epicap- en mesocarp, sterke tinctuur	Z01AX99B
Bittere oranje epicap- en mesocarp, tinctuur	Z01AX99B
Bijenwas, witte	Z01AX98B; Z01AX99B
Boorzuur (poeder)	Z01AX99B
Borax	Z01AX99B
Butylhydroxytolueen	Z01AX98B; Z01AX99B
Caramelaroma	Z01AX99B
Carbomeergel TMF	Z01AX98B; Z01AX99B
Carbomeren (=Carbomeer 974P - Carbomeer 980)	Z01AX98B; Z01AX99B
Celluloseacetofaltaatoplossing	Z01AX99B
Cellulose (microkristallijn) en carmelosenatrium	Z01AX99B
Cetomacrogolwas, emulgerende (= Emulgade 1000 NI = Cera AO)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cetostearylalcohol emulgerende type A (= Lanette N)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cetostearylalcohol emulgerende type B (= Lanette SX)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cetrimide	Z01AX99B
Cetylalcohol	Z01AX98B; Z01AX99B
Cetylstearylalcohol	Z01AX98B; Z01AX99B
Chloorbutanol hemihydraat	Z01AX99B
Chloorhexidinediacetaat	Z01AX99B
Chloorhexidinedigluconaatoplossing (20%)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cineol (= Eucalyptol)	Z01AX99B
Citroenvlugolie	Z01AX99B
Citroenzuur monohydraat (kristallen)	Z01AX99B
Citroenzuur monohydraat (poeder)	Z01AX99B
Citroenzuur watervrij	Z01AX99B
Citronellevlugolie	Z01AX99B
Collodium met ricinusolie	Z01AX99B
Decyloleaat (50g) (=Cetiol V)	Z01AX98B; Z01AX99B
Dimethylsufoxide	Z01AX99B
Dimeticon 100	Z01AX99B
Dimeticon 500	Z01AX99B
Dimeticon 1000	Z01AX98B; Z01AX99B
Dimeticon 5000	Z01AX99B
DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	Z01AX99B
Edeataatdinatrium	Z01AX98B; Z01AX99B
Enkelvoudige zalf	Z01AX99B
Ethanol 96 %	Z01AX99B
Ethanol 96%, gedenatureerd	Z01AX99B
Ether	Z01AX99B
Fosforzuur sterk	Z01AX98B; Z01AX99B
Frambozensiroop natuurlijk	Z01AX99B
Fructose	Z01AX99B
Gebufferde cetomacrogolcreme TMF	Z01AX98B; Z01AX99B
Geconserveerde suikersiroop	Z01AX99B
Gelatine	Z01AX99B
Glycerol	Z01AX98B; Z01AX99B
Guar	Z01AX99B
Hamamelisbast, gedistilleerd water	Z01AX99B
Hydroxypropylcellulose	Z01AX98B; Z01AX99B
Hypromellose	Z01AX99B
Isopropylalcohol	Z01AX99B

Isopropylmyristaat	Z01AX99B
Kaliumcarbonaat	Z01AX99B
Kaliumdiwaterstoffsmaat	Z01AX99B
Kaliummonowaterstoffsmaat	Z01AX99B
Kaliumnitraat	Z01AX99B
Kaliumsorbaat	Z01AX98B; Z01AX99B
Kalkwater	Z01AX99B
Kaneelbastvugolie	Z01AX99B
Kaolien (zwaar)	Z01AX98B; Z01AX99B
Klaproosbloem, vloeibaar extract	Z01AX99B
Koelzalf	Z01AX98B; Z01AX99B
Lactose watervrij	Z01AX99B
Lavendelvugolie	Z01AX98B; Z01AX99B
Lecithine	Z01AX99B
Levertraanolie type A	Z01AX98B; Z01AX99B
Linoleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 2125 CS)	Z01AX99B
Macrogol 400	Z01AX99B
Macrogol 4000	Z01AX99B
Macrogol 6 glycerolcaprylicapraat (= Softigen 767)	Z01AX99B
Macrogolcetostearylether (= Cetomacrogol 1000)	Z01AX98B; Z01AX99B
Macrogolglycerolcocoaten (50g) (= Cetiol HE)	Z01AX99B
Macrogolglycerolricinoleaat (= Cremophor EL 35)	Z01AX99B
Magnesiumcarbonaat	Z01AX99B
Magnesiumstearaat	Z01AX99B
Magnesiumtrisilicaat	Z01AX99B
Maïszetmeel	Z01AX98B; Z01AX99B
Mannitol	Z01AX99B
Melkzuur	Z01AX99B
Methylcellulose	Z01AX99B
Methylparahydroxybenzoaat	Z01AX98B; Z01AX99B
Natriumalginaat	Z01AX99B
Natriumbenzoaat	Z01AX98B; Z01AX99B
Natriumcarmellose (= Copagel)	Z01AX99B
Natriumcitraat	Z01AX99B
Natriumcyclamaat	Z01AX99B
Natriumdiwaterstoffsmaatdihydraat	Z01AX99B
Natriumlaurylsulfaat (kristallen) (= Texapon K12)	Z01AX98B; Z01AX99B
Natriumlaurylsulfaat (poeder)	Z01AX98B; Z01AX99B
Natriummabisulfiet	Z01AX98B; Z01AX99B
Natriummonowaterstoffsmaatdihydraat	Z01AX98B; Z01AX99B
Natrium-(S)-lactaatoplossing	Z01AX99B
Oleïnezuur	Z01AX99B
Oleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 1944)	Z01AX99B
Oleyoleaat (= Cetiol)	Z01AX98B; Z01AX99B
Olijfolie, fijne	Z01AX99B
Paraffine vloeibare	Z01AX98B; Z01AX99B
Paraffine vloeibare licht	Z01AX99B
Pectine	Z01AX99B
Pepermuntvugolie	Z01AX99B
Polysorbaat 20 (= Tween 20)	Z01AX99B
Polysorbaat 80 (= Tween 80)	Z01AX98B; Z01AX99B
Povidone	Z01AX99B
Propyleenglycol	Z01AX98B; Z01AX99B
Propylparahydroxybenzoaat (= Propylparaben)	Z01AX98B; Z01AX99B
Riboflavine	Z01AX99B
Ricinusolie, fijne	Z01AX98B; Z01AX99B
Rijstzetmeel	Z01AX98B; Z01AX99B
Rozenwater, synthetisch	Z01AX99B
RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	Z01AX99B
Saccharinenatrium	Z01AX99B
Saccharose	Z01AX99B
Sesamolie, gezuiverde	Z01AX98B; Z01AX99B
Siliciumdioxide, colloïdaal, waterhoudend	Z01AX98B; Z01AX99B
Siliciumdioxide, colloïdaal, watervrij (=Aerosil)	Z01AX99B
Sorbinezuur	Z01AX98B; Z01AX99B
Sorbitansesquinoleaat (=Arlacel 83)	Z01AX98B; Z01AX99B

Sorbitol	Z01AX99B
Sorbitol vloeibaar niet-kristalliseerbaar	Z01AX99B
Squalane	Z01AX99B
Stearinezuur	Z01AX99B
Talk	Z01AX98B; Z01AX99B
Tarwezetmeel	Z01AX98B; Z01AX99B
Titaandioxide	Z01AX99B
Tragacant	Z01AX99B
Tricalciumfosfaat	Z01AX99B
Triethanolamine	Z01AX98B; Z01AX99B
Trometamol	Z01AX98B; Z01AX99B
Vanilline	Z01AX99B
Vaseline gele	Z01AX99B
Vaseline witte	Z01AX98B; Z01AX99B
Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Estarinum B	Z01AX99B
Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol E 85	Z01AX99B
Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 12	Z01AX99B
Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 15	Z01AX99B
Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol W 45	Z01AX99B
Verzadigde triglyceriden met middelmatige ketenlengte (=Mygliol 812)	Z01AX98B; Z01AX99B
Was van cetyl esters (= Walschot)	Z01AX98B; Z01AX99B
Water gezuiverd	Z01AX98B; Z01AX99B
Waterhoudende vaseline met sobitansesquioleat TMF	Z01AX98B; Z01AX99B
Wijnsteenzuur	Z01AX99B
Wolvet	Z01AX99B
Wolvetalcoholen-zalf	Z01AX99B
Wolvetalcoholen-zalf, waterhoudend (= Paneucerine cum aqua)	Z01AX99B
Xantaangom	Z01AX99B
Zinkstearaat	Z01AX99B

HOOFDSTUK VI

NAAM	CODE
Alle producten	V07AY99B

CHAPITRE I

NOM	CODE
Acétazolamide	S01EC01
Acétylsalicylique (acide)	A01AD05; B01AC06
Acide trichloracétique	D11AF99B
Allopurinol	M04AA01
Aluminium (chlorure d') hexahydraté	D10AX01; D11AA99B
Alun	S01XA07
Amylocaïne (chlorhydrate d')	D04AB99B
Apomorphine (chlorhydrate d')	N04BC07
Argent (nitrate de)	D08AL01
Argent colloïdal pour usage externe	D08A L30; S01AX02
Bacitracine	D06AX05; R02AB04
Baclofène	M03BX01
Benzocaïne	C05AD03; D04AB04; N01BA05; R02AD01
Benzyle (benzoate de)	P03AX01
Bêtaméthasone (dipropionate de)	A07EA04; C05AA05; D07AC01; D07AD99B; H02AB01; R01AD06; R03BA04; S01BA06
Bêtaméthasone (valérat de)	A07EA04; C05AA05; D07AC01; H02AB01; R01AD06; R03BA04; S01BA06
Bismuth (sous-gallate de)	A07BB99B
Caféine	N02XX99B
Calcium (acetate de)	A12AA12
Calcium (carbonate de)	A02AC01; A12AA04
Calcium (carbonate de), léger	A02AC01; A12AA04
Calcium (carbonate de), très lourd	A02AC01; A12AA04
Calcium (citrate de)	A12AA99B
Charbon activé	A02DA99B
Chloroquine (phosphate de)	P01BA01
Chlorphénamine (maléate de)	R06AB04
Chlormepromazine (chlorhydrate de)	N05AA01
Chloroxazole	M03BB03
Clindamycine (chlorhydrate de)	G01AA10; J01FF01
Clindamycine (phosphate de)	G01AA10; J01FF01
Clioquinol	D08AH30; G01AC02; S02AA05
Clobetasol (propionate de)	D07AD01
Clobetasone (butyrate de)	D07AB01; S01BA09
Crotamiton	P03AX99B
Cuivre (sulfate de) pentahydraté	V03AB20
Dexaméthasone	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Dexaméthasone (acétate de)	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Dexaméthasone (phosphate sodique de)	A01AC02; C05AA09; H02AB02; R01AD03; S01BA01; S02BA06; S03BA01
Difluorcortolone (valérat de)	D07AC06; D07AD98B
Dimenhydrinate	R06AA99B
Diphénhydramine (chlorhydrate de)	D04AA32; R06AA02
Diprophylline	R03DA01
Disulfirame	V03AA01
Dithranol	D05AC01
Doxycycline (hyclate de)	J01AA02
Doxycycline (monohydrate de)	J01AA02
Econazole (nitrate de)	D01AC03; G01AF05
Ergotamine (tartrate de)	N02CA02
Erythromycine	J01FA01; S01AA17
Fludrocortisone (acétate de)	H02AA02
Flufénamique (acide)	M01AG03
Folique (acide)	B03BB01
Furosémide	C03CA01
Glucose anhydre	V04CA02
Glucose monohydraté	V04CA02
Goudron de houille	D05AA97B
Halopéridol	N05AD01

Hydralazine chlorhydrate	C02DB02
Hydrocortisone	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02; S02BA01
Hydrocortisone (acétate d')	A01AC03; A07EA02; C05AA01; D07AA02; H02AB09; S01BA02; S02BA01
Ichtammol	D05AA99B; D10BX01
Indométabine	A16AX79B; C01EB03; M01AB01; S01BC01
Isoniazide	J04AC01
Lévomenthol	D04AX98B
Lidocaïne	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
Lidocaïne (chlorhydrate de)	C01BB01; C05AD01; D04AB01; N01BB02; R02AD02; S01HA07; S02DA01
Lithium (carbonate de)	N05AN01
Medroxyprogestérone (acétate de)	G03AC06; G03DA02; L02AB02
Metformine (chlorhydrate de)	A10BA02
Méthadone (chlorhydrate de)	N02AC02
Méthylprednisolone	D07AA01; H02AB04
Métronidazole	A01AB17; D06BX01; G01AF01; J01XD01
Miconazole (nitrate de)	A01AB09; A07AC01; D01AC02; G01AF04; J02AB01; S02AA13
Minocycline (chlorhydrate de)	J01AA08
Morphine (chlorhydrate de)	A07DA52; N02AA01
Néomycine (sulfate de)	A07AA01; J01GB05; R02AB01; S02AA07;
Nystatine (non stérile)	A07AA02; D01AA01; G01AA01
Paracétamol	N02BE01
Paracétamol (cristaux)	N02BE01
Penicillamine	M01CC01
Phénoxyméthylpénicilline potassique	J01CE02
Phénytoïne	N03AB02
Phénytoïne sodique	N03AB02
Pilocarpine (chlorhydrate de)	S01EB01; N07AX01
Polymyxine B (sulfate de)	A07AA05; J01XB02; S01AA18; S02AA11; S03AA03
Potassium (chlorure de)	A12BA01
Potassium (iodure de)	S01XA04; V03AB21
Potassium (permanganate de)	D08AX06; V03AB18
Prednisolone	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednisolone (acétate de)	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednisolone (sodium phosphate de)	A07EA01; C05AA04; D07AA03; H02AB06; R01AD02; S01BA04; S02BA03; S03BA02
Prednisone	A07EA03; H02AB07
Probénone	M04AB01
Procaine (chlorhydrate de)	C05AD05; N01BA02; S01HA05
Prométhazine (chlorhydrate de)	D04AA10; R06AD02
Propanthélène (bromure de)	A03AB05
Propylthiouracile	H03BA02
Quinidine (sulfate de)	C01BA01
Quinine (chlorhydrate de)	P01BC01
Quinine (sulfate de)	N02BG99B; P01BC01
Ranitidine (chlorhydrate de)	A02BA02
Résorcinol	S01AX06
Riboflavine	V07AW99B
Salicylique (acide) (poudre)	D01AE12; D02AF99B; S01BC08
Scopolamine (butylbromure de)	A03BB01
Sodium (bicarbonate de)	B05CB04
Sodium (chlorure de)	A12CA01
Sodium (fluorure de)	A12CD01
Sodium (mono) phosphate dihydrate	A06AG01
Sodium (propionate de)	S01AX10
Spirolactone	C03DA01
Sulpiride	N05AL01
Théophylline	R03DA04
Tosylchloramide sodique (= Chloramine)	D08AX04
Triamcinolone	A01AC01; D07AB09; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05

Triamcinolone (acétonide de)	A01AC01; H02AB08; R01AD11; R03BA06; S01BA05
Triméthoprim	J01EA01
Undécylénique (acide)	D01AE04
Urée	D02A E01
Zinc (oxyde de)	C05AX04; S01AX03
Zinc (sulfate de) heptahydraté	A12CB01; S01AX03
Zinc (undécylénate de)	S01AX03

CHAPITRE II

NOM	CODE
Aubépine (extrait sec de feuille et fleur d')	C01EB04
Aubépine (teinture d')	C01EB04
Ballote noire (teinture titrée de herbe de)	N05CM97B
Belladonne (extrait sec titré de feuille de)	A03BA04
Belladonne (teinture titrée de feuille de)	A03BA04
Hamamélis (teinture de)	D03AX99B
Passiflore (extrait sec de)	N05CM99B
Passiflore (teinture de)	N05CM99B
Teinture d'arnica	D11AX95B
Valériane (extrait hydroalcoolique sec de)	N05CM09
Valériane (teinture de)	N05CM09

CHAPITRE III

NOM	CODE
Burow (solution de) (= acétotartrate aluminique (solution d'))	D08AB98B; S02AA04
Coaltar saponiné	D05AA96B
Eau: Dalibour	D01AE99B; D08AX99B; D10AX99B
Onguents: zinc (oxyde de)	D11AX99B
Pâtes: de Lassar	D02AD99B; D03XX99B
Pâtes: zinc (oxyde de)	D11AX99B
Solution: d'alcool iodé	D08AG03

CHAPITRE IV

NOM	CODE
§ 1	
Amphétamine (sulfate d')	N03AX99B
Chloral (hydrate de)	N03AX98B
Dexamphétamine (sulfate de)	N03AX99B
Phénobarbital	N03AA02
Phénobarbital sodique	N03AA02
§ 2 Supprimé	
§ 3 Supprimé	
§ 4	
Acétylsalicylique (acide)	N02BA01
Caféine	N02XX99B
Codéine	N02AA59
Codéine (phosphate de) hémihydrate	N02AA59
Cystéamine (phosphate sodique de) tetrhydrate	A16AX78B
Dextropropoxyphène (chlorhydrate de)	N02AC04
Paracétamol	N02BE01

