

FEDERALE OVERHEIDS DIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2016/22151]

15 APRIL 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 12 april 2016;

Gelet op de hoogdringendheid, gemotiveerd door het feit dat, een vrijwillige daling van de prijs en/of de vergoedingsbasis, met ingang op 1 mei 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 voorschrijf 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. 59.239/2 van de Raad van State, gegeven op 13 april 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 :

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2016/22151]

15 AVRIL 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, § 1^{er}, 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 12 avril 2016;

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} mai 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-modérateur 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-modérateur soit correctement tarifié dans l'intérêt du patient;

Vu l'avis n° 59.239/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 avril 2016, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 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° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ARIPIPRAZOL FOCUS 10 mg		KRKA D.D.		ATC: N05AX12				
B-72 ***	7713-712	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	G	1,9777	1,9777	0,2786	0,4214
ARIPIPRAZOL FOCUS 15 mg		KRKA D.D.		ATC: N05AX12				
B-72 ***	7713-811	1 tablet, 15 mg	1 comprimé, 15 mg	G	1,9777	1,9777	0,2786	0,4214
ARIPIPRAZOL FOCUS 30 mg		KRKA D.D.		ATC: N05AX12				
B-72 ***	7713-720	1 tablet, 30 mg	1 comprimé, 30 mg	G	2,3032	2,3032	0,2786	0,4214
ATORSTATINEG 10 mg		EUROGENERICST		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	9,49	9,49	1,05	1,75
	2981-751				3,9600	3,9600		
ATORVASTATIN CALCIUM ACTAVIS 20 mg		AUROBINDO PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA05		
B-41	3042-256	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	11,70	11,70	1,51	2,51
	3042-256				5,6900	5,6900		
DULOXETINE EG 30 mg		EUROGENERICST		ATC: N06AX21				
B-73	3337-334	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	15,62	15,62	2,32	3,86
	3337-334				8,7400	8,7400		
B-73 *	7713-852	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4029	0,4029		
B-73 **	7713-852	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3307	0,3307		
B-73 ***	7713-852	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,4005	0,4005	0,0829	0,1379
DULOXETINE EG 60 mg		EUROGENERICST		ATC: N06AX21				
B-73	3337-342	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	G	22,26	22,26	3,71	6,18
	3337-342				13,9900	13,9900		
B-73	3337-359	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	G	42,90	42,90	6,65	11,19
	3337-359				32,2000	32,2000		
B-73 *	7713-860	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,4208	0,4208		
B-73 **	7713-860	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3483	0,3483		
B-73 ***	7713-860	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3927	0,3927	0,0679	0,1142
DULOXETINE MYLAN 30 mg		MYLAN		ATC: N06AX21				
B-73	3298-973	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	13,20	13,20	1,82	3,03
	3298-973				6,8500	6,8500		
B-73 *	7713-878	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3157	0,3157		
B-73 **	7713-878	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2593	0,2593		
B-73 ***	7713-878	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3138	0,3138	0,0650	0,1082

