

Gelet op advies 58.130/1/V van de Raad van State, gegeven op 8 september 2015, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, en het advies 58.648/1 van de Raad van State, gegeven op 12 januari 2016, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Op de voordracht van de Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

Art. 1. § 1. Aan de voorzitter van het Algemeen Coördinatiecomité van de Kruispuntbank van de Sociale Zekerheid wordt per zitting die hij bijwoont een presentiegeld van 125 euro toegekend.

Het presentiegeld is slechts verschuldigd indien de duur van de zitting ten minste drie uur bedraagt.

Het bedrag van 125 euro wordt aan spilindexcijfer 138,01 gekoppeld.

§ 2. Wanneer de voorzitter van het Algemeen Coördinatiecomité van de Kruispuntbank van de Sociale Zekerheid reeds een mandaatfunctie uitoefent binnen een federale overheidsdienst of een instelling van sociale zekerheid heeft deze geen recht op het in § 1 vermelde presentiegeld.

Art. 2. Het koninklijk besluit van 20 februari 1991 houdende toekenning van een vergoeding aan de Voorzitter van het Algemeen Coördinatiecomité van de Kruispuntbank van de Sociale Zekerheid, wordt opgeheven.

Art. 3. Het koninklijk besluit van 20 januari 1993 tot vaststelling van het bedrag en van de toekenningsvoorwaarden van de presentiegelden en van de vergoedingen aan de Ondervoorzitters, aan de leden en aan de deskundigen van het Algemeen Coördinatiecomité van de Kruispuntbank van de sociale zekerheid, wordt opgeheven.

Art. 4. - Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 april 2015, met uitzondering van artikel 3 van dit besluit.

Art. 5. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 5 februari 2016.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken,
Mevr. M. DE BLOCK

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2016/22047]

11 FEBRUARI 2016. — 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, 25 april 2007 en 23 december 2009 en § 8, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en artikel 37, § 3/3, ingevoegd bij de wet van 17 februari 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 7 mei 1991 tot vaststelling van het persoonlijk aandeel van de rechthebbenden in de kosten van de in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen vergoedbare farmaceutische verstrekkingen, artikel 2, § 1, punt B, vervangen bij de het koninklijk besluit van 16 maart 2010 en gewijzigd bij de koninklijk besluiten van 5 maart 2012 en 19 april 2014;

Gelet op het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 57, 89 en 95bis, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 16 februari 2016;

Vu l'avis 58.130/1/V du Conseil d'État, donné le 8 septembre 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 3^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973 et de l'avis 58.648/1 du Conseil d'État, donné le 12 janvier 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois sur le Conseil d'État, coordonnées le 12 janvier 1973;

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

Art. 1^{er} § 1^{er}. Il est alloué au Président du Comité général de coordination de la Banque-carrefour de la sécurité sociale, un jeton de présence de 125 euros par séance à laquelle il assiste.

Le jeton de présence n'est dû que si la durée de l'audience est de trois heures au moins.

Le montant de 125 euros est rattaché à l'indice-pivot 138,14.

§ 2. Lorsque le Président du Comité général de coordination de la Banque-carrefour de la sécurité sociale exerce déjà une fonction de mandat dans un Service public fédéral ou dans une Institution publique de sécurité sociale, il n'a pas droit au jeton de présence mentionné au § 1^{er}.

Art. 2. L'arrêté royal du 20 février 1991 portant octroi d'une indemnité au Président du Comité général de coordination de la Banque-carrefour de la sécurité sociale est abrogé.

Art. 3. L'arrêté royal du 20 janvier 1993 fixant le montant et les conditions d'octroi des jetons de présence et des indemnités à allouer aux vice-présidents, aux membres et aux experts du Comité général de coordination de la Banque-carrefour de la sécurité sociale, est abrogé.

Art. 4. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} avril 2015, à l'exception de l'article 3 du présent arrêté.

Art. 5. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 5 février 2016.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales,
Mme M. DE BLOCK

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2016/22047]

11 FEVRIER 2016. — 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, 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, 25 avril 2007 et 23 décembre 2009 et § 8, alinéa 1^{er}, inséré par la loi du 10 août 2001 et l'article 37, § 3/3, inséré par la loi du 17 février 2012;

Vu l'arrêté royal du 7 mai 1991 fixant l'intervention personnelle des bénéficiaires dans le coût des fournitures pharmaceutiques remboursables dans le cadre de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, l'article 2, §1er, point B, remplacé par l'arrêté royal du 16 mars 2010 et modifié par les arrêtés royaux des 5 mars 2012 et 19 avril 2014;

Vu l'arrêté royal du 21 décembre 2001 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 57, 89 et 95bis, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 16 février 2016;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 maart 2016, 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 de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat het remgeld per eenheid voor een rechthebbende die in een rust- of verzorgingstehuis of in een rusthuis verblijft, berekend wordt op basis van de grootste beschikbare publieksverpakking en dat het correcte remgeld getarifeerd dient te worden in het belang van de patiënt;