Paracétamol (cristaux)	N02BE01
§ 5 Indometacine	A16AX79B
§ 6 Supprimé	
§ 7 Supprimé	
§ 8 Supprimé	
§ 9 a Acides aminés:	
Arginine	A16AX98B
Aspartique (acide)	A16AX97B
Cystine	A16AX96B
DL Méthionine	A16AX90B
Glutamine	A16AA03
Isoleucine	A16AX93B
Leucine	A16AX92B
Lysine (chlorhydrate de)	A16AX91B
Méthionine	A16AX89B
Ornithine (chlorhydrate d')	A16AX88B
Phénylalanine	A16AX87B
Thréonine	A16AX84B
Tryptophane	A16AX83B
Tyrosine	A16AX82B
Valine	A16AX81B
Vitamines et/ou minéraux mélangés aux acides aminés susvisés:	
Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	A16AX50B
Calcium (pantothéate de) (= Vitamine B5)	A16AX50B
Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	A16AX50B
DL-alfatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	A16AX50B; A16AX75B
Magnésium (sulfate de) heptahydraté	A16AX50B
Nicotinamide (= Vitamine PP)	A16AX50B
Pyridoxine (chlorhydrate de) (= Vitamine B6)	A16AX50B
Riboflavine (= Vitamine B2)	A16AX50B
RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	A16AX50B; A16AX75B
Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	A16AX50B
§ 9 b Vitamines et/ou minéraux:	
Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	A16AX49B
Calcium (pantothéate de) (= Vitamine B5)	A16AX49B
Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	A16AX49B
DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	A16AX49B; A16AX75B
Magnésium (sulfate de) heptahydraté	A16AX49B
Nicotinamide (= Vitamine PP)	A16AX49B
Pyridoxine (chorhydrate de) (= Vitamine B6)	A16AX49B
Riboflavine (= Vitamine B2)	A16AX49B
RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	A16AX49B; A16AX75B
Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	A16AX49B
§ 10 Supprimé	
§ 11 Supprimé	
§ 12 Biotine	A11HA05
§ 13 Métoclopramide (chlorhydrate de)	A03FA01
§ 14 Alphatocophéryle (concentrat d'acétate d'), forme pulvérulente	A16AX76B

Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse)	A16AX76B
§ 15 a Pilocarpine (chlorhydrate de)	S01EB01; N07AX01
§ 15 b Pilocarpine (chlorhydrate de)	S01EB01; N07AX01
§ 16 Supprimé	
§ 17 a Rifampicine	J04AB02
§ 17 b Rifampicine	J04AB02
§ 18 a Aciclovir	J05AB01; S01AD03
§ 18 b Aciclovir	J05AB01; S01AD03
§ 19 Alphatocophéryle (concentrate d'acétate d'), forme pulvérulent Cholécalciférol DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) Ménadione sodium bisulfite RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse) Vitamine A synthétique (concentrat de) solubilisat/emulsion (= Retinol palmitate hydrosoluble)	A11HA03 A11CC05 A11HA03 B02BA02 A11HA03 A11HA03 A11CA01
§ 20 Oméprazole	A02BC01
§ 21 Sodium (chlorure de)	A12CA01
§ 22 Arginine	V06DE99B
§ 23 Dapsone	J04BA02

CHAPITRE V

NOM	CODE
Acétique glacial (acide)	Z01AX99B
Acétone	Z01AX99B
Agar	Z01AX99B
Alginique (acide)	Z01AX99B
Aluminium (hydroxyde d')	Z01AX99B
Aluminium (silicate d') et de magnésium (= Veegum)	Z01AX99B
Amande (huile d') raffinée	Z01AX98B; Z01AX99B
Amidon de blé	Z01AX98B; Z01AX99B
Amidon de maïs	Z01AX98B; Z01AX99B
Amidon de pomme de terre	Z01AX98B; Z01AX99B
Amidon de riz	Z01AX98B; Z01AX99B
Amyle (acétate d')	Z01AX99B
Anéthol	Z01AX99B
Arôme amer	Z01AX99B
Arôme de banane	Z01AX99B

Arôme de caramel	Z01AX99B
Ascorbique (acide)	Z01AX99B
Aspartame	Z01AX99B
Base de Beeler avec agents conservateurs	Z01AX98B; Z01AX99B
Bentonite	Z01AX99B
Benzalkonium (chlorure de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Benzoïque (acide)	Z01AX98B; Z01AX99B
Benzyllique (alcool)	Z01AX98B; Z01AX99B
Borax	Z01AX99B
Borique (acide) (poudre)	Z01AX99B
Butylhydroxytoluène	Z01AX98B; Z01AX99B
Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)	Z01AX99B
Carbamères (= Carbomère 974P = Carbomère 980)	Z01AX98B; Z01AX99B
Carmellose sodique (= Copagel)	Z01AX99B
Cellulose (solution d'acétate phthalate de)	Z01AX99B
Cellulose microcristalline et carmellose sodique	Z01AX99B
Cétostéarylque (alcool)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type A (= Lanette N)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type B (= Lanette SX)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cétramide	Z01AX99B
Cétylique (alcool)	Z01AX98B; Z01AX99B
Chlorhexidine (diacétate de)	Z01AX99B
Chlorhexidine (solution de digluconate de) (20%)	Z01AX98B; Z01AX99B
Chlorobutanol hémihydrate	Z01AX99B
Cinéole (= Eucalyptol)	Z01AX99B
Cire au cétomacrogol, émulsifiante (= Emulgade 1000 NI = cera AO)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cires d'esters cétylique (= Blanc de baleine)	Z01AX98B; Z01AX99B
Cires d'abeille blanche	Z01AX98B; Z01AX99B
Citrique (acide) anhydre	Z01AX99B
Citrique (acide) monohydraté (cristaux)	Z01AX99B
Citrique (acide) monohydraté (poudre)	Z01AX99B
Citron (huile essentielle de)	Z01AX99B
Citronnelle (huile essentielle de)	Z01AX99B
Cold cream	Z01AX98B; Z01AX99B
Collodion élastique	Z01AX99B
Coquelicot (extrait fluide de fleur de)	Z01AX99B
Crème au cétomacrogol tamponnée FTM	Z01AX98B; Z01AX99B
Crème hydrophile anionique FTM	Z01AX98B; Z01AX99B
Décyle (oléate de) (50g) (= Cétisol V)	Z01AX98B; Z01AX99B
Diméthylsulfoxyde	Z01AX99B
Dimeticone 100	Z01AX99B
Dimeticone 1000	Z01AX98B; Z01AX99B
Dimeticone 500	Z01AX99B
Dimeticone 5000	Z01AX99B
DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	Z01AX99B
Eau de chaux	Z01AX99B
Eau purifiée	Z01AX98B; Z01AX99B
Edéate disodique	Z01AX98B; Z01AX99B
Ethanol à 96 %	Z01AX99B
Ethanol à 96%, dénaturé	Z01AX99B
Ether	Z01AX99B
Foie de morue (huile de) type A	Z01AX98B; Z01AX99B
Fructose	Z01AX99B
Gel de carbomère FTM	Z01AX98B; Z01AX99B
Gélatine	Z01AX99B
Glycérides hémi-synthétiques solides , Estarinum B	Z01AX99B
Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol E85	Z01AX99B
Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol H12	Z01AX99B
Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol H15	Z01AX99B
Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol W45	Z01AX99B
Glycérol	Z01AX98B; Z01AX99B
Gomme adragante	Z01AX99B
Gomme arabique	Z01AX99B
Gomme xanthane	Z01AX99B
Graisse de laine	Z01AX99B
Guar	Z01AX99B
Hamamélis (eau distillée d'écorce d')	Z01AX99B

Hydroxypropylcellulose	Z01AX98B; Z01AX99B
Hypromellose	Z01AX99B
Isopropyle (myristate d')	Z01AX99B
Isopropylique (alcool)	Z01AX99B
Kaolin (lourd)	Z01AX98B; Z01AX99B
Lactique (acide)	Z01AX99B
Lactose anhydre	Z01AX99B
Lavande (huile essentielle de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Lécithine	Z01AX99B
Macrogol (éther cétostéarylique de) (= Cétomacrogol 1000)	Z01AX98B; Z01AX99B
Macrogol 400	Z01AX99B
Macrogol 4000	Z01AX99B
Macrogol 6 glycérol (caprylocaprate de) (= Softigen 767)	Z01AX99B
Macrogolgycérides linoléiques (= Labrafil M 2125 CS)	Z01AX99B
Macrogolgycérides oléiques (= Labrafil M 1944)	Z01AX99B
Macrogolgycérol (cocoates de) (50g) (= Cetiol HE)	Z01AX99B
Macrogolgycérol (ricinoléate de) (= Cremophor EL 35)	Z01AX99B
Magnésium (carbonate de)	Z01AX99B
Magnésium (stéarate de)	Z01AX99B
Magnésium (trisilicate de)	Z01AX99B
Mannitol	Z01AX99B
Menthe poivrée (huile essentielle de)	Z01AX99B
Méthylcellulose	Z01AX99B
Méthyle (parahydroxybenzoate de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Oléique (acide)	Z01AX99B
Oleyl (oléate de) (= Cetiol)	Z01AX98B; Z01AX99B
Olive (huile de) vierge	Z01AX99B
Onguent aux alcools de laine	Z01AX99B
Onguent aux alcools de laine hydraté (= Paneucerine cum aqua)	Z01AX99B
Onguent simple	Z01AX99B
Orange amère (teinture d'épicarpe et de mesocarpe d')	Z01AX99B
Orange amère (teinture forte d'épicarpe et de mésocarpe d') fortis	Z01AX99B
Paraffine liquide	Z01AX98B; Z01AX99B
Paraffine liquide légère	Z01AX99B
Pectine	Z01AX99B
Phosphate dipotassique	Z01AX99B
Phosphate disodique dihydraté	Z01AX99B
Phosphate monopotassique	Z01AX99B
Phosphate monosodique dihydraté	Z01AX98B; Z01AX99B
Phosphate tricalcique	Z01AX99B
Phosphorique (acide) concentré	Z01AX98B; Z01AX99B
Polysorbate 20 (= Tween 20)	Z01AX99B
Polysorbate 80 (= Tween 80)	Z01AX98B; Z01AX99B
Potassium (carbonate de)	Z01AX99B
Potassium (nitrate de)	Z01AX99B
Potassium (sorbate de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Povidone	Z01AX99B
Propyle (parahydroxybenzoate de) (= Propylparaben)	Z01AX98B; Z01AX99B
Propylèneglycol	Z01AX98B; Z01AX99B
Riboflavine	Z01AX99B
Ricin (huile de) vierge	Z01AX98B; Z01AX99B
Rose (eau synthétique de)	Z01AX99B
RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	Z01AX99B
Saccharine sodique	Z01AX99B
Saccharose	Z01AX99B
Sésame (huile de) raffinée	Z01AX98B; Z01AX99B
Silice colloïdale anhydre (= Aérosil)	Z01AX99B
Silice colloïdale hydratée	Z01AX98B; Z01AX99B
Sirop de framboises (naturel)	Z01AX99B
Sirop de groseilles (naturel)	Z01AX99B
Sirop simple conservé	Z01AX99B
Sodium (alginat de)	Z01AX99B
Sodium (benzoate de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Sodium (citrate de)	Z01AX99B
Sodium (cyclamate de)	Z01AX99B
Sodium (laurylsulfate de) (cristaux) (= Texapon K12 granules)	Z01AX98B; Z01AX99B
Sodium (laurylsulfate de) (poudre)	Z01AX98B; Z01AX99B

Sodium (métabisulfite de)	Z01AX98B; Z01AX99B
Sodium (solution de(S)-lactate)	Z01AX99B
Solution antiseptique	Z01AX98B; Z01AX99B
Sorbique (acide)	Z01AX98B; Z01AX99B
Sorbitane sesquioléate (= Arlacel 83)	Z01AX98B; Z01AX99B
Sorbitol	Z01AX99B
Sorbitol liquide non cristallisable	Z01AX99B
Squalane	Z01AX99B
Stéarique (acide)	Z01AX99B
Talc	Z01AX98B; Z01AX99B
Tartrique (acide)	Z01AX99B
Titane (dioxyde de)	Z01AX99B
Triéthanolamine	Z01AX98B; Z01AX99B
Triglycérides à chaîne moyenne (= Miglyol 812)	Z01AX98B; Z01AX99B
Trométamol	Z01AX98B; Z01AX99B
Vanilline	Z01AX99B
Vaseline au sesquioléate de sorbitane hydratée FTM	Z01AX98B; Z01AX99B
Vaseline blanche	Z01AX98B; Z01AX99B
Vaseline jaune	Z01AX99B
Zinc (stéarate de)	Z01AX99B

CHAPITRE VI

NOM	CODE
Tous les produits	V07AY99B

Art. 4. Bijlage II van hetzelfde besluit zoals vervangen bij het koninklijk besluit van 15 september 2006 en gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 21 december 2006, 29 januari 2007, 14 februari 2007, 11 mei 2007, 3 juni 2007, 6 juli 2007, 20 juli 2007, 16 maart 2008, 14 april 2008, 27 mei 2008, 28 mei 2008, 13 juli 2008, 21 augustus 2008, 12 november 2008, 18 mei 2009, 10 november 2009, 30 juli 2010, 27 juli 2011 en 31 augustus 2011 wordt vervangen als volgt :

Art. 4. L'annexe II du même arrêté remplacée par l'arrêté royal du 15 septembre 2006 et modifiée par les arrêtés royaux des 21 décembre 2006, 29 janvier 2007, 14 février 2007, 11 mai 2007, 3 juin 2007, 6 juillet 2007, 20 juillet 2007, 16 mars 2008, 14 avril 2008, 27 mai 2008, 28 mai 2008, 13 juillet 2008, 21 août 2008, 12 novembre 2008, 18 mai 2009, 10 novembre 2009, 30 juillet 2010, 27 juillet 2011 et 31 août 2011, est remplacée par les dispositions suivantes :

HOOFDSTUK I GRONDSTOFFEN

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Acetazolamide	1	0,3001
+	Acetylsalicylzuur	1	0,0368
	Allopurinol	1	0,6720
	Aluin	1	0,0479
	Aluminiumchloride hexahydraat	1	0,0899
	Amylocaïnehydrochloride	1	2,7857
	Apomorfinehydrochloride	1	82,2221
	Bacitracine	1	7,3926
	Baclofen	1	7,6396
	Benzocaïne	1	0,5373
	Benzylbenzoaat	1	0,0655
	Betamethasondipropionaat	1	29,9072
	Betamethasonvaleraat	1	20,3649
	Bismutsubgallaat [Enkel in zetpillen of voor uitwendig gebruik]	1	0,2080
	Calciumacetaat	1	0,0710
	Calciumcarbonaat	1	0,0172
	Calciumcarbonaat licht	1	0,0263
	Calciumcarbonaat zeer zwaar	1	0,0080
	Calciumcitraat	1	0,0701
	Chloorfenaminemaleaat	1	0,9283
	Chloorpromazinehydrochloride	1	0,7193
	Chloozoxazon	1	0,2594
	Chloroquinefosfaat	1	0,4902
	Clindamycinefosfaat (3,56 g x 2) ** [Enkel voor inwendig gebruik]	1	7,8350
	Clindamycinehydrochloride (3,26 g x 2) ** [Enkel voor inwendig gebruik]	1	2,5077
	Clioquinol	1	0,7170
	Clobetazolpropionaat	1	30,3457
	Clobetazonbutyraat	1	70,0800
+	Coffeïne	1	0,0532
	Crotamiton	1	0,2866
	Dexamethason	1	13,3688
	Dexamethasonacetaat	1	24,9821
	Dexamethasonnatriumfosfaat	1	22,7815
	Difenhydraminehydrochloride	1	0,1616
	Diflucortolonvaleraat	1	87,3422
	Dimenhydrinaat	1	0,9311
	Diprofylline	1	0,1603
	Disulfiram	1	0,3913
	Dithranol	1	4,7933
	Doxycyclinehydraat (1,15 g x 2) **	1	0,7353
	Doxycyclinememonohydraat (1,04 g x 2) **	1	2,2988
	Econazoolnitraat [Oplossingen voor uitwendig gebruik: enkel als zij geen tensioactieve stoffen bevatten]	1	1,5282
	Ergotaminetartraat	1	23,1732
	Erythromycine (5 g x 2) **	1	0,4773
	Fenoxyfmethylpenicillinekalium	1	3,8949
A	Fenytoïne	1	0,3805
	Fludrocortisonacetaat	1	79,4145
	Flufenaminezuur [Enkel terugbetaalbaar voor bereidingen die conform de formule en protocollen uit het therapeutisch magistraal formularium zijn bereid en enkel voor uitwendig gebruik - Max.100 g per voorschrijf]	1	0,4840
	Foliumzuur	1	0,7638
	Furosemide [Enkel voor een dosering lager dan 40 mg per inname of voor een dosering hoger of gelijk aan 250 mg per inname]	1	0,4368