DULOXETINE MYLAN 60 mg MYLAN							ATC: N06AX21	
B-73	3298-999	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 3298-999	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg	G	18,45 10,9500	18,45 10,9500	2,90	4,84
B-73	3299-005	98 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 3299-005	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	G	41,15 30,6500	41,15 30,6500	6,40	10,78
B-73 *	7713-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,4036	0,4036		
B-73 **	7713-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3315	0,3315		
B-73 ***	7713-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	G	0,3749	0,3749	0,0653	0,1100
ESCITALOPRAM TEVA 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: N06AB10	
B-73	3093-119	28 filmomhulde tabletten, 5 mg 3093-119	28 comprimés pelliculés, 5 mg	G	9,93 4,3000	9,93 4,3000	1,14	1,90
B-73	3093-127	98 filmomhulde tabletten, 5 mg 3093-127	98 comprimés pelliculés, 5 mg	G	19,95 12,1100	19,95 12,1100	3,21	5,35
B-73 *	7706-765	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1595	0,1595		
B-73 **	7706-765	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1310	0,1310		
B-73 ***	7706-765	1 filmomhulde tablet, 5 mg	1 comprimé pelliculé, 5 mg	G	0,1586	0,1586	0,0328	0,0546
FENTANYL MATRIX MYLAN 100 µg/h MYLAN							ATC: N02AB03	
B-56	3004-298	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ² 3004-298	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	G	97,80 81,4400	97,80 81,4400	7,80	11,80
B-56 *	7701-444	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	G	9,3440	9,3440		
B-56 **	7701-444	1 pleister voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	G	8,6330	8,6330		
FENTANYL MATRIX MYLAN 75 µg/h MYLAN							ATC: N02AB03	
B-56	3004-280	10 pleisters voor transdermaal gebruik, 0,4 mg/cm ² 3004-280	10 dispositifs transdermiques, 0,4 mg/cm ²	G	81,44 66,4400	81,44 66,4400	7,80	11,80
B-56 *	7701-436	1 pleister voor transdermal gebruik, 0,4 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	G	7,7540	7,7540		
B-56 **	7701-436	1 pleister voor transdermal gebruik, 0,4 mg/cm ²	1 dispositif transdermique, 0,4 mg/cm ²	G	7,0430	7,0430		
IBUPROFEN ACTAVIS 600 mg AUROBINDO PHARMA							ATC: M01AE01	
B-60 ***	7704-158	1 filmomhulde tablet, 600 mg	1 comprimé pelliculé, 600 mg	G	0,0707	0,0707	0,0147	0,0243
IBUPROFEN TEVA 400 mg TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: M01AE01	
B-60	1303-288	100 omhulde tabletten, 400 mg 1303-288	100 comprimés enrobés, 400 mg	G	8,15 2,9100	8,15 2,9100	0,77	1,29
B-60 *	0745-356	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,0376	0,0376		
B-60 **	0745-356	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,0308	0,0308		
B-60 ***	0745-356	1 omhulde tablet, 400 mg	1 comprimé enrobé, 400 mg	G	0,0374	0,0374	0,0077	0,0129
IBUPROFEN TEVA 600 mg TEVA PHARMA BELGIUM							ATC: M01AE01	
B-60	1547-330	30 omhulde tabletten, 600 mg 1547-330	30 comprimés enrobés, 600 mg	G	6,64 1,6500	6,64 1,6500	0,44	0,73
LATANOTEARS 50 µg/ml MEDA PHARMA							ATC: S01EE01	
B-168	2889-533	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml 2889-533	3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	G	18,27 10,8100	18,27 10,8100	2,87	4,78
B-168 *	0753-525	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	G	4,6500	4,6500		
B-168 **	0753-525	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml	1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml	G	3,8200	3,8200		