Gelet op het advies nr. 58.933/2 van de Raad van State, gegeven op 11 februari 2016 met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 3°, 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° in hoofdstuk I:

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

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} mars 2016, 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'urgence, motivée par le fait que le ticket-moderateur par unité pour un bénéficiaire séjournant dans une maison de repos et de soins ou dans une maison de repos pour personnes âgées, est calculé sur base du plus grand conditionnement public disponible et que le ticket-moderateur soit correctement tarifé dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 58.933/2 du Conseil d'Etat, donné le 11 février 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1er, 3°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

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

1° au chapitre I:

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II	
					<i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	<i>buiten bedrijf / ex-usine</i>			
AMLODIPINE TEVA 10 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C08CA01			
B-20	2550-002	100 tabletten, 10 mg	100 comprimés, 10 mg	G	23,81	23,81	3,96	6,64	
	2550-002				15,3500	15,3500			
B-20 *	0790-659	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1981	0,1981			
B-20 **	0790-659	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1627	0,1627			
B-20 ***	0790-659	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	0,1940	0,1940	0,0396	0,0664	

AMLODIPINE TEVA 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA01				
B-20	2550-036	98 tabletten, 5 mg	98 comprimés, 5 mg	G	12,04	12,04	1,58	2,63
	2550-036				5,9500	5,9500		
B-20 *	0790-642	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,0784	0,0784		
B-20 **	0790-642	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,0644	0,0644		
B-20 ***	0790-642	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	G	0,0779	0,0779	0,0161	0,0268
BETASERC 24 mg		MYLAN EPD		ATC: N07CA01				
Cx-11 ***	7707-094	1 tablet, 24 mg	1 comprimé, 24 mg	G	0,1382	0,1382	0,1380	0,1380
DIFLUCAN		PFIZER		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV) ATC: J02AC01				
B-134 ***	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	2,5875	2,5875	0,3900	0,5900
ELISAMYLAN 35		MYLAN		ATC: G03HB01				
Cx-13 ***	0782-458	1, 2 mg / 0,035 mg	1, 2 mg / 0,035 mg	G	2,9044	2,9044	0,1216	0,1216
ISOCURAL 10 mg		PIERRE FABRE BENELUX		ATC: D10BA01				
B-160 ***	0784-629	1 capsule, zacht, 10 mg	1 capsule molle, 10 mg	G	0,4162	0,4162	0,0632	0,1053
TERBINAFINE BIORGA 250 mg		LABORATOIRE BAILLEUL-BIORGA		ATC: D01BA02				
B-134 ***	0794-461	1 tablet, 250 mg	1 comprimé, 250 mg	G	0,7806	0,7806	0,0990	0,1500
TRAZODONE MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N06AX05				
B-73 ***	0772-657	1 tablet, 100 mg	1 comprimé, 100 mg	G	0,0729	0,0729	0,0151	0,0251
TRAZODONE TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AX05				
B-73	1768-787	90 tabletten, 100 mg	90 comprimés, 100 mg	G	10,97	10,97	1,36	2,26
	1768-787				5,1100	5,1100		

2° in hoofdstuk II-B:

2° au chapitre II-B:

Paragraaf 20000

Paragraphe 20000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeotk Base de remb.	I	II
PANTOMED 20 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: A02BC02				
B-48	3172-319	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	20,43	20,43	3,31	5,52
	3172-319				12,4900	12,4900		
B-48 *	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1612	0,1612		
B-48 **	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1324	0,1324		
B-48 ***	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0331	0,0552
PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
B-48	2732-790	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg (blisterverpakking)	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg (plaquettes thermoformées)	G	20,43	20,43	3,31	5,52
	2732-790				12,4900	12,4900		
B-48 *	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1612	0,1612		
B-48 **	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1324	0,1324		
B-48 ***	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0331	0,0552

PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02					
B-48	2976-934	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg (tablettencorridor)	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg (pilulier)	G	20,43	20,43	3,31	5,52	
	2976-934				12,4900	12,4900			
B-48 *	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1612	0,1612			
B-48 **	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1324	0,1324			
B-48 ***	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0331	0,0552	
PANTOPRAZOLE EG 20 mg		EUROGENERIC		ATC: A02BC02					
B-48	3303-930	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	20,43	20,43	3,31	5,52	
	3303-930				12,4900	12,4900			
B-48 *	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1612	0,1612			
B-48 **	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1324	0,1324			
B-48 ***	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0331	0,0552	

Paragraaf 30000

Paragraphe 30000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
						ATC: A02BC02		
C-31 *	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1612	0,1612		
C-31 **	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1324	0,1324		
C-31 ***	7708-258	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0970	0,1104
						ATC: A02BC02		
C-31 *	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1612	0,1612		
C-31 **	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1324	0,1324		
C-31 ***	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1602	0,1602	0,0970	0,1104

Paragraaf 50800

Paragraphe 50800

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemeetk Base de remb.	I	II
						ATC: R03BA02		
B-99	3116-308	20 ampullen 2 ml vernevelsuspensie, 0,5 mg/ml	20 ampoules 2 ml suspension pour inhalation par nébuliseur, 0,5 mg/ml	G	30,64	30,64	4,92	8,28
	3116-308				21,3900	21,3900		