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Glucose monohydraat (250 g)	1	0,0155
	Glucose watervrij (250 g)	1	0,0243
	Haloperidol	1	18,2278
	Hydralazinehydrochloride	1	3,9293
	Hydrocortison	1	3,6248
	Hydrocortisonacetaat	1	2,8182
	Ichtammol	1	0,2515
	Indometacine [Enkel als collyres en als zetpillen (zetpillen: in elke dosis als het wordt verwerkt in een associatie met andere vergoedbare producten of, indien afzonderlijk voorgeschreven, in een andere dosering dan deze van zetpillen onder de vorm van "farmaceutische specialiteiten")]	1	0,4973
A	Isoniazide	1	0,2024
	Kaliumchloride	1	0,0332
	Kaliumiodide	1	0,0962
	Kaliumpermanganaat	1	0,0715
	Kinidinesulfaat	1	0,6805
	Kininehydrochloride	1	0,9218
	Kininesulfaat	1	0,2878
	Kool geactiveerd	1	0,1541
	Koolteer	1	0,0933
	Kopersulfaat pentahydraat	1	0,0747
	Levomenthol [Enkel in dermatologische bereidingen onder vaste vorm]	1	0,1664
	Lidocaïne	1	0,7459
	Lidocaïnehydrochloride	1	0,5481
	Lithiumcarbonaat	1	0,1664
	Medroxyprogesteronacetaat	1	27,3353
A	Metforminehydrochloride [Enkel als deze stof het enig werkzaam bestanddeel is]	1	0,0776
	Methadonhydrochloride	1	3,2861
	Methylprednisolon	1	21,0642
	Metronidazool	1	0,2231
	Miconazoolnitraat [Niet terugbetaalbaar in de vorm van crème, gel, zalf of pasta als de bereiding zinkoxide bevat]	1	0,9398
	Minocyclinehydrochloride (1,08 g x 2) **	1	5,9493
	Morfinehydrochloride	1	5,2113
+	Natriumchloride	1	0,0115
	Natriumdiwaterstoffsulfaat dihydraat [Enkel voor inwendig gebruik en op voorwaarde dat het het enig werkzaam bestanddeel is]	1	0,0685
A	Natriumfenytoïne	1	0,2977
	Natriumfluoride	1	0,4363
	Natriumpropionaat	1	0,2066
	Natriumwaterstofcarbonaat	1	0,0083
	Neomycinesulfaat	1	0,7334
	Nystatine (niet steriel)	1	1,7114
+	Paracetamol [Enkel in zetpillen]	1	0,0666
+	Paracetamol kristallen	1	0,0293
	Penicillamine	1	2,0563
	Pilocarpinehydrochloride [Enkel in oogdruppels en voor nasaal gebruik]	1	11,6467
	Polymyxine B sulfaat	1	6,1960
	Prednisolon	1	4,0173
	Prednisolonacetaat	1	25,6944
	Prednisolonnatriumfosfaat	1	18,4167
	Prednison [Enkel voor inwendig gebruik]	1	5,5058
	Probenecid	1	0,9723
	Procaïnehydrochloride	1	0,3925
	Prometazinehydrochloride	1	0,2862
	Propanthelinebromide	1	5,4191
	Propylthiouracil	1	2,3201

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Ranitidinehydrochloride [Enkel in vloeibare vorm - max. 200 mL per voorschrift]	1	0,8643
	Resorcinol	1	0,1167
	Riboflavine [A rato van maximum 1 mg per gelule voor de bereiding van de flavogelules NF VI]	1	0,2275
	Salicyzuur (poeder)	1	0,0486
	Scopolaminebutylbromide (150 mg x 6) **	1	5,5907
	Spironolacton	1	2,1138
	Sulpiride	1	0,2915
	Theofylline	1	0,1083
	Tosylchloramidenatrium (= Chlooramine)	1	0,0685
	Triamcinolon	1	11,5299
	Triamcinolonacetonide	1	14,3747
	Trichloorazijnzuur	1	0,3438
	Trimethoprim	1	1,0603
	Undecyleenzuur	1	0,8821
	Ureum	1	0,0386
	Zilver, colloïdaal, voor uitwendig gebruik	1	1,5603
	Zilvernitraat	1	2,3710
	Zinkoxide	1	0,0119
	Zinksulfaat heptahydraat	1	0,0642
	Zinkundecylenaat	1	0,3622

HOOFDSTUK II
FYTOTHERAPEUTISCHE PRODUCTEN

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Arnicatinctuur	1	0,1208
	Belladonnablad, gestandaardiseerd droog extract	1	0,8215
	Belladonnablad, gestandaardiseerde tinctuur	1	0,1051
	Hamamelis, tinctuur	1	0,1198
	Meidoornblad- en bloem, droog extract	1	0,3808
	Meidoorn, tinctuur	1	0,0955
	Passiebloemkruid, droog extract	1	0,3178
	Passiebloemkruid, tinctuur	1	0,1142
	Valeriaan, hydroalcoholisch droog extract	1	0,2632
	Valeriaan, tinctuur	1	0,1068
	Zwarte ballotekruid, gestandaardiseerde tinctuur	1	0,1174

HOOFDSTUK III
**GEREGISTREERDE GEPREFABRICEERDE OF GEPRETARIFEERDE PREPARATEN,
SAMENSTELLINGEN EN FARMACEUTISCHE VORMEN**

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoeding-basis
	Burowoplossing (= aluminium acetotartraatoplossing)	1	0,0266
	Oplossingen: alcoholische jodiumoplossing (50 g)	1	0,0302
	Pasta: Lassar	1	0,0228
	Pasta: zinkoxide	1	0,0222
	Saponinecoaltar	1	0,0875
	Water (600 g): Dalibour	1	0,0226
	Zalven: zinkoxide	1	0,0248

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoeding -basis
	Ampullen enkelvoudige:		
G	Adrenalinetartraat 1 mg (X) [a] Indien de voorgeschreven oplossing een hoeveelheid adrenaline bevat kleiner dan of gelijk aan 10 mg, dient het minimum aantal ampullen getarifeerd dat nodig is om het voorschrift uit te voeren. Indien de hoeveelheid groter is dan 10 mg: zie adrenalinetartraat (hoofdstuk I). b) De dosering van de ampullen is uitgedrukt in adrenaline basis]	STUK	0,4090
G	Apomorfinehydrochloride 5 mg (X)	STUK	1,1403
G	Apomorfinehydrochloride 10 mg (X)	STUK	1,4130
G	Atropinesulfaat 0,25 mg (X)	STUK	0,3223
G	Atropinesulfaat 0,50 mg (X)	STUK	0,3471
G	Atropinesulfaat 1 mg (X)	STUK	0,3594
G	Calciumchloride 10 ml/1 g (X)	STUK	0,6445
G	Calciumgluconaat 10 ml/1 g (X)	STUK	0,5702
G	Diprofylline 3 ml/300 mg (X)	STUK	0,4710
G	Glucose in gedistilleerd water 5 ml 5 à 10% (X)	STUK	0,3347
G	Glucose in gedistilleerd water 10 ml 5 à 10% (X)	STUK	0,4462
G	Glucose in gedistilleerd water 20 ml 5 à 10% (X)	STUK	0,4586
G	Glucose hypertonica oplossing 10 ml 20 à 30% (X)	STUK	0,6445
G	Glucose hypertonica oplossing 20 ml 20 à 30% (X)	STUK	0,7933
G	Glucose hypertonica oplossing 10 ml 50% (X)	STUK	0,8428
G	Glucose hypertonica oplossing 20 ml 50% (X)	STUK	0,8676
G	Histaminehydrochloride 1 mg (X)	STUK	0,3842
G	Kaliumchloride 10 ml/1 g (X)	STUK	0,6693
G	Magnesiumsulfaat 10 ml/1 g (X)	STUK	0,5702
G	Magnesiumsulfaat 10 ml/3 g (X)	STUK	0,7437
G	Magnesiumthiosulfaat 10 ml/ 1 g (X)	STUK	0,9916
G	Methyleenblauw 10 mg (X)	STUK	0,4462
G	Morfinehydrochloride 10 mg (X)	STUK	0,3966
G	Morfinehydrochloride 20 mg (X)	STUK	0,4214
G	Morfinehydrochloride 30 mg (X)	STUK	0,6445
G	Natriumchloride (amp.) 10 ml 20% (X)	STUK	0,5206
G	Natriumchloride (amp. of vial) 1 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,2603
G	Natriumchloride (amp. of vial) 2 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,2727
G	Natriumchloride (amp. of vial) 5 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,3223
G	Natriumchloride (amp. of vial) 10 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,4710
G	Natriumchloride (amp. of vial) 20 ml 0,9 à 10% (X)	STUK	0,6693
G	Natriumchloride (amp. of vial) 50 ml 0,9 à 10% (II)	STUK	1,9336
G	Natriumchloride (amp. of vial) 100 ml 0,9 à 10% (II)	STUK	2,1319
G	Natriumcitraat 50 mg (X)	STUK	0,8924
G	Oestradiolmonobenzoaat 5 mg (III)	STUK	0,6941
G	Oestradiolmonobenzoaat 2 ml/10 mg (III)	STUK	0,4338
G	Papaverinehydrochloride 40 mg (X)	STUK	0,2603
G	Papaverinehydrochloride 3 ml/100 mg (X)	STUK	0,3223
G	Pethidinehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	STUK	0,8180
G	Procaïnehydrochloride 1 ml/20 mg (X)	STUK	0,3718
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/20 mg (X)	STUK	0,3966
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/40 mg (X)	STUK	0,4090
G	Procaïnehydrochloride 5 ml/50 mg (X)	STUK	0,4214
G	Procaïnehydrochloride 2 ml/100 mg (X)	STUK	0,4338
G	Procaïnehydrochloride 5 ml/100 mg (X)	STUK	0,4338
G	Procaïnehydrochloride 10 ml/100 mg (X)	STUK	0,4586
G	Procaïnehydrochloride 10 ml/200 mg (X)	STUK	0,5702
G	Progesteron 2 ml/25 mg (III)	STUK	1,0659
G	Progesteron 3 ml/50 mg (III)	STUK	1,1899
G	Scopolaminehydrobromide 0,25 mg (X)	STUK	0,7437
G	Testosteronpropionaat 25 mg (III)	STUK	0,3842

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoeding -basis
G	Testosteronpropionaat 50 mg (III)	STUK	0,4090
G	Testosteronpropionaat 2 ml/100 mg (III)	STUK	1,1403
G	Water voor inspuiting 2 ml (X)	STUK	0,2851
G	Water voor inspuiting 5 ml (X)	STUK	0,3471
G	Water voor inspuiting 10 ml (X)	STUK	0,3718
G	Water voor inspuiting 20 ml (X)	STUK	0,6197
	Ampullen samengestelde:		
G	Morfinehydrochloride + Atropinesulfaat 10 mg + 0,25 mg (X)	STUK	0,4958
G	Morfinehydrochloride + Atropinesulfaat 20 mg + 0,25 mg (X)	STUK	0,5454

HOOFDSTUK IV**VERGOEDINGSVOORWAARDEN VOOR DE MAGISTRALE BEREIDINGEN DIE ENKEL VERGOEDBAAR ZIJN NA MACHTIGING DOOR DE ADVISEREND GENEESHEER**

- § 1. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van epilepsie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Amfetaminesulfaat	1	5,1948
A	Chloralhydraat [Enkel in rectale vorm]	1	0,1790
A	Dexamfetaminesulfaat	1	6,0598
A	Fenobarbital	1	0,1715
A	Natriumfenobarbital	1	0,5110

- § 2. geschrapt

- § 3. geschrapt

- § 4. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van één of meerdere chronische pijnen.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Acetylsalicyzuur	1	0,0368
	Codeïne	1	3,7134
	Codeïnephosfaat hemihydraat	1	3,4491
	Coffeïne watervrij	1	0,0532
	Dextropropoxyfeenhydrochloride	1	1,6136
	Paracetamol [Enkel in zetpillen]	1	0,0666
	Paracetamol kristallen	1	0,0293

§ 5. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van cystinose.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Cysteaminenatriumfosfaat tetrahydraat	1	11,3462
	Indometacine	1	0,4973

§ 6. geschrapt.

§ 7. geschrapt

§ 8. geschrapt

§ 9. a) De volgende aminozuren worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van erfelijke metabolische ziekten die kunnen leiden tot een handicap welke met die bereidingen kunnen worden voorkomen of behandeld.

Aan het mengsel van aminozuren mogen vitamineen en/of mineralen worden toegevoegd.

De in het eerste lid bedoelde erfelijke metabolische ziekten zijn: methylmalo-acidemie, propionacidemie, isovalerische acidurie, histidinemie, homocystinurie, hyperammoniemie, hyperlysinemie, hypermethioninemie, leucinose, fenyketonurie en thyrosinemie.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Aminozuren:		
	Arginine	1	0,2702

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Asparaginezuur	1	0,6841
	Cystine	1	0,1753
	DL-Methionine	1	0,1353
	Fenylalanine	1	0,3797
	Glutamine	1	0,2382
	Isoleucine	1	0,6660
	Leucine	1	0,2441
	Lysinehydrochloride	1	0,2610
	Methionine	1	0,3936
	Ornithinehydrochloride	1	0,7423
	Threonine	1	0,5822
	Tryptofaan	1	0,6475
	Tyrosine	1	0,5140
	Valine	1	0,5841

A	Vitaminen en/of mineralen vermengd met bovengenoemde aminozuren:		
	Ascorbinezuur (= Vitamine C)	1	0,0706
	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	1	0,1923
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	1	41,5242
	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	1	0,6958
	Magnesiumsulfaat heptahydraat	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP)	1	0,0720
	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6)	1	0,1598
	Riboflavine (= Vitamine B2)	1	0,2275
	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	1	0,6909
	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	1	0,1802

- b) De volgende grondstoffen, alleen of onderling vermengd, worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding onder de vorm van ouwels, capsules of te verdelen poeders en die gebruikt worden bij de behandeling van aandoeningen die vermeld zijn in § 9 a) of bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Vitaminen en of mineralen:		
	Ascorbinezuur (= Vitamine C)	1	0,0706
	Calciumpantothenaat (= Vitamine B5)	1	0,1923
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	1	41,5242
	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	1	0,6958
	Magnesiumsulfaat heptahydraat	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP)	1	0,0720
	Pyridoxinehydrochloride (= Vitamine B6)	1	0,1598
	Riboflavine (= Vitamine B2)	1	0,2275
	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat (= Vitamine E)	1	0,6909
	Thiaminehydrochloride (= Vitamine B1)	1	0,1802

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden. De machtiging voor de onder b bedoelde bereidingen is beperkt tot een maximum van 365 gebruikseenheden per jaar.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

§ 10. geschrapt

§ 11. geschrapt

§ 12. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van een aangeboren tekort aan biotidinase.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Die diagnose wordt gesteld in een erkend centrum voor menselijke erfelijkheid. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
A	Biotine	1	36,9757

§ 13. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de symptomatische behandeling van acute of subacute nauwe en braken, veroorzaakt door radiotherapie of chemotherapie met bepaalde specialiteiten die aangenomen zijn krachtens criteria A-23 tot A-28 uit 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 de farmaceutische specialiteiten;

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

De bewijsstukken ervan dienen door de arts ter beschikking gehouden van de adviserend geneesheer. De apotheker levert aan de rechthebbende het volledig ingevuld formulier "kontante betaling" af.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Metoclopramidehydrochloride [Enkel in oplossingen voor inwendig gebruik]	1	1,1551

§ 14. De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van ernstige congenitale lactacidemie.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Alfatocoferylacetaat (concentraat), poedervorm	1	0,3152
	All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig)	1	0,3380

§ 15. a) De volgende grondstoffen worden enkel vergoed indien ze verwerkt worden in een bereiding die gebruikt wordt als adjuvans bij de radiotherapeutische behandeling van het hoofd en van de hals.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
A	Pilocarpinehydrochloride	1	11,6467

b) De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in het syndroom van Sjögren.

De geneesheer-specialist in de reumatologie of in de ophthalmologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de verplichte gegevens bevat volgens welke medische criteria de diagnose bevestigd wordt.

Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de geneesheer-specialist in de reumatologie of in de ophthalmologie worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
A	Pilocarpinehydrochloride	1	11,6467

§ 16. Geschrapt

§ 17. a) De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in één van de volgende omstandigheden:

1° als door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de bacterie enkel voor dit antibioticum gevoelig is;

2° bij de behandeling van brucellose, klinisch evolutief en serologisch aangetoond in associatie met tetracyclines. Deze voorwaarde, associatie met tetracyclines, geldt evenwel niet voor kinderen tot en met de leeftijd van 7 jaar en voor zwangere vrouwen;

3° in het kader van de profylaxe van meningococceninfecties;

4° in het kader van de behandeling van een ernstige septicemie en door een gevoeligheidstest is aangetoond dat de kiem slechts voor dit antibioticum gevoelig is;

5° in het kader van een behandeling van osteoarticulaire infecties met vreemde materialen, voor zover bij de betrokken rechthebbende de drie volgende voorwaarden gelijktijdig zijn vervuld:

- Eerste voorwaarde: diagnose gesteld op basis van criterium dat vervuld is in twee van de drie volgende categoriën van argumenten:

- Criteria van klinische argumenten betreffende de geopereerde plaats: pijn, of roodheid, of warmte, of purulente uitvloeiing;
- Criteria van biologische argumenten, voor zover de chirurgische ingreep dateert van ten minste 10 dagen, met afschriften van de biologische resultaten toegevoegd aan de aanvraag, ofwel een CRP > 0,5 mg/100 mL (indien de chirurgie > 1 maanden en elke andere verklaring voor de vergroting redelijkerwijs is uitgesloten), ofwel een CRP > 2 mg/100 mL (indien de chirurgie > 10 dagen en < 1 maand), ofwel een VS > 30 mm/u (indien de chirurgie > 1 maand en elke klassieke oorzaak van de vergroting afwezig is);
- Criteria van radiologische argumenten, met een afschrift van het protocol gevoegd bij de aanvraag: ofwel tekenen van descellements / osteitis op RX standaard, ofwel een ophoping van vocht/absces in de nabijheid / in contact met het materiaal (echografie, CT scanner of RMN), ofwel een pathologische scintigrafie (Tc 99 m of witte globules gemerkt met In 111) > 9 maanden na de chirurgie.

- Tweede voorwaarde, met afschrift van de resultaten gevoegd bij de aanvraag: ofwel is de betreffende pathogene kiem geïsoleerd op minstens 1 diepe staalname (punctie onder echografie en/of in de loop van een chirurgische excisie), ofwel is dezelfde pathologische kiem geïsoleerd op > 3 staalnames uitgevoerd op verschillende tijdstippen en komend van de fistel die ter hoogte van de huid uitbreekt.

- Derde voorwaarde: aanwezigheid van een volledig antibiogram, met afschrift bij de aanvraag gevoegd, dat de gevoeligheid van de betreffende pathogene kiem aan rifampicine en aan een ander antibioticum die met rifampicine zal geassocieerd worden attesteert (oxacilline, clindamycine, fluorochinolon, co-trimoxazol, tetracycline, glycopeptide, fusidinezuur, fosfomycine).

In het kader van de behandeling van osteoarticulaire infecties met vreemd materiaal, wordt de vergoeding toegestaan op basis van een omstandig verslag van een geneesheer-specialist in de chirurgie of in de inwendige geneeskunde, die meer bepaald de te respecteren periode en dosering vermeldt, die aantoont dat bij de betrokken rechthebbende aan de drie voornoemde voorwaarden tegelijkertijd is voldaan, en die bij zijn aanvraag, in voorkomend geval, de eventuele bewijsstukken voegt waarnaar hierboven wordt verwezen.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Op basis van een omstandig verslag waarin meer bepaald de te respecteren periode en dosering vermeld zijn, dat is opgesteld door de behandelende geneesheer voor de situaties bedoeld onder 1° tot en met 4° hierboven of op grond van de noodzakelijke elementen vermeld in de vorige alinea voor de situatie bedoeld onder 5° hierboven, levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage III bij dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur beperkt is in functie van de elementen ter verantwoording voorgelegd door de aanvragende geneesheer.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Rifampicine	1	1,1605

b) De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt in één van de volgende omstandigheden:

- De behandeling van tuberculose, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van het omslaan van de tuberculinereactie;
- Infectie door Mycobacterium avium complex, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van omslag van de intradermoreactie;
- Infectie door Mycobacterium kansasii, met uitzondering van de alleenstaande gevallen van omslag van de intradermoreactie;
- De behandeling van de ziekte van Hansen.

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage III bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
A	Rifampicine	1	1,1605

§ 18. a) Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij herpes simplex-infecties:

- behandeling van recidiverende herpes genitalis (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld), bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;
- behandeling van recidiverende herpes simplex (d.w.z. wanneer binnen een tijdvak van 12 maanden, 6 of meer recidieven zijn vastgesteld) met erythema exsudativum multiforme; herpes simplex bewezen door het aantonen van HSV1 of HSV2 in de letsels van huid en slijmvliezen. Het diagnostisch bewijs

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

door afname moet enkel eenmaal worden geleverd, hetzij bij de primaire infectie, hetzij bij één van de recidieven;

- behandeling van herpes simplex bij immunodepressieve patiënten wier behandeling is aangevangen langs intraveneuze weg;
- profylaxe van herpes simplex-infecties bij geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie, tijdens een periode van 2 maanden;
- bij de behandeling van uvetis veroorzaakt door herpes simplex;
- profylaxe van infecties met herpes simplex recidief gedurende de eerste 6 maanden na een penetrerende keratoplastie, uitgevoerd na keratitis van herpetische oorsprong.

De algemeen geneeskundige of de geneesheer specialist stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer. Dit verslag vermeldt de vermoedelijke duur van de behandeling met de voorgeschreven dosering onder verwijzing naar de voorbije of huidige aantoning van het virus in het laboratorium, positief voor HSV1 of HSV2.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage II bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot zowel door de gemachtigde periode of tot de periode vermeld in de reglementering als door de verantwoorde dosering.

Indien de behandeling moet worden voortgezet, staat de algemeen geneeskundige of de geneesheer-specialist de noodzaak daarvan met een nieuw verslag dat is opgemaakt op het einde van de oorspronkelijk vastgestelde termijn of, in geval van profylaxe, bij het verstrijken van de termijn van 2 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrijf. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

De gelijktijdige vergoeding van deze bereiding en van de farmaceutische specialiteit ISOPRINOSINE, die verleend is in het raam van de herpsaandoeningen, wordt nooit toegestaan.

b) Volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een orale suspensie, capsules of ouwels die gebruikt worden bij herpes zoster-infecties:

- behandeling van herpes zoster ophthalmicus;
- behandeling van zosterinfectie van de nervus acusticus met faciale paralysie;
- behandeling van herpes zoster-infecties bij patiënten met een geïnduceerde zware immunodepressie wegens hematologische aandoeningen, chemotherapie of transplantatie.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend geneesheer daarvoor toestemming moet geven, voor zover de behandelende geneesheer op het voorschrijf «derdebetalersregeling van toepassing» heeft vermeld.

In dat geval moet de behandelende geneesheer de gegevens die aantonen dat de rechthebbende op het ogenblik van het voorschrijven zich in de bovengenoemde situatie bevond, ter beschikking houden van de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling.

De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings-basis
	Aciclovir	1	0,8443

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

§ 19. De volgende bereidingen worden enkel vergoed indien ze gebruikt worden bij de behandeling van cystische fibrose (mucoviscidose),

De behandelende geneesheer stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af, waarvan het model als bijlage III bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Enkel de maximale aflevering (60 capsules of 9 g vloeistof per geneesmiddelenvoorschrift en per vitamine) wordt terugbetaald.

Alle vitaminen mogen samen of afzonderlijk worden voorgeschreven.

In de zomer mag de voorschrijver op het geneesmiddelenvoorschrift vermelden "sine vitamine D3". De tarifering gebeurt op basis van de voorgeschreven hoeveelheden.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
A	Vitamine A: Vitamine A synthetische (concentraat) solubilisaat/emulsie	100.000 UI	0,8479
A	en/of vitamine D3: Cholecalciferol	1	39,7118
A	en/of vitamine E: Alfatocoferolacetaat (concentraat), poedervorm All-rac-alfatocoferylacetaat (olieachtig) DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	1 1 1 1	0,3152 0,3380 0,6958 0,6909
A	en/of vitamine K3: Menadionenatriumbisulfiet	1	2,5962

§ 20. De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien:

- a) ze verwerkt wordt in een suspensie die gebruikt wordt bij de behandeling van ernstige gastro-refluxoesofagitis bij kinderen ouder dan 2 jaar en jonger dan 18 jaar, die de andere therapeutische behandelingen niet goed verdragen.

Om recht te geven op vergoeding, moet het voorschrift aan volgende voorwaarden voldoen:

1. De voorschrijvende arts houdt rekening met:

- 1.1.Een vergoedbare dosering van:

- 1.1.1maximum 1 mg/kg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsge wicht tot 10 kg;
- 1.1.2 maximum 10 mg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsge wicht van 10 tot en met 20 kg;
- 1.1.3maximum 20 mg éénmaal per dag voor kinderen met een lichaamsge wicht van meer dan 20 kg;

- 1.2.Een maximum vergoedbare behandelingsduur van 12 weken;

- 1.3.Het niet gelijktijdig vergoeden van deze bereiding met een specialiteit die aangenomen is onder de criteria B-45, B-47, B-48, B-49, B-242, B-273, C-30, of C-31.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

2. Voor de maximumhoeveelheid vergoedbare suspensie wordt rekening gehouden met de dagelijkse dosering beoogd in punt 1.1. en de behandelduur beoogd in punt 1.2.

De geneesheer-specialist in de pediatrie of gastro-enterologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Hij motiveert het gebruik van de magistrale bereiding bij betrokken rechthebbende door te bevestigen dat er geen bruikbare vloeibare specialiteit voor orale toediening beschikbaar is of dat de patiënt overgevoelig is aan een van de bestanddelen van de bestaande specialiteiten.

Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage III bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 weken.

De machtiging voor deze bereiding kan telkens worden verlengd voor perioden van maximum 12 weken, als de behandeling minstens 3 maanden werd stopgezet en de geneesheer-specialist in de pediatrie of gastro-enterologie een gemotiveerde aanvraag indient bij de adviserend geneesheer.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Hij vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Omeprazool	1	13,0762

- b) Bij ernstige meervoudig gehandicapte patiënten en/of patiënten die een gastrostomie hebben wordt de volgende grondstof enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een vloeibare formulering opgenomen in het Therapeutisch Magistraal Formularium die gebruikt wordt bij de behandeling van:

- 1° gastro-oesofagale reflux en refluxoesofagitis;
- 2° gastroduodenale ulcera(ties) door het gebruik van niet-steroïdale middelen (NSAID's) bij patiënten met risico op zulke ulcera(ties);
- 3° gastroduodenale ulcera en de eradicatie van Helicobacter Pylori;
- 4° syndroom van Zollinger-Ellison.

De behandelende arts doet, op basis van een gemotiveerd verslag van de geneesheer specialist in de pediatrie of de gastro-enterologie dat de diagnose bevestigt, een aanvraag bij de adviserend geneesheer.

De behandelende arts motiveert het gebruik van de magistrale bereiding bij betrokken rechthebbende door te bevestigen dat er geen bruikbare vloeibare specialiteit voor orale toediening beschikbaar is of dat de patiënt overgevoelig is aan een van de bestanddelen van de bestaande specialiteiten.

Op basis van dit verslag en de bijgevoegde motivering voor het gebruik van de magistrale bereiding, levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage III bij dit besluit gaat en waarvan de geldigheidsduur 12 maanden bedraagt.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende arts worden verlengd voor nieuwe perioden van 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. Deze vermeldt het volgnummer dat er op voorkomt, op het geneesmiddelenvoorschrift. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Omeprazool	1	13,0762

§ 21 De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding onder de vorm van capsules en gebruikt bij gedialyseerd patiënten.

De vergoeding mag worden verleend zonder dat de adviserend geneesheer daarvoor de toestemming moet geven, voor zover de behandelende geneesheer op het voorschrijf "derdebetalersregeling van toepassing" heeft vermeld.

In dat geval moet de behandelende geneesheer de gegevens die aantonen dat de rechthebbende op het ogenblik van het voorschrijven zich in de bovengenoemde situatie bevond, ter beschikking houden van de adviserend geneesheer van de verzekерingsinstelling.

Onder deze voorwaarden past de apotheker de derdebetalersregeling toe.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Natriumchloride	1	0,0115

§ 22 De volgende grondstof wordt enkel vergoed indien ze verwerkt wordt in een bereiding die gebruikt wordt bij de behandeling van het «MELAS-syndroom» (Mitochondrial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis, and strokelike episodes):

De geneesheer-specialist in de pediatrie of in de neurologie stelt een gemotiveerd verslag op dat de diagnose bevestigt. Dit verslag stuurt hij op naar de adviserend geneesheer.

Op basis van dit verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model als bijlage III bij dit besluit volgt en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden.

De machtiging kan op gemotiveerd verzoek van de behandelende geneesheer worden verlengd voor nieuwe perioden van maximum 12 maanden.

De rechthebbende legt de machtiging voor aan de afleverende apotheker. De apotheker vermeldt het volgnummer van de machtiging op het geneesmiddelenvoorschrijf. De afleverende apotheker mag dan de derdebetalersregeling toepassen.

De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
A	Arginine	1	0,2702

§ 23. De volgende grondstof wordt enkel vergoed als ze wordt verwerkt in een bereiding die gebruikt wordt voor:

- de behandeling van de ziekte van Hansen;
- herpetiforme dermatitis;
- systemische lupus erythemateus met ronde vlekken en efflorescenties op de huid en de slijmvliezen;
- alfa-1-antitrypsine deficiënte panniculitis.

De vergoedbare dosering wordt beperkt tot maximum 200 mg per dag, die enkel moet gebruikt worden in uitzonderlijke gevallen. De geneesheer-specialist, verantwoordelijk voor de behandeling, stelt een verslag op met de elementen waardoor de diagnose kan bevestigd worden. Hij stuurt dat verslag naar de adviserend geneesheer. Dat verslag vermeldt de vermoedelijke behandelingsduur en de voorgeschreven

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

dosering waarbij moet rekening gehouden worden met een eventueel gebrek aan G6PD (Glucose-6-fosfaat dehydrogenase) bij de rechthebbende.

Op grond van dat verslag levert de adviserend geneesheer aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model is vastgesteld in bijlage III bij dit besluit en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot de gemachtigde periode maar kan nooit de machtigingsperiode van maximum 12 maanden overschrijden.

Als de behandeling moet worden verder gezet, kan deze machtiging worden verlengd, indien de huisarts of de geneesheer specialist de noodzaak hiervan aantoon met een nieuw verslag dat opgesteld wordt aan het eind van de oorspronkelijk vastgestelde periode.

De rechthebbende overhandigt de machtiging aan de afleverende apotheker. Deze brengt op het geneesmiddelenvoorschrift het volgnummer aan dat erop vermeld staat. De afleverende apotheker is gemachtigd het derdebetalersstelsel toe te passen. De machtiging blijft in het bezit van de rechthebbende.

Onder deze voorwaarden past de apotheker de derdebetalersregeling toe.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Dapson	1	0,9905

HOOFDSTUK V - EXCIPIENTIA EN ADJUVANTIA

De in dit hoofdstuk ingeschreven producten zijn nooit vergoedbaar als ze worden afgeleverd als dusdanig of onderling vermengd in andere bereidingen dan die welke zijn bedoeld in artikel 3, eerste lid, van dit besluit.

