

Art. 2. A l'annexe II du même arrêté, tel qu'il a été modifié à ce jour, est apportée la modification suivante :

— le point I.11.14 est inséré, rédigé comme suit : « les médicaments du système cardiovasculaire : Les hypolipémiants appartenant aux groupes suivants : Associations. — Groupe de remboursement : B-324 »;

— le point VIII.1.16 est inséré, rédigé comme suit : « Les antitumoraux : Les antitumoraux et autres médicaments destinés au traitement de certaines tumeurs appartenant aux groupes suivants : tamoxifène et inhibiteurs de l'aromatase pour le traitement adjuvant. — Groupe de remboursement : A-107 ».

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

Bruxelles, le 14 mai 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. In bijlage II van hetzelfde besluit, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de volgende wijziging aangebracht :

— het punt I.11.14 wordt toegevoegd, luidende : « cardiovasculaire geneesmiddelen Hypolipemiërende farmaca die tot de volgende groepen behoren : Associaties. — Vergoedingsgroep : B-324 »;

— het punt VIII.1.16 wordt toegevoegd, luidende : « Antitumorale middelen : Antitumorale middelen en andere geneesmiddelen voor de behandeling van sommige tumoren, die tot de volgende groepen behoren : tamoxifen en aromatase-inhibitoren voor adjuvante behandeling. — Vergoedingsgroep : A-107 ».

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

Brussel, 14 mei 2013.

Mevr. L. ONKELINX

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C - 2013/22266]

16 MAI 2013. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35bis, § 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005 et 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié par les lois des 22 décembre 2003, 13 décembre 2006, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, l'article 57, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 14 mai 2013;

Vu l'urgence, motivée par le fait qu'une diminution volontaire du prix et/ou de la base de remboursement de certaines spécialités pharmaceutiques, au plus tard au 1^{er} juin 2013, est nécessaire afin de pouvoir garantir la continuité des soins, vu que, dans le cas d'une prescription sous DCI, le pharmacien est obligé de délivrer au sein d'une liste restrictive de médicaments et que les diminutions volontaires du prix et/ou de la base de remboursement permettent que les spécialités pharmaceutiques en question puissent continuer à faire partie de cette liste restrictive de médicaments;

Vu l'avis n° 53323/2 du Conseil d'Etat, donné le 15 mai 2013, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2013/22266]

16 MEI 2013. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005 en 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001, en gewijzigd bij de wetten van 22 december 2003, 13 december 2006, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikel 57, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 14 mei 2013;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 juni 2013, van sommige farmaceutische specialiteiten noodzakelijk is om de continuïteit van de zorgen te kunnen garanderen, aangezien de apotheker verplicht is om in het geval van een voorschrift op stofnaam, geneesmiddelen af te leveren binnen een beperkte lijst van geneesmiddelen en dat de vrijwillige dalingen van de prijs en/of de vergoedingsbasis het mogelijk maken dat de betrokken farmaceutische specialiteiten blijven deel uitmaken van deze beperkte lijst van geneesmiddelen;

Gelet op het advies nr. 53323/2 van de Raad van State, gegeven op 15 mei 2013 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. In de bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, zoals tot op heden gewijzigd, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt :

1° au chapitre I:

1° in hoofdstuk I:

- I = Intervention des bénéficiaires visés à l'article 37, §1er et §19, de la loi coordonnée par l'arrêté royal du 14.7.94 qui ont droit à une intervention majorée de l'assurance.
- I = Aandeel van de rechthebbenden bedoeld in artikel 37, §1 en §19, van de bij het koninklijk besluit van 14.7.94 gecoördineerde wet, die recht hebben op een verhoogde verzekeringstegemoetkoming.
- II = Intervention des autres bénéficiaires.
- II = Aandeel van de andere rechthebbenden.