Paragraaf 51000

Paragraphe 51000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
MONTELUKAST MYLAN 10 mg MYLAN ATC: R03DC03								
B-241	2760-502	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	20,03 12,1700	20,03 12,1700	3,23	5,38
	2760-502							
MONTELUKAST MYLAN 5 mg MYLAN ATC: R03DC03								
B-241	2760-452	28 kauwtabletten, 5 mg	28 comprimés à croquer, 5 mg	G	20,03 12,1700	20,03 12,1700	3,23	5,38
	2760-452							
MONTELUKAST SANDOZ 10 mg SANDOZ ATC: R03DC03								
B-241	2666-352	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	28 comprimés pelliculés, 10 mg	G	20,03 12,1700	20,03 12,1700	3,23	5,38
	2666-352							
MONTELUKAST SANDOZ 5 mg SANDOZ ATC: R03DC03								
B-241	2666-360	28 kauwtabletten, 5 mg	28 comprimés à croquer, 5 mg	G	20,03 12,1700	20,03 12,1700	3,23	5,38
	2666-360							

4° in hoofdstuk IV-B :

4° au chapitre IV-B :

Paragraaf 1330100

Paragraphe 1330100

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
DIFLUCAN PFIZER (zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I) ATC: J02AC01								
A-53 ***	0741-736	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	2,5875	2,5875	0,0000	0,0000

Paragraaf 2860000

Paragraphe 2860000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeotk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
LANTUS 100 U/ml (Solostar)		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: A10AE04			
A-69	2539-856 2539-856	5 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	5 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 E/ml		57,21 44,8200	57,21 44,8200	0,00	0,00
A-69 *	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		10,9240	10,9240		
A-69 **	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		9,5020	9,5020		
LANTUS 100 UI/ml		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: A10AE04			
A-69	1763-481 1763-481	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	5 cartouches 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		57,21 44,8200	57,21 44,8200	0,00	0,00
A-69 *	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		10,9240	10,9240		
A-69 **	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		9,5020	9,5020		

Paragraaf 5480000

Paragraphe 5480000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	Basis v tegemeotk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
LANTUS 100 U/ml (Solostar)		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: A10AE04			
A-97	2539-856 2539-856	5 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	5 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 E/ml		57,21 44,8200	57,21 44,8200	0,00	0,00
A-97 *	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		10,9240	10,9240		
A-97 **	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		9,5020	9,5020		
LANTUS 100 UI/ml		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: A10AE04			
A-97	1763-481 1763-481	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	5 cartouches 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		57,21 44,8200	57,21 44,8200	0,00	0,00
A-97 *	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		10,9240	10,9240		
A-97 **	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		9,5020	9,5020		

Paragraaf 5490000

Paragraphe 5490000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
		LANTUS 100 U/ml (Solostar) SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC: A10AE04		
A-98	2539-856	5 voorgevulde pennen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	5 stylos préremplis 3 ml solution injectable, 100 E/ml		57,21	57,21	0,00	0,00
	2539-856				44,8200	44,8200		
A-98 *	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		10,9240	10,9240		
A-98 **	0790-303	1 voorgevulde pen 3 ml oplossing voor injectie, 100 U/ml	1 stylo prérempli 3 ml solution injectable, 100 E/ml		9,5020	9,5020		
		LANTUS 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC: A10AE04		
A-98	1763-481	5 patronen 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	5 cartouches 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		57,21	57,21	0,00	0,00
	1763-481				44,8200	44,8200		
A-98 *	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		10,9240	10,9240		
A-98 **	0775-155	1 patroon 3 ml oplossing voor injectie, 3,64 mg/ml	1 cartouche 3 ml solution injectable, 3,64 mg/ml		9,5020	9,5020		

Paragraaf 6820000

Paragraphe 6820000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb.	I	II
		JAKAVI 15 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: L01XE18		
	7706-690	56 tabletten, 15 mg	56 comprimés, 15 mg		3442,0700	3442,0700		
A-65 *	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	65,2804	65,2804		
A-65 **	7706-690	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	T	65,1534	65,1534		
		JAKAVI 20 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: L01XE18		
	7706-708	56 tabletten, 20 mg	56 comprimés, 20 mg		3442,0700	3442,0700		
A-65 *	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	65,2804	65,2804		
A-65 **	7706-708	1 tablet, 20 mg	1 comprimé, 20 mg	T	65,1534	65,1534		
		JAKAVI 5 mg NOVARTIS PHARMA				ATC: L01XE18		
	7706-682	56 tabletten, 5 mg	56 comprimés, 5 mg		1721,0400	1721,0400		
A-65 *	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	32,7038	32,7038		
A-65 **	7706-682	1 tablet, 5 mg	1 comprimé, 5 mg	T	32,5768	32,5768		

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, 11 februari 2016.

Mevr. M. DE BLOCK

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 11 février 2016.

Mme M. DE BLOCK