De bindmiddelen voor ouwels, crème, maagsapresistente omhulsels, gels, capsules, zalf, ovulen, pasta, te verdelen poeders en zetpillen mogen niet worden aangerekend bovenop de forfaits waarin is voorzien in artikel 22,2°, zelfs als in de hierna opgenomen lijst een prijs is opgegeven.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Aalbessensiroop natuurlijk	1	0,0170
	Aardappelzetmeel (100 g)	1	0,0288
	Aceton	1	0,0055
	Agar	1	0,2835
	Alginezuur	1	0,1593
	Aluminiumhydroxyde	1	0,0769
	Aluminiummagnesiumsilicaat (= Veegum)	1	0,1309
	Amandelolie, gezuiverde (50 g)	1	0,0144
	Amylacetaat	1	0,2077
	Anethol	1	0,0674
	Anionische hydrofiele creme TMF	1	0,0181
	Antiseptische oplossing	1	0,0033
	Arabische gom	1	0,1079
	Aroma bitter	1	1,3415
	Ascorbinezuur [Vitamine C is aangenomen a rato van maximum 1 g per schijf indien ze wordt aangewend als antioxydierend middel]	1	0,0706
	Aspartaan	1	1,8865
	Azijnzuur sterk	1	0,0090
	Bananenaroma	1	0,7428
	Beelerbasis met bewaarmiddelen	1	0,0173
	Bentoniet	1	0,0674
	Benzalkoniumchloride	1	0,5853
	Benzoëzuur	1	0,1087

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	Benzylalcohol	1	0,2388
	Bittere oranje epicap- en mesocarp, sterke tinctuur FORTIS	1	0,0700
	Bittere oranje epicap- en mesocarp, tinctuur	1	0,1041
	Bijenwas, witte	1	0,0672
	Boorzuur (poeder) [Enkel voor oftalmologisch gebruik]	1	0,0209
	Borax (250 g)	1	0,0241
	Butylhydroxytolueen	1	1,3979
	Caramelaroma	1	0,3036
	Carbomeergel TMF	1	0,0407
	Carbomeren (=Carbomeer 974P - Carbomeer 980)	1	0,2291
	Celluloseacetoftalaatoplossing	1	0,0916
	Cellulose (microkristallijn) en carmelosenatrium	1	0,1424
	Cetomacrogolwas, emulgerende (= Emulgade 1000 NI = Cera AO)	1	0,0658
	Cetostearylalcohol emulgerende type A (= Lanette N)	1	0,0581
	Cetostearylalcohol emulgerende type B (= Lanette SX)	1	0,0455
	Cetrimide	1	0,3063
	Cetylalcohol	1	0,0424
	Cetylstearylalcohol	1	0,0533
	Chloorbutanol hemihydraat	1	0,6254
	Chloorhexidinediacetaat	1	1,0710
	Chloorhexidinedigluconaatoplossing (20%)	1	0,0699
	Cineol (= Eucalyptol) [Enkel voor inwendig gebruik, behalve voor zetpillen]	1	0,0613
	Citroenvlugolie	1	0,3612
	Citroenzuur monohydraat (kristallen)	1	0,0259
	Citroenzuur monohydraat (poeder)	1	0,0132
	Citroenzuur watervrij	1	0,0153
	Citronellevlugolie	1	0,1184
	Collodium met ricinusolie	1	0,1110
	Decyloleaat (50g) (=Cetiol V)	1	0,0409
	Dimethylsfoxide	1	0,1062
	Dimeticon 100	1	0,7847
	Dimeticon 500	1	0,2388
	Dimeticon 1000	1	0,1436
	Dimeticon 5000	1	0,2525
	DL-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	1	0,6958
	Edeataatdinatrium	1	1,0723
	Enkelvoudige zalf [De prijs van de enkelvoudige zalf mag alleen worden aangerekend indien de zalf als zodanig is afgeleverd]	1	0,0199
	Ethanol 96 % (60 g) [Dit product mag slechts worden aangerekend tot een hoeveelheid van 10 g per module zonder rekening te houden met de ethanol vervat in de producten ingeschreven in hoofdstuk III of in de formules van de geldende uitgaven van de Belgische farmacopee, van de Europese farmacopee en van het Therapeutisch Magistral Formularium]]	1	0,0395
	Ethanol 96%, gedenatureerd	1	0,0033
	Ether (100 g)	1	0,0120
	Fosforuur sterk	1	0,2847
	Frambozensiroop natuurlijk	1	0,0215
	Fructose (25 g)	1	0,0508
	Gebufferde cetomacrogolcreme TMF	1	0,0192
	Geconserveerde suikersiroop	1	0,0056
	Gelatine	1	0,0896
	Glycerol (150 g)	1	0,0093
	Guar	1	0,0650
	Hamamelisbast, gedistilleerd water (600 g)	1	0,0782
	Hydroxypropylcellulose	1	0,4626
	Hypromellose	1	0,3342

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Isopropylalcohol	1	0,0070
	Isopropylmyristaat	1	0,0667
	Kaliumcarbonaat	1	0,0680
	Kaliumdiwaterstoffsfaat	1	0,1819
	Kaliummonowaterstoffsfaat	1	0,1668
	Kaliumnitraat	1	0,1545
	Kaliumsorbaat	1	0,3077
	Kalkwater	1	0,0112
	Kaneelbastvlugolie	1	1,0999
	Kaoliën (zwaar)	1	0,0277
	Klaproosbloem, vloeibaar extract	1	0,1504
	Koelzalf	1	0,0165
	Lactose watervrij	1	0,0119
	Lavendelvlugolie	1	0,1738
	Lecithine	1	0,7281
	Levertraanolie type A (100 g)	1	0,0138
	Linoleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 2125 CS)	1	0,2157
	Macrogol 400	1	0,0232
	Macrogol 4000	1	0,0250
	Macrogol 6 glycerolcaprylocapraat (= Softigen 767)	1	0,3925
	Macrogolcetostearyl ether (= Cetomacrogol 1000)	1	0,0683
	Macrogolglycerolcocoaten (50g) (= Cetiol HE)	1	0,1529
	Macrogolglycerolricinoleaat (= Cremophor EL 35)	1	0,3049
	Magnesiumcarbonaat	1	0,0476
	Magnesiumstearaat	1	0,0617
	Magnesiumtrisilicaat	1	0,0801
	Maïszetmeel (100 g)	1	0,0283
	Mannitol	1	0,0444
	Melkzuur	1	0,0714
	Methylcellulose	1	0,1487
	Methylparahydroxybenzoaat	1	0,3243
	Natriumalginaat	1	0,2078
	Natriumbenzoaat	1	0,0270
	Natriumcarmellose (= Copagel)	1	0,0694
	Natriumcitraat	1	0,0355
	Natriumcyclamaat	1	0,2328
	Natriumdiwaterstoffsfaatdihydraat	1	0,0685
	Natriumlaurylsultaat (kristallen) (= Texapon K12)	1	0,0787
	Natriumlaurylsultaat (poeder)	1	0,0730
	Natriummetabisulfiet	1	0,0836
	Natriummonowaterstoffsfaatdihydraat	1	0,0621
	Natrium-(S)-lactaatoplossing	1	0,0872
	Oleïnezuur	1	0,2844
	Oleïnezuur macrogolglyceriden (= Labrafil M 1944)	1	0,2380
	Oleyloleaat (= Cetiol) (50g)	1	0,1058
	Olijfolie, fijne	1	0,0275
	Paraffine vloeibare	1	0,0069
	Paraffine vloeibare licht	1	0,0235
	Pectine	1	0,5941
	Pepermuntvlugolie	1	0,3716
	Polysorbaat 20 (= Tween 20)	1	0,0683
	Polysorbaat 80 (= Tween 80)	1	0,0911
	Povidone [Enkel in oogdruppels]	1	0,2442
	Propyleenglycol	1	0,0085
	Propylparahydroxybenzoaat (= Propylparaben)	1	0,7030
	Riboflavine	1	0,1926
	Ricinusolie, fijne (100 g)	1	0,0143
	Rijstzetmeel (100 g)	1	0,0378
	Rozenwater, synthetisch (600 g)	1	0,0099

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	RRR-alfatocoferylwaterstofsuccinaat	1	0,6909
	Saccharinenatrium	1	0,2795
	Saccharose	1	0,0322
	Sesamolie, gezuiverde	1	0,0391
	Siliciumdioxide, colloïdaal, waterhoudend	1	0,3844
	Siliciumdioxide, colloïdaal, watervrij (=Aerosil)	1	0,2079
	Sorbinezuur	1	0,4143
	Sorbitansesquinoleaat (=Arlacel 83)	1	0,0719
	Sorbitol	1	0,0142
	Sorbitol vloeibaar niet-kristalliseerbaar	1	0,0081
	Squalane	1	0,2890
	Stearinezuur	1	0,0567
	Talk	1	0,0138
	Tarwezetmeel (100 g)	1	0,0237
	Titaandioxide	1	0,1226
	Tragacant (25 g)	1	0,3553
	Tricalciumfosfaat	1	0,0330
	Triethanolamine	1	0,0576
	Trometamol	1	0,5800
	Vanilline	1	0,5580
	Vaseline gele	1	0,0203
	Vaseline witte	1	0,0079
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Estarinum B	1	0,0259
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol E 85	1	0,0136
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 12	1	0,0136
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol H 15	1	0,0136
	Vaste halfsynthetische glyceriden, Adeps solidus Witepsol W 45	1	0,0212
	Verzadigde triglyceriden met middelmatige ketenlengte (=Mygliol 812)	1	0,0949
	Was van cetylesters (= Walschot)	1	0,1105
	Water gezuiverd	1	0,0016
	Waterhoudende vaseline met sorbitansesquioleaat TMF	1	0,0262
	Wijnsteenzuur	1	0,0994
	Wolvet	1	0,0296
	Wolvetalcoholenzalf	1	0,2890
	Wolvetalcoholenzalf, waterhoudend (= Paneucerine cum aqua)	-	-
	Xantaangom	1	0,3153
	Zinkstearaat	1	0,1294

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

HOOFDSTUK VI
MEDISCHE HULPMIDDELEN

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	Cambric:		
	windsel 3 cm (II x 3) ** Bde cambric L Cello 3cmx5m	STUK	0,2107
	windsel 5 cm (II x 3) ** Bde cambric L Cello 5cmx5m	STUK	0,3099
	windsel 7 cm (II x 3) ** Bde cambric L Cello 7cmx5m	STUK	0,4090
	windsel 10 cm (II x 3) ** Bde cambric L Cello 10cmx5m	STUK	0,5702
	Niet klevende adsorberende steriele compressen:		
	doos met minimum 5 compressen waarvan de totale oppervlakte minimum 625 cm ² bedraagt (I x 3) ** [De volgende merken beantwoorden aan deze beschrijving: DINAPAD: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm FIBROPAD: 25 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm MEOLIN: 25 compr. 5 x 5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm METALLINE cp.ster.: 10 compr. 8 x 10 cm STELLALINE 1 cp.ster.: 26 compr. 5 x 5 cm STELLALINE 3 cp.ster.: 12 compr. 7,5 x 7,5 cm STELLALINE 5 cp.ster.: 10 compr. 10 x 10 cm STELLALINE 6 cp.ster.: 5 compr. 10 x 20 cm. ZETUVIT E: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm	DOOS	3,6440
	Rek:		
	windsel 5 cm (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 5 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 5cmx4m TENSOCRÊPE 85gr 5cmx4m	STUK	0,6941
	windsel 7 cm (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 7 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 7cmx4m TENSOCRÊPE 85gr 7cmx4m	STUK	0,8676
	windsel 10 cm (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald] MPH Elastische crêpewindel 10 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 10cmx4m TENSOCRÊPE 85gr 10cmx4m	STUK	1,2147
	windsel 15 cm (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]. MPH Elastische crêpewindel 15 cm x 4 m	STUK	1,7491
	windsel 20 cm (I x 3) ** [Per geneesmiddelenvoorschrift wordt slechts één breedte terugbetaald]. MPH Elastische crêpewindel 20 cm x 4 m	STUK	2,2211
	Gaas:		
	windsel 4 cm (II x 3) ** LASTOTEL 4cmx4m	STUK	0,3223
	windsel 5 cm (II x 3) **	STUK	0,3223

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(**) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voorbovenstaande gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedings -basis
	MPH Elastische fixatiewindel 5 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 5cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 5cmx4m		
	windsel 6 cm (l x 3) ** LASTOTEL 6cmx4m	STUK	0,4214
	windsel 7 cm (l x 3) ** MPH Elastische fixatiewindel 7 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 7cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 7cmx4m	STUK	0,4214
	windsel 8 cm (l x 3) ** LASTOTEL 8cmx4m	STUK	0,5949
	windsel 10 cm (l x 3) ** LASTOTEL 10cmx4m MPH Elastische fixatiewindel 10 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 10cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 10cmx4m	STUK	0,5949
	steriel windsel geplooid 1 cm/5 m (l x 3) ** wiek ster. gaas 1cmx5m wiek 1cmx5m	DOOS	2,4789
	steriel windsel geplooid 2 cm/5 m (l x 3) ** wiek ster. gaas 2cmx5m wiek 2cmx5m	DOOS	2,5285
	steriel windsel geplooid 3 cm/5 m (l x 3) ** wiek ster. gaas 3cmx5m	DOOS	2,5781
	compressen (1 m x 3) ** M GAZE 17F Minigr. 90cmx1m	STUK	0,7933
	steriele oogcompressen, doos van 10 à 15 compr. (l x 3) ** Cp ster.opht. x12 STERILUX cp.ocul.56mmx70mm x 10	STUK	2,8508
	steriele compressen waarvan de totale oppervlakte niet meer bedraagt dan 1,2 m ² , ongeacht de individuele afmetingen van de compressen (l x 3) **. Per geneesmiddelenvoorschrift mogen verschillende formaten van compressen worden vergoed: DYNAPHAR 5x5x40 DYNAPHAR 7,5x7,5x20 DYNAPHAR 10x10x12 IPANSYL 1 (5x5 cm) x 40 IPANSYL 3 (7,5x7,5 cm) x 20 IPANSYL 5 (10x10 cm) x 12 MAIMED ster. compr. (5x5 cm) x 40 MAIMED ster. compr. (7,5x7,5 cm) x 20 MAIMED ster. compr. (10x10 cm) x 12 MPH compressen 40 x (5cm x 5 cm) MPH compressen 12 x (10 x 10 cm) MPH compressen 20 x (7,5 x 7,5 cm) MV CP. Ster.1 5x5x40 MV CP. Ster.3 7,5x7,5x20	STUK	2,2310

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(**) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept.

Teken	Naam	Hoeveelheid*	Vergoedingsbasis
	MV CP. Ster.5 10x10x12 Nep Compresse Stérile (5x5 cm) x 40 STELLA 1 CP. Ster. 5x5x40 STELLA 2 CP. Ster. 7,5x5x24 STELLA 3 CP. Ster. 7,5x7,5x20 STELLA 4 CP. Ster. 7,5x10x15 STELLA 5 CP. Ster. 10x10x12 STERIGAAS ster. compr. (5x5 cm) x 40 STERIGAAS ster. compr. (7,5x7,5 cm) x 20 STERIGAAS ster. compr. (10x10 cm) x 12 STERILUX ES1 5x5x40 STERILUX ES2 5x7,5x24 STERILUX ES3 7,5x7,5x20 STERILUX ES4 7,5x10x15 STERILUX ES5 10x10x12 STERILUX ES6 10x20x5 STERIPAD 5x5x40; 7,5x7,5x20; 10x10x12; 10x20x5 STERIPAD 3 + (7,5x7,5 cm) x 15 STERIPAD 5 + (10x10 cm) x 10 (TEXA 1 (5x5 cm) x 40 TEXA 3 (7,5x7,5 cm) x 20 TEXA 5 (10x10 cm) x12		

(*) Behoudens andere aanwijzingen is de hoeveelheid uitgedrukt in gram.