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
AMLODIPINE BESILAAAT SANDOZ 10 mg			SANDOZ	ATC: C08CA01				
B-20	2399-657	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	29,39	29,39	4,71	7,92
	2399-657				20,0700	20,0700		
B-20 *	0786-079	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2590	0,2590		
B-20 **	0786-079	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2127	0,2127		
AMLODIPINE BESILATE EG 10 mg			EUROGENERIC	ATC: C08CA01				
B-20	2430-353	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	G	10,52	10,52	1,27	2,12
	2430-353				4,8000	4,8000		
B-20	2430-395	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	G	25,84	25,84	4,21	7,07
	2430-395				16,9400	16,9400		
B-20 *	0786-863	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,2186	0,2186		
B-20 **	0786-863	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	0,1796	0,1796		
AMLODIPINE BESILATE EG 5 mg			EUROGENERIC	ATC: C08CA01				
B-20	2430-361	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	G	10,63	10,63	1,30	2,16
	2430-361				4,8900	4,8900		
B-20	2430-379	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	11,51	11,51	1,48	2,46
	2430-379				5,5700	5,5700		
B-20	2430-387	98 comprimés, 5 mg	98 tabletten, 5 mg	G	12,92	12,92	1,77	2,95
	2430-387				6,6800	6,6800		
B-20 *	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0880	0,0880		
B-20 **	0786-855	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	0,0722	0,0722		
AMLODIPINE EG 10 mg			EUROGENERIC	ATC: C08CA01				
B-20	2155-786	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg	C	10,52	10,52	1,27	2,12
	2155-786				4,8000	4,8000		
B-20	2155-778	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	C	25,84	25,84	4,21	7,07
	2155-778				16,9400	16,9400		
B-20 *	0778-175	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	C	0,2186	0,2186		
B-20 **	0778-175	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	C	0,1796	0,1796		
AMLODIPINE EG 5 mg			EUROGENERIC	ATC: C08CA01				
B-20	2155-794	28 comprimés, 5 mg	28 tabletten, 5 mg	C	10,63	10,63	1,30	2,16
	2155-794				4,8900	4,8900		
B-20	2155-802	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	C	11,51	11,51	1,48	2,46
	2155-802				5,5700	5,5700		
B-20	2168-565	98 comprimés, 5 mg	98 tabletten, 5 mg	C	12,92	12,92	1,77	2,95
	2168-565				6,6800	6,6800		
B-20 *	0778-167	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	C	0,0880	0,0880		
B-20 **	0778-167	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	C	0,0722	0,0722		

ATENOLOL SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: C07AB03				
B-15	1541-416	56 comprimés, 100 mg	56 tabletten, 100 mg	G	15,13	15,13	2,22	3,71
	1541-416				8,3900	8,3900		
ATORVASTATIN APOTEX 80 mg		APOTEX		ATC: C10AA05				
B-41	2839-249	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	58,06	58,06	8,76	14,50
	2839-249				45,3500	45,3500		
B-41 *	0752-717	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5631	0,5631		
B-41 **	0752-717	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,4905	0,4905		
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 80 mg		MYLAN		ATC: C10AA05				
B-41	2922-193	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,40	59,40	8,95	14,50
	2922-193				46,5400	46,5400		
B-41 *	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5759	0,5759		
B-45 **	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5034	0,5034		
BETASERC 16 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N07CA01				
Cx-11	2342-756	84 comprimés sécables, 16 mg	84 deelbare tabletten, 16 mg	R	15,90	12,79	12,40	12,40
	2342-756				9,0000	6,5700		
Cx-11 *	0783-928	1 comprimé sécable, 16 mg	1 deelbare tablet, 16 mg	R	0,1382	0,1010	+0,0372	+0,0372
Cx-11 **	0783-928	1 comprimé sécable, 16 mg	1 deelbare tablet, 16 mg	R	0,1136	0,0829		
CANDESARTAN APOTEX 16 mg		APOTEX		ATC: C09CA06				
B-224	2926-699	98 comprimés, 16 mg	98 tabletten, 16 mg	G	30,42	30,42	4,86	8,16
	2926-699				20,9700	20,9700		
B-224 *	0751-859	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2761	0,2761		
B-224 **	0751-859	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2268	0,2268		
CANDESARTAN APOTEX 8 mg		APOTEX		ATC: C09CA06				
B-224	2926-673	98 comprimés, 8 mg	98 tabletten, 8 mg	G	24,87	24,87	4,07	6,84
	2926-673				16,0700	16,0700		
B-224 *	0751-867	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,2116	0,2116		
B-224 **	0751-867	1 comprimé, 8 mg	1 tablet, 8 mg	G	0,1738	0,1738		
CANDESARTAN MYLAN 16 mg		MYLAN		ATC: C09CA06				
B-224	2909-158	98 comprimés, 16 mg	98 tabletten, 16 mg	G	30,52	30,52	4,87	8,19
	2909-158				21,0600	21,0600		
B-224 *	0752-691	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2773	0,2773		
B-224 **	0752-691	1 comprimé, 16 mg	1 tablet, 16 mg	G	0,2278	0,2278		
CITALOPRAM EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB04				
B-73	2612-844	56 comprimés pelliculés, 20 mg	56 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	22,43	22,43	3,74	6,23
	2612-844				14,0900	14,0900		
CO-CANDESARTAN APOTEX 16 mg/12,5 mg		APOTEX		ATC: C09DA06				
B-224	2926-764	98 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	98 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	G	34,97	34,97	5,50	9,24
	2926-764				24,9800	24,9800		
B-224 *	0751-701	1 comprimé, 12,5 mg / 16 mg	1 tablet, 12,5 mg / 16 mg	G	0,3290	0,3290		
B-224 **	0751-701	1 comprimé, 12,5 mg / 16 mg	1 tablet, 12,5 mg / 16 mg	G	0,2702	0,2702		
CO-CANDESARTAN TEVA 16 mg/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09DA06				
B-224	2881-035	98 comprimés, 16 mg / 12,5 mg	98 tabletten, 16 mg / 12,5 mg	G	34,96	34,96	5,50	9,24
	2881-035				24,9700	24,9700		
B-224 *	0752-931	1 comprimé, 16 mg / 12,5 mg	1 tablet, 16 mg / 12,5 mg	G	0,3288	0,3288		
B-224 **	0752-931	1 comprimé, 16 mg / 12,5 mg	1 tablet, 16 mg / 12,5 mg	G	0,2701	0,2701		
CO-QUINAPRIL EG 20/12,5 mg		EUROGENERICS		ATC: C09BA06				
B-21	2249-498	98 comprimés pelliculés, 20 mg / 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 20 mg / 12,5 mg	G	23,38	23,38	3,87	6,50
	2249-498				14,8300	14,8300		
B-21 *	0780-734	1 comprimé pelliculé, 20 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg / 12,5 mg	G	0,1953	0,1953		
B-21 **	0780-734	1 comprimé pelliculé, 20 mg / 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg / 12,5 mg	G	0,1604	0,1604		