MICARDISPLUS 80 mg/12,5 mg (PI-Pharma)				PI-PHARMA				ATC: C09DA07			
B-224	2920-239	98 tabletten, 12,5 mg / 80 mg 2920-239		98 comprimés, 12,5 mg / 80 mg	R	32,15 22,7200	32,15 22,7200	5,14	8,63		
B-224 *	0751-750	1 tablet, 12,5 mg / 80 mg		1 comprimé, 12,5 mg / 80 mg	R	0,2992	0,2992	+0,0000	+0,0000		
B-224 **	0751-750	1 tablet, 12,5 mg / 80 mg		1 comprimé, 12,5 mg / 80 mg	R	0,2457	0,2457				
B-224 ***	0751-750	1 tablet, 12,5 mg / 80 mg		1 comprimé, 12,5 mg / 80 mg	R	0,2831	0,2831	0,0524	0,0881		
MIRTAZAPINE MYLAN 15 mg				MYLAN				ATC: N06AX11			
B-73 ***	0779-793	1 filmomhulde tablet, 15 mg		1 comprimé pelliculé, 15 mg	G	0,2631	0,2631	0,0544	0,0906		
MIRTAZAPINE MYLAN 30 mg				MYLAN				ATC: N06AX11			
B-73 ***	0779-801	1 filmomhulde tablet, 30 mg		1 comprimé pelliculé, 30 mg	G	0,4068	0,4068	0,0818	0,1374		
MIRTAZAPINE MYLAN 45 mg				MYLAN				ATC: N06AX11			
B-73 ***	0779-819	1 filmomhulde tablet, 45 mg		1 comprimé pelliculé, 45 mg	G	0,5035	0,5035	0,0954	0,1604		
MOMETASONE SANDOZ 50 µg/dosis				SANDOZ				ATC: R01AD09			
B-103	3116-225	420 doses neusspray, suspensie, 50 µg/dosis 3116-225		420 doses suspension pour pulvérisation nasale, 50 µg/dose	G	16,55 9,4600	16,55 9,4600	2,51	4,18		
B-103 *	7705-288	1 spuitbus, 50 µg/dosis		1 flacon pulvériseur UE, 50 µg/dose	G	4,0700	4,0700				
B-103 **	7705-288	1 spuitbus, 50 µg/dosis		1 flacon pulvériseur UE, 50 µg/dose	G	3,3433	3,3433				
QUETIAPIN RETARD SANDOZ 50 mg				SANDOZ				ATC: N05AH04			
B-220 ***	7706-302	1 tablet met verlengde afgifte, 50 mg		1 comprimé à libération prolongée, 50 mg	G	0,6809	0,6809	0,1367	0,2297		
TELMISARTAN TEVA GENERICS 40 mg				TEVA PHARMA BELGIUM				ATC: C09CA07			
B-224	3043-130	28 tabletten, 40 mg 3043-130		28 comprimés, 40 mg	G	13,36 6,9700	13,36 6,9700	1,85	3,08		
TIMOLATEARS				MEDA PHARMA				ATC: S01ED51			
B-168	2999-803	3 containers met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml 2999-803		3 flacons compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	17,43 10,1500	17,43 10,1500	2,69	4,49		
B-168 *	7701-873	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml		1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	4,3667	4,3667				
B-168 **	7701-873	1 container met druppelpipet 2,5 ml oogdruppels, oplossing, 50 µg/ml / 5 mg/ml		1 flacon compte-gouttes 2,5 ml collyre en solution, 50 µg/ml / 5 mg/ml	G	3,5867	3,5867				
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		

2° in hoofdstuk II-B:

Paragraaf 20000

2° au chapitre II-B:

Paragraphe 20000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC05									
B-48 ***	7705-767	1 maagsapresistent tablet, 20 mg	1 comprimé gastrorésistant, 20 mg	G	0,2147	0,2147	0,0443	0,0739	
LANSOPRAZOL KRKA 15 mg KRKA D.D. ATC: A02BC03									
B-48 ***	7714-512	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1730	0,1730	0,0357	0,0596	
LANSOPRAZOL KRKA 30 mg KRKA D.D. ATC: A02BC03									
B-48 ***	7714-520	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3347	0,3347	0,0689	0,1159	

Paragraaf 30000

Paragraphe 30000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
ESOMEPRAZOLE ACTAVIS 20 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC05									
C-31 ***	7705-767	1 maagsapresistent tablet, 20 mg	1 comprimé gastrorésistant, 20 mg	G	0,2147	0,2147	0,1482	0,1482	
LANSOPRAZOL KRKA 15 mg KRKA D.D. ATC: A02BC03									
C-31 ***	7714-512	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1730	0,1730	0,1189	0,1189	
LANSOPRAZOL KRKA 30 mg KRKA D.D. ATC: A02BC03									
C-31 ***	7714-520	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3347	0,3347	0,1732	0,2318	

Paragraaf 51000

Paragraphe 51000

3° in hoofdstuk IV-B:

3° au chapitre IV-B :