(**) De gegevens tussen haakjes bestaan uit de maximumhoeveelheid die per module of per recept mag terugbetaald worden en een vermenigvuldigingsfactor. Die factor is gelijk aan of groter dan 1 en beperkt het aantal modules dat per recept terugbetaalbaar is, in afwijking met de beperkingen die hierna bedoeld zijn. Het rekenkundig product van de voornoemde gegevens geeft de maximumhoeveelheid aan die vergoedbaar is per recept

CHAPITRE I
MATIERES PREMIERES

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Acétazolamide	1	0,3001
+	Acétylsalicylique (acide)	1	0,0368
	Acide trichloracétique	1	0,3438
	Allopurinol	1	0,6720
	Aluminium (chlorure d') hexahydraté	1	0,0899
	Alun	1	0,0479
	Amylocaïne (chlorhydrate d')	1	2,7857
	Apomorphine (chlorhydrate d')	1	82,2221
	Argent colloïdal pour usage externe	1	1,5603
	Argent (nitrate de)	1	2,3710
	Bacitracine	1	7,3926
	Baclofène	1	7,6396
	Benzocaïne	1	0,5373
	Benzyle (benzoate de)	1	0,0655
	Bêtaméthasone (dipropionate de)	1	29,9072
	Bêtaméthasone (valérate de)	1	20,3649
	Bismuth (sous-gallate de) [Uniquement en suppositoires ou pour usage externe]	1	0,2080
+	Caféine	1	0,0532
	Calcium (acetate de)	1	0,0710
	Calcium (carbonate de)	1	0,0172
	Calcium (carbonate de), léger	1	0,0263
	Calcium (carbonate de), très lourd	1	0,0080
	Calcium (citrate de)	1	0,0701
	Charbon activé	1	0,1541
	Chloroquine (phosphate de)	1	0,4902
	Chlorphénamine (maléate de)	1	0,9283
	Chlorpromazine (chlorhydrate de)	1	0,7193
	Chloroxazone	1	0,2594
	Clindamycine (chlorhydrate de) (3,26 g x 2) ** [Uniquement pour usage interne]	1	2,5077
	Clindamycine (phosphate de) (3,56 g x 2) ** [Uniquement pour usage interne]	1	7,8350
	Clioquinol	1	0,7170
	Clobetasol (propionate de)	1	30,3457
	Clobetasone (butyrate de)	1	70,0800
	Crotamiton	1	0,2866
	Cuivre (sulfate de) pentahydraté	1	0,0747
	Dexaméthasone	1	13,3688
	Dexaméthasone (acétate de)	1	24,9821
	Dexaméthasone (phosphate sodique de)	1	22,7815
	Diflucortolone (valérate de)	1	87,3422
	Dimenhydrinate	1	0,9311
	Diphenhydramine (chlorhydrate de)	1	0,1616
	Diprophylline	1	0,1603
	Disulfirame	1	0,3913
	Dithranol	1	4,7933
	Doxycycline (hyclate de) (1,15 g x 2) **	1	0,7353
	Doxycycline (monohydrate de) (1,04 g x 2) **	1	2,2988
	Econazole (nitrate de) [Solutions à usage externe: uniquement si elles ne contiennent aucune substance tensio-active]	1	1,5282
	Ergotamine (tartrate de)	1	23,1732
	Erythromycine (5 g x 2) **	1	0,4773

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(**)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récipé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récipé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récipé.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Fludrocortisone (acétate de)	1	79,4145
	Flufenamic acid [Uniquement remboursable pour les préparations réalisées conformément aux formules et protocoles du Formulaire Thérapeutique Magistral et uniquement pour usage externe - Max. 100 g par prescription]	1	0,4840
	Folique (acide)	1	0,7638
	Furosémide [Uniquement pour un dosage strictement inférieur à 40 mg par unité ou pour un dosage supérieur ou égal à 250 mg par dose de prise]	1	0,4368
	Glucose anhydre (250g)	1	0,0243
	Glucose monohydraté (250g)	1	0,0155
	Goudron de houille	1	0,0933
	Halopéridol	1	18,2278
	Hydralazine chlorhydrate	1	3,9293
	Hydrocortisone	1	3,6248
	Hydrocortisone (acétate d')	1	2,8182
	Ichtammol	1	0,2515
	Indométacine [Uniquement en collyres et en suppositoires (suppositoires: à toutes les doses s'il est incorporé dans une association avec d'autres produits remboursables ou s'il est prescrit séparément, à un autre dosage que celui des suppositoires sous forme de «spécialités pharmaceutiques »)]	1	0,4973
A	Isoniazide	1	0,2024
	Lévomenthol [Uniquement en préparations dermatologiques solides]	1	0,1664
	Lidocaïne	1	0,7459
	Lidocaïne (chlorhydrate de)	1	0,5481
	Lithium (carbonate de)	1	0,1664
	Medroxyprogesterone (acétate de)	1	27,3353
A	Metformine (chlorhydrate de) [Uniquement à condition que cette substance constitue le seul principe actif]	1	0,0776
	Méthadone (chlorhydrate de)	1	3,2861
	Méthylprednisolone	1	21,0642
	Métronidazole	1	0,2231
	Miconazole (nitrate de) [Non remboursable sous forme de crème, gel, onguent ou pâte si la préparation contient du zinc oxyde]	1	0,9398
	Minocycline (chlorhydrate de) (1,08 g x 2) **	1	5,9493
	Morphine (chlorhydrate de)	1	5,2113
	Néomycine (sulfate de)	1	0,7334
	Nystatine (non stérile)	1	1,7114
+	Paracétamol [Uniquement en suppositoires]	1	0,0666
+	Paracétamol cristaux	1	0,0293
	Penicillamine	1	2,0563
	Phénoxyméthylpénicilline potassique	1	3,8949
A	Phénytoïne	1	0,3805
A	Phénytoïne sodique	1	0,2977
	Pilocarpine (chlorhydrate de) [Uniquement en collyres et pour usage nasal]	1	11,6467
	Polymyxine B (sulfate de)	1	6,1960
	Potassium (chlorure de)	1	0,0332
	Potassium (iodure de)	1	0,0962
	Potassium (permanganate de)	1	0,0715
	Prednisolone	1	4,0173
	Prednisolone (acétate de)	1	25,6944
	Prednisolone (sodium phosphate de)	1	18,4167
	Prednisone [Uniquement pour usage interne]	1	5,5058
	Probénécide	1	0,9723
	Procaine (chlorhydrate de)	1	0,3925

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(**)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récipé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récipé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récipé.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Prométhazine (chlorhydrate de)	1	0,2862
	Propantheline (bromure de)	1	5,4191
	Propylthiouracile	1	2,3201
	Quinidine (sulfate de)	1	0,6805
	Quinine (chlorhydrate de)	1	0,9218
	Quinine (sulfate de)	1	0,2878
	Ranitidine (chlorhydrate de) [Uniquement sous forme liquide - max. 200 mL par prescription]	1	0,8643
	Résorcinol	1	0,1167
	Riboflavine [A raison de maximum un milligramme par gélule pour la préparation des flavogélules FN VI]	1	0,2275
	Salicylique (acide) (poudre)	1	0,0486
	Scopolamine (butylbromure de) (150 mg x 6) **	1	5,5907
	Sodium (bicarbonate de)	1	0,0083
+	Sodium (chlorure de)	1	0,0115
	Sodium (fluorure de)	1	0,4363
	Sodium (mono) phosphate dihydrate [Uniquement pour usage interne et à condition qu'il en soit le seul principe actif]	1	0,0685
	Sodium (propionate de)	1	0,2066
	Spironolactone	1	2,1138
	Sulpiride	1	0,2915
	Théophylline	1	0,1083
	Tosylchloramide sodique (= Chloramine)	1	0,0685
	Triamcinolone	1	11,5299
	Triamcinolone (acétonide de)	1	14,3747
	Triméthoprim	1	1,0603
	Undécylénique (acide)	1	0,8821
	Urée	1	0,0386
	Zinc (oxyde de)	1	0,0119
	Zinc (sulfate de) heptahydraté	1	0,0642
	Zinc (undécylénate de)	1	0,3622

CHAPITRE II PRODUITS PHYTOTHERAPEUTIQUES

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Aubépine (extrait sec de feuille et fleur d')	1	0,3808
	Aubépine (teinture d')	1	0,0955
	Ballote noire (teinture titrée de herbe de)	1	0,1174
	Belladonne (extrait sec titré de feuille de)	1	0,8215
	Belladonne (teinture titrée de feuille de)	1	0,1051
	Hamamélis (teinture de)	1	0,1198
	Passiflore (extrait sec de)	1	0,3178
	Passiflore (teinture de)	1	0,1142
	Teinture d'arnica	1	0,1208
	Valériane (extrait hydroalcoolique sec de)	1	0,2632
	Valériane (teinture de)	1	0,1068

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(**)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récipé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récipé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récipé.

CHAPITRE III
PREPARATIONS, COMPOSITIONS, FORMES PHARMACEUTIQUES PREFABRIQUEES
OU PRETARIFEES ENREGISTREES.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Burow (solution de) (= acétotartrate aluminique (solution d'))	1	0,0266
	Coaltar saponiné	1	0,0875
	Eau (600 g): Dalibour	1	0,0226
	Onguents: zinc (oxyde de)	1	0,0248
	Pâtes: de Lassar	1	0,0228
	Pâtes: zinc (oxyde de)	1	0,0222
	Solution: d'alcool iodé (50 g)	1	0,0302
	Ampoules simples:		
G	Adrénaline (tartrate de) 1 mg (X) a) Si la solution prescrite contient une quantité d'adrénaline inférieure ou égale à 10 mg, il y a lieu de tarifer le nombre minimum d'ampoules nécessaires pour exécuter la prescription. Si la quantité est supérieure à 10 mg: voir adrénaline tartrate (chap. I.). b) Le dosage des ampoules est exprimé en adrénaline base]	PIECE	0,4090
G	Apomorphine (chlorhydrate d') 5 mg (X)	PIECE	1,1403
G	Apomorphine (chlorhydrate d') 10 mg (X)	PIECE	1,4130
G	Atropine (sulfate d') 0,25 mg (X)	PIECE	0,3223
G	Atropine (sulfate d') 0,50 mg (X)	PIECE	0,3471
G	Atropine (sulfate d') 1 mg (X)	PIECE	0,3594
G	Bleu de méthylène 10 mg (X)	PIECE	0,4462
G	Calcium (chlorure de) 10 ml/1 g (X)	PIECE	0,6445
G	Calcium (gluconate de) 10 ml/1 g (X)	PIECE	0,5702
G	Diprophylline 3 ml/300 mg (X)	PIECE	0,4710
G	Eau pour injection 2 ml (X)	PIECE	0,2851
G	Eau pour injection 5 ml (X)	PIECE	0,3471
G	Eau pour injection 10 ml (X)	PIECE	0,3718
G	Eau pour injection 20 ml (X)	PIECE	0,6197
G	Glucose en eau distillée 5 ml 5 à 10% (X)	PIECE	0,3347
G	Glucose en eau distillée 10 ml 5 à 10% (X)	PIECE	0,4462
G	Glucose en eau distillée 20 ml 5 à 10% (X)	PIECE	0,4586
G	Glucose solution hypertonique 10 ml 20 à 30% (X)	PIECE	0,6445
G	Glucose solution hypertonique 20 ml 20 à 30% (X)	PIECE	0,7933
G	Glucose solution hypertonique 10 ml 50% (X)	PIECE	0,8428
G	Glucose solution hypertonique 20 ml 50% (X)	PIECE	0,8676
G	Histamine (chlorhydrate de) 1 mg (X)	PIECE	0,3842
G	Magnésium (sulfate de) 10 ml/1 g (X)	PIECE	0,5702
G	Magnésium (sulfate de) 10 ml/3 g (X)	PIECE	0,7437
G	Magnésium (thiosulfate de) 10 ml/1 g (X)	PIECE	0,9916
G	Morphine (chlorhydrate de) 10 mg (X)	PIECE	0,3966
G	Morphine (chlorhydrate de) 20 mg (X)	PIECE	0,4214
G	Morphine (chlorhydrate de) 30 mg (X)	PIECE	0,6445
G	Oestradiol (monobenzoate de) 5 mg (III)	PIECE	0,6941
G	Oestradiol (monobenzoate de) 2 ml/10 mg (III)	PIECE	0,4338
G	Papavérine (chlorhydrate de) 40 mg (X)	PIECE	0,2603
G	Papavérine (chlorhydrate de) 3 ml/100 mg (X)	PIECE	0,3223
G	Péthidine (chlorhydrate de) 2 ml/100 mg (X)	PIECE	0,8180
G	Potassium (chlorure de) 10 ml/1 g (X)	PIECE	0,6693
G	Procaïne (chlorhydrate de) 1 ml/20 mg (X)	PIECE	0,3718
G	Procaïne (chlorhydrate de) 2 ml/20 mg (X)	PIECE	0,3966
G	Procaïne (chlorhydrate de) 2 ml/40 mg (X)	PIECE	0,4090
G	Procaïne (chlorhydrate de) 5 ml/50 mg (X)	PIECE	0,4214
G	Procaïne (chlorhydrate de) 2 ml/100 mg (X)	PIECE	0,4338
G	Procaïne (chlorhydrate de) 5 ml/100 mg (X)	PIECE	0,4338

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(**)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récipé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récipé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récipé.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
G	Procaïne (chlorhydrate de) 10 ml/100 mg (X)	PIECE	0,4586
G	Procaïne (chlorhydrate de) 10 ml/200 mg (X)	PIECE	0,5702
G	Progesterone 2 ml/25 mg (III)	PIECE	1,0659
G	Progesterone 3 ml/50 mg (III)	PIECE	1,1899
G	Scopolamine (bromhydrate de) 0,25 mg (X)	PIECE	0,7437
G	Sodium (chlorure de) (amp.) 10 ml à 20% (X)	PIECE	0,5206
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 1 ml 0,9 à 10% (X)	PIECE	0,2603
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 2 ml 0,9 à 10% (X)	PIECE	0,2727
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 5 ml 0,9 à 10% (X)	PIECE	0,3223
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 10 ml 0,9 à 10% (X)	PIECE	0,4710
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 20 ml 0,9 à 10% (X)	PIECE	0,6693
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 50 ml 0,9 à 10% (II)	PIECE	1,9336
G	Sodium (chlorure de) (amp. ou vial) 100 ml 0,9 à 10% (II)	PIECE	2,1319
G	Sodium (citrate de) 50 mg (X)	PIECE	0,8924
G	Testostérone (propionate de) 25 mg (III)	PIECE	0,3842
G	Testostérone (propionate de) 50 mg (III)	PIECE	0,4090
G	Testostérone (propionate de) 2 ml/100 mg (III)	PIECE	1,1403
Ampoules composées:			
G	Morphine (chlorhydrate de) + atropine sulf. 10 mg + 0,25 mg (X)	PIECE	0,4958
G	Morphine (chlorhydrate de) + atropine sulf. 20 mg + 0,25 mg (X)	PIECE	0,5454

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

(**)Les données entre parenthèses sont constituées d'une quantité maximale remboursable par module ou récipé et d'un facteur de multiplication. Ce facteur est égal ou supérieur à 1 et limite le nombre de modules remboursables par récipé, par dérogation aux limitations visées ci-après. Le produit arithmétique des données précitées constitue la quantité maximale remboursable par récipé.

CHAPITRE IV

CONDITIONS DE REMBOURSEMENT DES PREPARATIONS MAGISTRALES REMBOURSABLES
APRES ATTESTATION DU MEDECIN CONSEIL

§ 1. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter l'épilepsie.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Amfétamine (sulfate d')	1	5,1948
A	Chloral (hydrate de) [Uniquement sous forme rectale]	1	0,1790
A	Dexamfétamine (sulfate de)	1	6,0598
A	Phénobarbital	1	0,1715
A	Phénobarbital sodique	1	0,5110

§ 2. supprimé

§ 3. supprimé

§ 4. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter des algies chroniques, seules ou associées entre elles.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Acétylsalicylique (acide)	1	0,0368
	Caféine	1	0,0532
	Codéine	1	3,7134
	Codéine (phosphate de) hémihydrate	1	3,4491
	Dextropropoxyphène (chlorhydrate de)	1	1,6136
	Paracétamol [Uniquement en suppositoires]	1	0,0666
	Paracétamol (cristaux)	1	0,0293

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

§ 5. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour traiter de cystinose.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Cystéamine (phosphate sodique de) tétrahydraté	1	11,3462
	Indometacine	1	0,4973

§ 6. supprimé

§ 7. supprimé

§ 8. supprimé

§ 9. a) Les acides aminés suivants ne sont remboursables que s'ils sont incorporés dans une préparation qui est utilisée pour traiter des maladies métaboliques héréditaires susceptibles d'entraîner un handicap que ces préparations peuvent prévenir ou traiter.

Au mélange d'acides aminés peuvent être adjoints des vitamines et/ou des minéraux.