COVERAM 10 mg/5 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: C09BB04		
B-21	2765-014	60 comprimés, 10 mg / 5 mg	60 tabletten, 10 mg / 5 mg		55,59	55,59	7,70	11,60
	2765-014				43,1700	43,1700		
FENTANYL MATRIX MYLAN 100 µg/h		MYLAN				ATC: N02AB03		
B-56	3004-298	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	108,97	108,97	7,70	11,60
	3004-298				91,4500	91,4500		
B-56 *	7701-444	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	10,4050	10,4050		
B-56 **	7701-444	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	9,6940	9,6940		
FENTANYL MATRIX MYLAN 12 µg/h		MYLAN				ATC: N02AB03		
B-56	3004-256	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	29,26	29,26	4,69	7,89
	3004-256				19,9500	19,9500		
B-56 *	7701-402	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	2,5750	2,5750		
B-56 **	7701-402	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	2,1150	2,1150		
FENTANYL MATRIX MYLAN 25 µg/h		MYLAN				ATC: N02AB03		
B-56	3004-264	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	37,77	37,77	5,89	9,91
	3004-264				27,4500	27,4500		
B-56 *	7701-410	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	3,5420	3,5420		
B-56 **	7701-410	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	2,9100	2,9100		
FENTANYL MATRIX MYLAN 50 µg/h		MYLAN				ATC: N02AB03		
B-56	3004-272	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	66,67	66,67	7,70	11,60
	3004-272				52,9500	52,9500		
B-56 *	7701-428	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	6,3240	6,3240		
B-56 **	7701-428	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	5,6130	5,6130		
FENTANYL MATRIX MYLAN 75 µg/h		MYLAN				ATC: N02AB03		
B-56	3004-280	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	89,67	89,67	7,70	11,60
	3004-280				73,7500	73,7500		
B-56 *	7701-436	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	8,5290	8,5290		
B-56 **	7701-436	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	G	7,8180	7,8180		
FLUCONAZOL EG 200 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: J02AC01		
B-134	2650-661	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	32,71	32,71	5,18	8,71
	2650-661				22,9900	22,9900		
LAMISIL 250 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: D01BA02		
B-134	2433-290	56 comprimés, 250 mg	56 tabletten, 250 mg	R	56,00	56,00	7,70	11,60
	2433-290				43,5400	43,5400		
B-134 *	0786-418	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,9511	0,9511	+0,0000	+0,0000
B-134 **	0786-418	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,8241	0,8241		
NEBIVOLOL SANDOZ 5 mg		SANDOZ				ATC: C07AB12		
B-15	2647-691	56 comprimés, 5 mg	56 tabletten, 5 mg	G	14,52	14,52	2,10	3,50
	2647-691				7,9200	7,9200		
QUETIAPINE EG 200 mg		EUROGENERICs				ATC: N05AH04		
B-220	2866-622	30 comprimés pelliculés, 200 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg	G	21,20	21,20	3,48	5,80
	2866-622				13,1300	13,1300		
B-220	2866-630	60 comprimés pelliculés, 200 mg	60 filmomhulde tabletten, 200 mg	G	39,45	39,45	6,13	10,31
	2866-630				28,9400	28,9400		