Les maladies métaboliques héréditaires visées à l'alinéa premier sont les suivantes: acidémie mét-hylmalonique, acidémie propionique, acidurie isovalérique, histidinémie, homocystinurie, hyperammoniémie, hyperlysinémie, hyperméthioninémie, leucinose, phénylcétourie et thyrosinémie.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Acides aminés:		
	Arginine	1	0,2702
	Aspartique (acide)	1	0,6841
	Cystine	1	0,1753
	DL Méthionine	1	0,1353
	Glutamine	1	0,2382
	Isoleucine	1	0,6660
	Leucine	1	0,2441
	Lysine (chlorhydrate de)	1	0,2610
	Méthionine	1	0,3936
	Ornithine (chlorhydrate d')	1	0,7423
	Phénylalanine	1	0,3797
	Thrénanine	1	0,5822
	Tryptophane	1	0,6475
	Tyrosine	1	0,5140
	Valine	1	0,5841

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Vitamines et/ou minéraux mélangés aux acides aminés susvisés:		
	Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	1	0,0706
	Calcium (pantothenate de) (= Vitamine B5)	1	0,1923
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	1	41,5242
	DL-alfa-tocophéryle (hydrogénosuccinate de)	1	0,6958
	Magnésium (sulfate de) heptahydraté	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP)	1	0,0720
	Pyridoxine (chloryhydrate de) (= Vitamine B6)	1	0,1598
	Riboflavine (= Vitamine B2)	1	0,2275
	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	1	0,6909
	Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	1	0,1802

- b) Les matières premières suivantes, seules ou en mélange entre elles, ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation sous forme des cachets, capsules ou poudres à divisor qui sont utilisées pour le traitement des affections mentionnées au § 9 a) ou pour traiter la lactacidose congénitale sévère.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Vitamines et/ou minéraux:		
	Ascorbique (acide) (= Vitamine C)	1	0,0706
	Calcium (pantothenate de) (= Vitamine B5)	1	0,1923
	Cyanocobalamine (= Vitamine B12)	1	41,5242
	DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	1	0,6958
	Magnésium (sulfate de) heptahydraté	1	0,0286
	Nicotinamide (= Vitamine PP)	1	0,0720
	Pyridoxine (chorhydrate de) (= Vitamine B6)	1	0,1598
	Riboflavine (= Vitamine B2)	1	0,2275
	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) (= Vitamine E)	1	0,6909
	Thiamine (chlorhydrate de) (= Vitamine B1)	1	0,1802

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.
L'autorisation est limitée à un maximum de 365 unités par an.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

§ 10. supprimé

§ 11. supprimé

§ 12. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour traiter une déficience congénitale en biotidinase.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Ce diagnostic est déterminé par un centre de génétique humaine reconnu.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Biotine	1	36,9757

- § 13. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour le traitement symptomatique des nausées et vomissements à caractère aigu ou subaigu survenant lors de la radiothérapie ou de la chimiothérapie réalisée au moyen de certaines spécialités admises en vertu des critères A-23 à A-28 de l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions concernant l'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Les pièces justificatives doivent être tenues par le médecin traitant à la disposition du médecin-conseil.
Le pharmacien remet au bénéficiaire le formulaire "paiement au comptant" dûment complété.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Métoclopramide (chlorhydrate de) [Uniquement en solutions à usage interne]	1	1,1551

- § 14. Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée pour le traitement d'acidémies lactiques congénitales sévères.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Alphatocophéryle (concentrat d'acétate d'), forme pulvérulente	1	0,3152
	Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse)	1	0,3380

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

- § 15. a) Les matières premières suivantes ne sont remboursables que si elles sont incorporées dans une préparation qui est utilisée comme adjuvant lors de traitements radiothérapeutiques de la tête et du cou.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic.
Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Pilocarpine (chlorhydrate de)	1	11,6467

- b) La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans le syndrome de Sjögren.

Le médecin spécialiste en rhumatologie ou en ophtalmologie établit un rapport motivé comportant des données obligatoires relatives à des critères médicaux qui confirment le diagnostic.

Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin spécialiste en rhumatologie ou en ophtalmologie.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Pilocarpine (chorhydrate de)	1	11,6467

- § 16. Supprimé

- § 17. a) La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans une des situations suivantes:

1° s'il est démontré par un test de sensibilité que le germe n'est sensible qu'à cet antibiotique;

2° si elle est destinée au traitement de la brucellose, cliniquement évolutive et sérologiquement démontrée, en association avec des tétracyclines. Cette condition d'association aux tétracyclines ne s'applique toutefois pas aux enfants jusque et y compris l'âge de 7 ans et aux femmes enceintes;

3° dans le cadre de la prophylaxie des infections à méningocoques;

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

4° dans le cadre du traitement d'une septicémie grave et s'il est démontré par un test de sensibilité que le germe n'est sensible qu'à cet antibiotique;

5° dans le cadre du traitement des infections ostéo-articulaires avec matériel étranger, pour autant que les trois conditions suivantes soient remplies simultanément chez le bénéficiaire concerné:

- Première condition: diagnostic établi sur base d'au moins un critère rempli dans deux des trois catégories d'arguments suivantes:

- Critères d'arguments cliniques en regard du site opéré: douleur, ou rougeur, ou chaleur, ou écoulement purulent;
- Critères d'arguments biologiques, pour autant que l'intervention chirurgicale date d'au moins 10 jours, avec copie des résultats biologiques jointe à la demande, soit $CRP > 0,5 \text{ mg}/100 \text{ mL}$ (si chirurgie > 1 mois et toute autre explication à sa majoration raisonnablement exclue), soit $CRP > 2 \text{ mg}/100 \text{ mL}$ (si chirurgie > 10 jours et < 1 mois), soit $VS > 30 \text{ mm/h}$ (si chirurgie > 1 mois et toute cause classique de majoration étant absente);
- Critères d'arguments radiologiques, avec copie du protocole jointe à la demande: soit des signes de descellements /ostéite sur Rx standard, soit une collection liquidienne /ABCès en regard / au contact du matériel (échographie, CT scanner ou RMN), soit une scintigraphie pathologique ($Tc 99 \text{ m}$ ou globules blancs marqués à l' $In111$) > 9 mois après la chirurgie.

- Deuxième condition, avec copie des résultats jointe à la demande: soit le germe pathogène concerné a été isolé sur au moins 1 prélèvement profond (ponction sous échographie et / ou lors du débridement chirurgical), soit le même pathogène isolé sur > 3 prélèvements réalisés à des temps différents et provenant de la fistule suintant à la peau.

- Troisième condition: présence d'un antibiogramme complet, avec copie jointe à la demande, attestant bien la sensibilité, du germe pathogène concerné, à la rifampicine et à l'autre antibiotique qui sera associé à la rifampicine (oxacilline, clindamycine, fluoroquinolone, co-trimoxazole, tétracycline, glycopeptide, acide fucidique, fosfomycine).

Dans le cadre du traitement des infections ostéo-articulaires avec matériel étranger, le remboursement est accordé sur base d'un rapport circonstancié d'un médecin spécialiste en chirurgie ou en médecine interne, qui mentionne notamment la période et la posologie à respecter, qui démontre que les trois conditions mentionnées ci-dessus sont remplies simultanément chez le bénéficiaire concerné, et qui joint à sa demande, le cas échéant, les éléments de preuve éventuels visés ci-dessus.

Sur base d'un rapport circonstancié mentionnant notamment la période et la posologie à respecter, établi par le médecin traitant pour les situations visées sous 1° à 4° ci-dessus, ou sur base des éléments nécessaires mentionnés à l'alinéa précédent pour la situation visée sous 5° ci-dessus, le médecin conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté, et dont la période est limitée en fonction des éléments justifiés par le médecin demandeur.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Rifampicine	1	1,1605

§ 17. b) La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans une des situations suivantes:

- Tuberculose, à l'exception des cas isolés de virage du test spécifique d'intradermoréaction;
- Infection à *Mycobacterium avium* complex, à l'exception des cas isolés de virage du test spécifique d'intradermoréaction;

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

- Infection à *Mycobacterium kansasii*, à l'exception des cas isolés de virage du test spécifique d'intradermoréaction;
- Maladie de Hansen.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Rifampicine	1	1,1605

§ 18. a) La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans des cas d'infections à herpès simplex:

- traitement de l'herpès génital récidivant (c-à-d. lorsque 6 récidives et davantage ont été constatées dans une période de 12 mois) démontré par la mise en évidence de HSV1 ou HSV2 dans les lésions cutanéomuqueuses. La preuve diagnostique par prélèvement ne doit être établie qu'une seule fois, soit lors de la primo-infection, soit lors d'une des récidives;
- traitement de l'herpès simplex récidivant (c-à-d. lorsque 6 récidives et davantage ont été constatées dans une période de 12 mois) avec érythème exsudatif multiforme, herpès simplex démontré par la mise en évidence de HSV1 ou HSV2 dans les lésions cutanéomuqueuses. La preuve diagnostique par prélèvement ne doit être établie qu'une seule fois, soit lors de la primo-infection, soit lors d'une des récidives;
- traitement de l'herpès simplex chez des patients immunodéprimés dont le traitement a débuté par la voie intraveineuse;
- prophylaxie des infections à herpès simplex en cas d'immunodépression sévère induite par suite d'affections hématologiques, de chimiothérapie ou de transplantation, pendant une durée de 2 mois;
- traitement de l'uvéite induite par l'herpès simplex;
- prophylaxie des infections à herpès simplex récidivant durant les 6 premiers mois suivant une kérato-plastie pénétrante, effectuée après une kératite d'origine herpétique.

Le médecin généraliste ou le médecin spécialiste établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil. Ce rapport précise la durée probable du traitement avec la posologie prescrite et fait référence à la mise en évidence du virus au laboratoire passée ou présente, positive pour HSV1 ou HSV2.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe II du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à la fois par la période attestée ou précisée dans la réglementation et la posologie justifiée.

Si le traitement doit être poursuivi, le médecin généraliste ou le médecin spécialiste doit en étayer la nécessité par un nouveau rapport établi à la fin de la durée fixée initialement ou, en cas de prophylaxie, à l'expiration de la période de 2 mois.

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Le remboursement simultané de cette préparation et de la spécialité pharmaceutique ISOPRINOSINE, qui aurait été accordé dans le cadre des affections herpétiques, n'est jamais autorisé.

b) La matière première n'est remboursable que si elle est incorporée dans une suspension orale, capsule ou cachet qui est utilisé en cas d'infections à herpès zoster:

- traitement du zona ophtalmique;
- traitement de l'atteinte zostérienne du nerf acoustique avec paralysie faciale;
- traitement des infections à herpès zoster chez les patients atteints d'une immunodépression sévère induite par suite d'affections hématologiques, de chimiothérapie ou de transplantation.

Le remboursement peut être accordé sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant ait indiqué sur l'ordonnance «tiers payant applicable».

Dans ce cas, le médecin traitant doit tenir à la disposition du médecin-conseil de l'organisme assureur, les éléments prouvant que le patient se trouvait dans la situation susvisée au moment de la prescription.

Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Aciclovir	1	0,8443

§ 19. Les préparations suivantes ne sont remboursables que si elles sont utilisées pour traiter la mucoviscidose.

Le médecin traitant établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin-conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Seules les délivrances maximales (60 gélules ou 9 g de liquide par prescription et par vitamine) sont remboursables.

Toutes les vitamines peuvent être prescrites ensemble ou séparément.

En été, le prescripteur peut écrire sur le formulaire de prescription "sine vitamine D3".

La tarification se fait sur base des quantités prescrites.

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Vitamine A: Vitamine A synthétique (concentrat de) solubilisat/emulsion (= Retinol palmitate hydrosoluble)	100.000 UI	0,8479
A	et/ou vitamine D3: Cholécalciférol	1	39,7118
A	et/ou vitamine E: Alphatocophéryle (concentrate d'acétate d'), forme pulvérulente (CERTA) DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de) Tout-rac-alphatocophéryle (acétate de) (huileuse)	1 1 1 1	0,3152 0,6958 0,6909 0,3380
A	et/ou vitamine K3: Ménadione sodium bisulfite	1	2,5962

§ 20. La matière première suivante n'est remboursable que:

- a) si elle est incorporée dans une préparation sous forme de suspension pour être utilisée chez des enfants de plus de deux ans et de moins de 18 ans, dans le cadre d'un traitement d'un reflux gastro-oesophagien sévère réfractaire aux autres mesures thérapeutiques.

En outre, la prescription donnant lieu au remboursement doit être faite conformément aux conditions suivantes:

1. Le médecin prescripteur tient compte

- 1.1. d'une posologie remboursable de:
 - 1.1.1. Maximum 1mg/kg une fois par jour pour les enfants dont le poids est inférieur à 10kg;
 - 1.1.2. Maximum 10mg une fois par jour pour les enfants dont le poids est ≥ 10 kg et ≤ 20 kg;
 - 1.1.3. Maximum 20mg une fois par jour pour les enfants dont le poids est > 20 kg.
- 1.2. d'une durée maximum du traitement remboursable qui ne peut pas dépasser 12 semaines;
- 1.3. du non remboursement de cette préparation simultanément avec celui d'une spécialité admise sous les critères B-45, B-47, B-48, B-49, B-242, B-273, C-30, ou C-31.

2. La quantité maximum de suspension remboursable tiendra compte de la posologie journalière visée au point 1.1. et de la durée du traitement visée au point 1.2.

Le médecin spécialiste en pédiatrie ou en gastro-entérologie établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il mentionne la motivation du recours à la préparation magistrale chez le bénéficiaire concerné en confirmant qu'il n'y a aucune spécialité liquide utilisable pour administration orale ou que le patient est hypersensible à un des composants de la spécialité existante.

Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 semaines maximum.

Le renouvellement, par période de maximum 12 semaines, d'une autorisation pour cette préparation n'est possible qu'après chaque fois un arrêt du traitement d'au moins 3 mois, et pour autant que le médecin spécialiste en pédiatrie ou gastro-entérologie fournisse chaque fois une demande motivée auprès du médecin-conseil.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Oméprazole	1	13,0762

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

- b) Chez les patients polyhandicapés sévères et/ou chez les patients qui ont subi une gastrostomie, la matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation liquide selon la formulation reprise dans le Formulaire Thérapeutique Magistral, pour le traitement d'une des affections suivantes:

- 1° Reflux gastro-oesophagien et oesophagite de reflux;
- 2° Ulcération(s) gastrointestinale(s) dues aux anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques pour de telles ulcérations;
- 3° Ulcères gastroduodénaux et éradication d'Helicobacter Pylori;
- 4° Syndrome de Zollinger-Ellison.

Le médecin traitant introduit une demande de remboursement auprès du médecin conseil sur la base d'un rapport motivé du médecin spécialiste en pédiatrie ou gastro-entérologie qui confirme le diagnostic.

Le médecin traitant doit mentionner la motivation du recours à la préparation magistrale chez le bénéficiaire concerné en confirmant qu'il n'y a aucune spécialité liquide utilisable disponible pour administration orale ou que le patient est hypersensible à un des composants de la spécialité existante.

Sur la base de ce rapport et de la motivation jointe pour l'usage de la préparation magistrale, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire une autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité s'élève à 12 mois.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois sur demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire présente l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers-payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Oméprazole	1	13,0762

- § 21. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation réalisée sous forme de gélules et utilisée chez des patients dialysés.

Le remboursement peut être accordé sans que le médecin-conseil doive l'autoriser pour autant que le médecin traitant ait indiqué sur l'ordonnance «tiers payant applicable».

Dans ce cas, le médecin traitant doit tenir à la disposition du médecin-conseil de l'organisme assureur, les éléments prouvant que le bénéficiaire se trouvait dans la situation susvisée au moment de la prescription.

Dans ces conditions, le pharmacien est habilité à appliquer le tiers payant.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Sodium (chlorure de)	1	0,0115

- § 22. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée dans le traitement du «MELAS-syndrome» (Mitochondrial myopathy, encephalopathy, lactic acidosis, and strokelike episodes):

Le médecin spécialiste en pédiatrie ou en neurologie établit un rapport motivé qui confirme le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à 12 mois maximum.

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

L'autorisation peut être prolongée pour de nouvelles périodes de 12 mois maximum à la demande motivée du médecin traitant.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Le pharmacien mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre de l'autorisation. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant.

L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
A	Arginine	1	0,2702

§ 23. La matière première suivante n'est remboursable que si elle est incorporée dans une préparation qui est utilisée pour:

- le traitement de la maladie de Hansen;
- la dermatite herpétiforme;
- lupus érythémateux systémique avec plaques arrondies et efflorescences sur la peau ainsi que des membranes muqueuses;
- panniculite de déficience en alpha 1 antitrypsine.

La posologie remboursable est limitée à un maximum de 200 mg par jour, qui ne doit être utilisée que pour les cas exceptionnels. Le médecin spécialiste responsable du traitement établit un rapport mentionnant les éléments qui permettent de confirmer le diagnostic. Il envoie ce rapport au médecin conseil. Ce rapport précise la durée probable du traitement ainsi que la posologie prescrite, qui doit être établie en envisageant une éventuelle déficience en G6PD (Glucose-6-Phosphate déshydrogénase) du bénéficiaire.

Sur base de ce rapport, le médecin-conseil délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé à l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est limitée à la fois par la période attestée mais ne peut jamais dépasser une période maximum d'autorisation de 12 mois.

Si le traitement doit être poursuivi, cette autorisation peut être renouvelée si le médecin généraliste ou le médecin spécialiste démontre la nécessité par un nouveau rapport établi à la fin de la durée fixée initialement.

Le bénéficiaire remet l'autorisation au pharmacien qui délivre. Celui-ci mentionne sur la prescription de médicaments le numéro d'ordre qui y figure. Le pharmacien qui délivre est autorisé à appliquer le régime du tiers payant. L'autorisation reste en la possession du bénéficiaire.

Dans ces conditions, le pharmacien est habilité à appliquer le tiers payant.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Dapsone	1	0,9905

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

CHAPITRE V
EXCIPIENTS ET ADJUVANTS

Les produits inscrits dans ce chapitre ne sont jamais remboursables lorsqu'ils sont délivrés tels quels ou en mélange entre eux dans des préparations autres que celles prévues à l'article 3, premier alinéa du présent arrêté.

Les excipients pour cachets, crème, enrobage gastrorésistant, gel, capsules, onguent, ovules, pâte, poudres à divisor et suppositoires ne peuvent pas être portés en compte en plus des forfaits prévus à l'article 22, 2° même si un prix est indiqué dans la liste ci-dessous.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Acétique glacial (acide)	1	0,0090
	Acétone	1	0,0055
	Agar	1	0,2835
	Alginique (acide)	1	0,1593
	Aluminium (hydroxyde d')	1	0,0769
	Aluminium (silicate d') et de magnésium (= Veegum)	1	0,1309
	Amande (huile d') raffinée (50 g)	1	0,0144
	Amidon de blé (100 g)	1	0,0237
	Amidon de maïs (100 g)	1	0,0283
	Amidon de pomme de terre (100 g)	1	0,0288
	Amidon de riz (100 g)	1	0,0378
	Amyle (acétate d')	1	0,2077
	Anéthol	1	0,0674
	Arôme amer	1	1,3415
	Arôme de banane	1	0,7428
	Arôme de caramel	1	0,3036
	Ascorbique (acide) [La vitamine C est admise à raison d'un gramme maximum par tranche, si elle est utilisée comme anti-oxydant]	1	0,0706
	Aspartame	1	1,8865
	Base de Beeler avec agents conservateurs	1	0,0173
	Bentonite	1	0,0674
	Benzalkonium (chlorure de)	1	0,5853
	Benzoïque (acide)	1	0,1087
	Benzyllique (alcool)	1	0,2388
	Borax (250 g)	1	0,0241
	Borique (acide) (poudre) [Uniquement pour usage ophtalmique]	1	0,0209
	Butylhydroxytoluène	1	1,3979
	Cannelle dite de Ceylan (huile essentielle de)	1	1,0999
	Carbamères (= Carbomère 974P = Carbomère 980)	1	0,2291
	Carmellose sodique (= Copagel)	1	0,0694
	Cellulose microcristalline et carmellose sodique	1	0,1424
	Cellulose (solution d'acétate phtalate de)	1	0,0916
	Cétostéarylque (alcool)	1	0,0533
	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type A (= Lanette N)	1	0,0581
	Cétostéarylque (alcool) émulsifiant type B (= Lanette SX)	1	0,0455
	Cétramide	1	0,3063
	Cétylique (alcool)	1	0,0424
	Chlorhexidine (diacétate de)	1	1,0710
	Chlorhexidine (solution de digluconate de) (20%)	1	0,0699
	Chlorobutanol hémihydrate	1	0,6254
	Cineole (= Eucalyptol) [Uniquement pour usage interne, sauf en suppositoires]	1	0,0613
	Cire au cétomacrogol, emulsifiante (= Emulgade 1000 NI = cera AO)	1	0,0658
	Cires d'abeille blanche	1	0,0672
	Cires d'esters cétylique (= Blanc de baleine)	1	0,1105
	Citrique (acide) anhydre	1	0,0153
	Citrique (acide) monohydraté (cristaux)	1	0,0259

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Citrique (acide) monohydraté (poudre)	1	0,0132
	Citron (huile essentielle de)	1	0,3612
	Citronnelle (huile essentielle de)	1	0,1184
	Cold cream	1	0,0165
	Collodion élastique	1	0,1110
	Coquelicot (extrait fluide de fleur de)	1	0,1504
	Crème au cétomacrogol tamponnée FTM	1	0,0181
	Crème hydrophile anionique FTM	1	0,0181
	Décyle (oléate de) (50g) (= Cétol V)	1	0,0409
	Diméthylsuroxyde	1	0,1062
	Dimeticone 100	1	0,7847
	Dimeticone 500	1	0,2388
	Dimeticone 1000	1	0,1436
	Dimeticone 5000	1	0,2525
	DL-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	1	0,6958
	Eau de chaux	1	0,0112
	Eau purifiée	1	0,0016
	Edétate disodique	1	1,0723
	Ethanol à 96 % (60 g) [Ce produit ne peut être porté en compte qu'à concurrence de 10 g par module, compte non tenu de l'éthanol contenu dans les produits inscrits au chapitre III ou dans les formules des éditions en vigueur de la Pharmacopée belge, de la pharmacopée européenne et du Formulaire thérapeutique magistral]	1	0,0395
	Ethanol à 96%, dénaturé	1	0,0033
	Ether (100 g)	1	0,0120
	Foie de morue (huile de) type A (100 g)	1	0,0138
	Fructose (25 g)	1	0,0508
	Gélatine	1	0,0896
	Gel de carbomère FTM	1	0,0407
	Glycérides hémi-synthétiques solides , Estarinum B	1	0,0259
	Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol E85	1	0,0136
	Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol H12	1	0,0136
	Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol H15	1	0,0136
	Glycérides hémi-synthétiques solides, Witepsol W45	1	0,0212
	Glycérol (150 g)	1	0,0093
	Gomme adragante (25 g)	1	0,3553
	Gomme arabique	1	0,1079
	Gomme xanthane	1	0,3153
	Graisse de laine	1	0,0296
	Guar	1	0,0650
	Hamamelidis (eau distillée d'ecorce d') (600 g)	1	0,0782
	Hydroxypropylcellulose	1	0,4626
	Hypromellose	1	0,3342
	Isopropyle (myristate d')	1	0,0667
	Isopropylique (alcool)	1	0,0070
	Kaolin (lourd)	1	0,0277
	Lactique (acide)	1	0,0714
	Lactose anhydre	1	0,0119
	Lavande (huile essentielle de)	1	0,1738
	Lécithine	1	0,7281
	Macrogol 400	1	0,0232
	Macrogol 4000	1	0,0250
	Macrogol 6 glycérol (caprylocaprate de) (= Softigen 767)	1	0,3925
	Macrogol (éther cétostéarylque de) (= Cétomacrogol 1000)	1	0,0683
	Macrogolglycérides linoléiques (= Labrafil M 2125 CS)	1	0,2157
	Macrogolglycérides oléiques (= Labrafil M 1944)	1	0,2380
	Macrogolglycérol (cocoates de) (50g) (= Cétol HE)	1	0,1529
	Macrogolglycérol (ricinoléate de) (= Cremophor EL 35)	1	0,3049
	Magnésium (carbonate de)	1	0,0476

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Magnésium (stéarate de)	1	0,0617
	Magnésium (trisilicate de)	1	0,0801
	Mannitol	1	0,0444
	Menthe poivrée (huile essentielle de)	1	0,3716
	Méthylcellulose	1	0,1487
	Méthyle (parahydroxybenzoate de)	1	0,3243
	Oléique (acide)	1	0,2844
	Oleyl (oléate de) (50g) (= Cetiol)	1	0,1058
	Olive (huile de) vierge	1	0,0275
	Onguent aux alcools de laine	1	0,2890
	Onguent aux alcools de laine hydraté (= Paneucerine cum aqua)	-	-
	Onguent simple [Le prix de l'onguent simple ne peut être porté en compte que si celui-ci est délivré tel quel]	1	0,0199
	Orange amère (teinture d'épicarpe et de mesocarpe d')	1	0,1041
	Orange amère (teinture forte d'épicarpe et de mésocarpe d') FORTIS	1	0,0700
	Paraffine liquide	1	0,0069
	Paraffine liquide légère	1	0,0235
	Pectine	1	0,5941
	Phosphate dipotassique	1	0,1819
	Phosphate disodique dihydraté	1	0,0621
	Phosphate monopotassique	1	0,1668
	Phosphate monosodique dihydraté	1	0,0685
	Phosphate tricalcique	1	0,0330
	Phosphorique (acide) concentré	1	0,2847
	Polysorbate 20 (= Tween 20)	1	0,0683
	Polysorbate 80 (= Tween 80)	1	0,0911
	Potassium (carbonate de)	1	0,0680
	Potassium (nitrate de)	1	0,1545
	Povidone [Uniquement en collyres]	1	0,2442
	Propyle (parahydroxybenzoate de) (= Propylparaben)	1	0,7030
	Propylèneglycol	1	0,0085
	Riboflavine	1	0,1926
	Ricin (huile de) vierge (100 g)	1	0,0143
	Rose (eau synthétique de) (600 g)	1	0,0099
	RRR-alphatocophéryle (hydrogénosuccinate de)	1	0,6909
	Saccharine sodique	1	0,2795
	Saccharose	1	0,0322
	Sésame (huile de) raffinée	1	0,0391
	Silice colloïdale anhydre (= Aérosil)	1	0,2079
	Silice colloïdale hydratée	1	0,3844
	Sirop de framboises (naturel)	1	0,0215
	Sirop de groseilles (naturel)	1	0,0170
	Sirop simple conservé	1	0,0056
	Sorbique (acide)	1	0,4143
	Sodium (alginate de)	1	0,2078
	Sodium (benzoate de)	1	0,0270
	Sodium (citrate de)	1	0,0355
	Sodium (cyclamate de)	1	0,2328
	Sodium (laurylsulfate de) (cristaux) (= Texapon K12 granules)	1	0,0787
	Sodium (laurylsulfate de) (poudre)	1	0,0730
	Sodium (métabisulfite de)	1	0,0836
	Sodium (solution de(S)-lactate)	1	0,0872
	Solution antiseptique	1	0,0033
	Potassium (sorbate de)	1	0,3077
	Sorbitane sesquioléate (= Arlacel 83)	1	0,0719
	Sorbitol	1	0,0142
	Sorbitol liquide non cristallisable	1	0,0081
	Squalane	1	0,2890
	Stéarique (acide)	1	0,0567

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Talc	1	0,0138
	Tartrique (acide)	1	0,0994
	Titane (dioxyde de)	1	0,1226
	Triéthanolamine	1	0,0576
	Triglycérides à chaîne moyenne (= Miglyol 812)	1	0,0949
	Trométamol	1	0,5800
	Vanilline	1	0,5580
	Vaseline au sesquioléate de sorbitane hydratée FTM	1	0,0262
	Vaseline blanche	1	0,0079
	Vaseline jaune	1	0,0203
	Zinc (stéarate de)	1	0,1294

CHAPITRE VI DISPOSITIFS MEDICAUX

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	Cambric:		
	bande de 3 cm (l x 3) ** Bde cambric L Cello 3cmx5m	PIECE	0,2107
	bande de 5 cm (l x 3) ** Bde cambric L Cello 5cmx5m	PIECE	0,3099
	bande de 7 cm (l x 3) ** Bde cambric L Cello 7cmx5m	PIECE	0,4090
	bande de 10 cm (l x 3) ** Bde cambric L Cello 10cmx5m	PIECE	0,5702
	Compresses absorbantes stériles non adhérentes:		
	boite contenant minimum 5 compresses et dont la surface totale est au minimum de 625 cm ² (l x 3) ** [Correspondent à ces spécifications, les marques suivantes: DINAPAD: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm FIBROPAD: 25 compr. 5 x 5 cm - 12 compr. 7,5 x 7,5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm MEOLIN: 25 compr. 5 x 5 cm - 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm METALLINE cp.ster.: 10 compr. 8 x 10 cm STELLALINE 1 cp.ster.: 26 compr. 5 x 5 cm STELLALINE 3 cp.ster.: 12 compr. 7,5 x 7,5 cm STELLALINE 5 cp.ster.: 10 compr. 10 x 10 cm STELLALINE 6 cp.ster.: 5 compr. 10 x 20 cm. ZETUVIT E: 10 compr. 10 x 10 cm - 5 compr. 10 x 20 cm	BOITE	3,6440
	Crêpe:		
	bande de 5 cm (l x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments] MPH Bande de crêpe élastique 5 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 5cmx4m TENSOCRÈPE 85gr 5cmx4m	PIECE	0,6941
	bande de 7 cm (l x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments] MPH Bande de crêpe élastique 7 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 7cmx4m TENSOCRÈPE 85gr 7cmx4m	PIECE	0,8676
	bande de 10 cm (l x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments] MPH Bande de crêpe élastique 10 cm x 4 m STELLACREPE Bde Cello 10cmx4m TENSOCRÈPE 85gr 10cmx4m	PIECE	1,2147
	bande de 15 cm (l x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments] MPH Bande de crêpe élastique 15 cm x 4 m	PIECE	1,7491

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	bande de 20 cm (l x 3) ** [Une seule largeur est remboursable par prescription de médicaments] MPH Bande de crêpe élastique 20 cm x 4 m	PIECE	2,2211
	Gaze:		
	bande de 4 cm (l x 3) ** LASTOTEL 4cmx4m (HARTMANN)	PIECE	0,3223
	bande de 5 cm (l x 3) ** MPH Bande extensible de fixation 5 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 5cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 5cmx4m	PIECE	0,3223
	bande de 6 cm (l x 3) ** LASTOTEL 6cmx4m	PIECE	0,4214
	bande de 7 cm (l x 3) ** MPH Bande extensible de fixation 7 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 7cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 7cmx4m	PIECE	0,4214
	bande de 8 cm (l x 3) ** LASTOTEL 8cmx4m	PIECE	0,5949
	bande de 10 cm (l x 3) ** LASTOTEL 10cmx4m (HARTMANN) MPH Bande extensible de fixation 10 cm x 4 m STELLASTIC VISC. Bde Cello. 10cmx4m STELLASTIC Coton Bde Cello. 10cmx4m	PIECE	0,5949
	bande stérile 1 cm/5 m (l x 3) ** Meche gaze ster .1cmx5m Meche 1cmx5m	BOITE	2,4789
	bande stérile 2 cm/5 m (l x 3) ** Meche gaze ster . 2cmx5m Meche 2cmx5m	BOITE	2,5285
	bande stérile 3 cm/5 m (l x 3) ** Meche gaze ster . 3cmx5m	BOITE	2,5781
	compresses (1 m x 3) ** M GAZE 17F Minigr. 90cmx1m	PIECE	0,7933
	compresses stériles oculaires, boîte de 10 à 15 compr. (l x 3) ** Cp ster.opht. x12 STERILUX cp.ocul.56mmx70mm x 10	PIECE	2,8508

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Signe	Nom	Quantité*	Base de remboursement
	compresses stériles dont la surface totale ne dépasse pas 1,2 m ² quelles que soient les dimensions individuelles des compresses (1 x 3) **. Par prescription de médicaments, différents formats de compresses sont remboursables : DYNAPHAR 5x5x40 DYNAPHAR 7,5x7,5x20 DYNAPHAR 10x10x12 IPANSYL 1 (5x5 cm) x 40 IPANSYL 3 (7,5x7,5 cm) x 20 IPANSYL 5 (10x10 cm) x 12 MAIMED compr.ster. (5x5 cm) x 40 MAIMED compr.ster. (7,5x7,5 cm) x 20 MAIMED compr.ster. (10x10 cm) x 12 MPH compresses 40 x (5cm x 5 cm) MPH compresses 12 x (10 x 10 cm) MPH compresses 20 x (7,5 x 7,5 cm) MV CP. Ster.1 5x5x40 MV CP. Ster.3 7,5x7,5x20 MV CP. Ster.5 10x10x12 Nep Comprese Stérile (5x5 cm) x 40 STELLA 1 CP. Ster. 5x5x40 STELLA 2 CP. Ster. 7,5x5x24 STELLA 3 CP. Ster. 7,5x7,5x20 STELLA 4 CP. Ster. 7,5x10x15 STELLA 5 CP. Ster. 10x10x12 STERIGAAS compr.ster. (5x5 cm) x 40 STERIGAAS compr.ster. (7,5x7,5 cm) x 20 STERIGAAS compr.ster. (10x10 cm) x 12 STERILUX ES1 5x5x40 STERILUX ES2 5x7,5x24 STERILUX ES3 7,5x7,5x20 STERILUX ES4 7,5x10x15 STERILUX ES5 10x10x12 STERILUX ES6 10x20x5 STERIPAD 5x5x40; 7,5x7,5x20; 10x10x12; 10x20x5 STERIPAD 3+ (7,5x7,5 cm) x 15 STERIPAD 5+ (10x10 cm) x 10 TEXA 1 (5x5 cm) x 40 TEXA 3 (7,5x7,5 cm) x 20 TEXA 5 (10x10 cm) x 12	PIECE	2,2310

(*) Sauf indications contraires la quantité est exprimée en grammes.

Art. 5. 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*.

Art. 5. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois suivant l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Art. 6. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Art. 6. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Gegeven te Brussel, 3 oktober 2012.

Donné à Bruxelles, le 3 octobre 2012.

ALBERT

Par le Roi :

De Minister van Sociale Zaken,

Mevr. L. ONKELINX

ALBERT

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,

Mme L. ONKELINX