QUETIAPINE EG 300 mg		EUROGENERICS				ATC: N05AH04		
B-220	2866-655	30 comprimés pelliculés, 300 mg	30 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	21,20	21,20	3,48	5,80
	2866-655				13,1300	13,1300		
B-220	2866-663	60 comprimés pelliculés, 300 mg	60 filmomhulde tabletten, 300 mg	G	39,45	39,45	6,13	10,31
	2866-663				28,9400	28,9400		
RISPERIDON MYLAN 1 mg/ml		MYLAN				ATC: N05AX08		
B-220	2462-513	1 flacon 100 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 fles 100 ml drank, 1 mg/ml	G	33,96	33,96	5,35	9,00
	2462-513				24,0900	24,0900		
B-220 *	0750-489	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,3109	0,3109		
B-220 **	0750-489	1 ml solution buvable, 1 mg/ml	1 ml drank, 1 mg/ml	G	0,2554	0,2554		
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ				ATC: N05AX08		
B-220	2463-693	100 comprimés pelliculés, 1 mg	100 filmomhulde tabletten, 1 mg	G	29,73	29,73	4,76	8,00
	2463-693				20,3600	20,3600		
B-220 *	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2627	0,2627		
B-220 **	0787-879	1 comprimé pelliculé, 1 mg	1 filmomhulde tablet, 1 mg	G	0,2158	0,2158		
SERLAIN 50 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: N06AB06		
B-73	2732-774	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	R	18,56	18,56	2,94	4,89
	2732-774				11,0700	11,0700		
B-73 *	0799-353	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	0,2382	0,2382	+0,0000	+0,0000
B-73 **	0799-353	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	R	0,1955	0,1955		
SERTRALINE EG 100 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AB06		
B-73	2224-293	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	16,91	16,91	2,59	4,32
	2224-293				9,7800	9,7800		
B-73	2554-095	100 comprimés pelliculés, 100 mg	100 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	35,84	35,84	5,62	9,45
	2554-095				25,7500	25,7500		
B-73 *	0779-983	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,3323	0,3323		
B-73 **	0779-983	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2730	0,2730		
SERTRALINE EG 50 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AB06		
B-73	2224-285	60 comprimés pelliculés, 50 mg	60 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	16,96	16,96	2,61	4,34
	2224-285				9,8300	9,8300		
TERBINAFINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ				ATC: D01BA02		
B-134	2274-645	14 comprimés, 250 mg	14 tabletten, 250 mg	G	21,09	21,09	3,46	5,76
	2274-645				13,0400	13,0400		
VALSARTAN APOTEX 160 mg		APOTEX				ATC: C09CA03		
B-224	2879-294	98 comprimés pelliculés, 160 mg	98 filmomhulde tabletten, 160 mg	G	32,69	32,69	5,18	8,70
	2879-294				22,9700	22,9700		
B-224 *	0754-259	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	0,3024	0,3024		
B-224 **	0754-259	1 comprimé pelliculé, 160 mg	1 filmomhulde tablet, 160 mg	G	0,2485	0,2485		
VALSARTAN APOTEX 320 mg		APOTEX				ATC: C09CA03		
B-224	2879-310	98 comprimés pelliculés, 320 mg	98 filmomhulde tabletten, 320 mg	G	32,69	32,69	5,18	8,70
	2879-310				22,9700	22,9700		
B-224 *	0754-242	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	0,3024	0,3024		
B-224 **	0754-242	1 comprimé pelliculé, 320 mg	1 filmomhulde tablet, 320 mg	G	0,2485	0,2485		
VALSARTAN APOTEX 80 mg		APOTEX				ATC: C09CA03		
B-224	2879-278	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	32,69	32,69	5,18	8,70
	2879-278				22,9700	22,9700		
B-224 *	0754-267	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,3024	0,3024		
B-224 **	0754-267	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,2485	0,2485		
VENLAFAXINE EG 150 mg		EUROGENERICS				ATC: N06AX16		
B-73	2549-327	56 gélules à libération prolongée, 150 mg	56 capsules met verlengde afgifte, hard, 150 mg	G	25,94	25,94	4,22	7,09
	2549-327				17,0100	17,0100		

VENLAFAXINE EG 75 mg		EUROGENERICs				ATC: N06AX16		
B-73	2549-301	98 gélules à libération prolongée, 75 mg	98 capsules met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	26,90	26,90	4,36	7,32
	2549-301				17,8700	17,8700		
B-73 *	0790-584	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,2353	0,2353		
B-73 **	0790-584	1 gélule à libération prolongée, 75 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 75 mg	G	0,1933	0,1933		

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraphe 20000

Paragraaf 20000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
OMEPRAZOLE MYLAN 10 mg		MYLAN				ATC: A02BC01		
B-48	2417-731	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	G	21,66	21,66	3,58	5,96
	2417-731				13,4900	13,4900		
B-48 *	0772-038	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1741	0,1741		
B-48 **	0772-038	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1430	0,1430		
PANTOPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICs				ATC: A02BC02		
B-48	2555-142	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	18,87	18,87	3,00	5,00
	2555-142				11,3100	11,3100		
B-48 *	0791-988	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1490	0,1490		
B-48 **	0791-988	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1223	0,1223		

Paragraphe 30000

Paragraaf 30000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk	I	II
ESOMEPRAZOLE APOTEX 20 mg		APOTEX				ATC: A02BC05		
C-31	2990-711	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	12,40	12,40	5,54	5,54
	2990-711				6,2700	6,2700		
OMEPRAZOLE MYLAN 10 mg		MYLAN				ATC: A02BC01		
C-31 *	0772-038	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1741	0,1741		
C-31 **	0772-038	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	G	0,1430	0,1430		
PANTOPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERICs				ATC: A02BC02		
C-31 *	0791-988	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1490	0,1490		
C-31 **	0791-988	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	G	0,1223	0,1223		

Paragraphe 51000

Paragraaf 51000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
MONTELUKAST APOTEX 10 mg		APOTEX				ATC: R03DC03		
B-241	2764-801	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	25,81	25,81	4,21	7,07
	2764-801				16,9100	16,9100		
MONTELUKAST APOTEX 4 mg		APOTEX				ATC: R03DC03		
B-241	2764-785	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	25,81	25,81	4,21	7,07
	2764-785				16,9100	16,9100		
MONTELUKAST APOTEX 5 mg		APOTEX				ATC: R03DC03		
B-241	2764-827	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	25,81	25,81	4,21	7,07
	2764-827				16,9100	16,9100		
MONTELUKAST MYLAN 10 mg		MYLAN				ATC: R03DC03		
B-241	2760-502	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	25,83	25,83	4,21	7,07
	2760-502				16,9300	16,9300		
MONTELUKAST MYLAN 4 mg		MYLAN				ATC: R03DC03		
B-241	2760-395	28 comprimés à croquer, 4 mg	28 kauwtabletten, 4 mg	G	25,83	25,83	4,21	7,07
	2760-395				16,9300	16,9300		
MONTELUKAST MYLAN 5 mg		MYLAN				ATC: R03DC03		
B-241	2760-452	28 comprimés à croquer, 5 mg	28 kauwtabletten, 5 mg	G	25,83	25,83	4,21	7,07
	2760-452				16,9300	16,9300		

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 1330100

Paragraaf 1330100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
FLUCONAZOL EG 200 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: J02AC01		
A-53	2650-661	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	G	32,71	32,71	0,00	0,00
	2650-661				22,9900	22,9900		

Paragraphe 2720000

Paragraaf 2720000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
ATORVASTATIN APOTEX 80 mg		APOTEX		ATC: C10AA05				
A-45	2839-249	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	58,06	58,06	0,00	0,00
	2839-249				45,3500	45,3500		
A-45 *	0752-717	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5631	0,5631		
A-45 **	0752-717	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,4905	0,4905		
ATORVASTATINE MYLAN PHARMA 80 mg		MYLAN		ATC: C10AA05				
A-45	2922-193	98 comprimés pelliculés, 80 mg	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	G	59,40	59,40	0,00	0,00
	2922-193				46,5400	46,5400		
A-45 *	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5759	0,5759		
A-45 **	0751-719	1 comprimé pelliculé, 80 mg	1 filmomhulde tablet, 80 mg	G	0,5034	0,5034		

Paragraphe 4980000

Paragraaf 4980000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeetk	I	II
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>		
SUMATRIPTAN SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-582	2 comprimés, 100 mg	2 tabletten, 100 mg	G	11,06	11,06	1,38	2,31
	2318-582				5,2200	5,2200		
SUMATRIPTAN SANDOZ 50 mg		SANDOZ		ATC: N02CC01				
B-221	2318-541	2 comprimés, 50 mg	2 tabletten, 50 mg	G	11,06	11,06	1,38	2,31
	2318-541				5,2200	5,2200		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 16 mai 2013.

Mme L. ONKELINX

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 16 mei 2013.

Mevr. L. ONKELINX