Paragraaf 2230000

Paragraphe 2230000

Paragraaf 2720000

Paragraphe 2720000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
ATORSTATINEG 10 mg			EUROGENERICs			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05	
A-45	2981-751	30 filmomhulde tabletten, 10 mg <i>2981-751</i>	30 comprimés pelliculés, 10 mg	G	9,49 3,9600	9,49 3,9600	0,00	0,00
ATORVASTATIN CALCIUM ACTAVIS 20 mg			AUROBINDO PHARMA			(zie ook hoofdstuk: I voir aussi chapitre: I)	ATC: C10AA05	
A-45	3042-256	28 filmomhulde tabletten, 20 mg <i>3042-256</i>	28 comprimés pelliculés, 20 mg	G	11,70 5,6900	11,70 5,6900	0,00	0,00

Paragraaf 3140000

Paragraphe 3140000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BA03		
B-272	3303-807	100 filmomhulde tabletten, 100/25/200 mg <i>3303-807</i>	100 comprimés pelliculés, 100/25/200 mg	G	51,80 40,0500	51,80 40,0500	7,91	13,31
B-272 *	7713-142	1 filmomhulde tablet, 100/25/200 mg	1 comprimé pelliculé, 100/25/200 mg	G	0,4956	0,4956		
B-272 **	7713-142	1 filmomhulde tablet, 100/25/200 mg	1 comprimé pelliculé, 100/25/200 mg	G	0,4245	0,4245		
B-272 ***	7713-142	1 filmomhulde tablet, 100/25/200 mg	1 comprimé pelliculé, 100/25/200 mg	G	0,4739	0,4739	0,0791	0,1331
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BA03		
B-272	3303-815	100 filmomhulde tabletten, 150/37,5/200 mg <i>3303-815</i>	100 comprimés pelliculés, 150/37,5/200 mg	G	54,94 42,8100	54,94 42,8100	8,35	14,06
B-272 *	7713-159	1 filmomhulde tablet, 150/37,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 150/37,5/200 mg	G	0,5249	0,5249		
B-272 **	7713-159	1 filmomhulde tablet, 150/37,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 150/37,5/200 mg	G	0,4538	0,4538		
B-272 ***	7713-159	1 filmomhulde tablet, 150/37,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 150/37,5/200 mg	G	0,5053	0,5053	0,0835	0,1406
LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BA03		
B-272	3303-823	100 filmomhulde tabletten, 200/50/200 mg <i>3303-823</i>	100 comprimés pelliculés, 200/50/200 mg	G	56,56 44,2500	56,56 44,2500	8,58	14,45
B-272 *	7713-167	1 filmomhulde tablet, 200/50/200 mg	1 comprimé pelliculé, 200/50/200 mg	G	0,5402	0,5402		
B-272 **	7713-167	1 filmomhulde tablet, 200/50/200 mg	1 comprimé pelliculé, 200/50/200 mg	G	0,4691	0,4691		
B-272 ***	7713-167	1 filmomhulde tablet, 200/50/200 mg	1 comprimé pelliculé, 200/50/200 mg	G	0,5215	0,5215	0,0858	0,1445

LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE TEVA 50/12,5/200 mg							TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N04BA03		
B-272	3303-799	100 filmomhulde tabletten, 50/12,5/200 mg 3303-799	100 comprimés pelliculés, 50/12,5/200 mg	G	48,66 37,2800	48,66 37,2800	7,46	12,57				
B-272 *	7713-134	1 filmomhulde tablet, 50/12,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 50/12,5/200 mg	G	0,4663	0,4663						
B-272 **	7713-134	1 filmomhulde tablet, 50/12,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 50/12,5/200 mg	G	0,3952	0,3952						
B-272 ***	7713-134	1 filmomhulde tablet, 50/12,5/200 mg	1 comprimé pelliculé, 50/12,5/200 mg	G	0,4426	0,4426	0,0746	0,1257				

Paragraaf 3900000

Paragraphe 3900000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
EMEND 125 mg/80 mg		MSD BELGIUM		ATC: A04AD12					
B-283	0783-654	3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg	3 gélules, 80 mg / 125 mg		53,1800	53,1800			
B-283 *	0783-654	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg	1 kit de 3 gélules, 80 mg / 125 mg		63,4800	63,4800			
B-283 **	0783-654	1 kit van 3 capsules, hard, 80 mg / 125 mg	1 kit de 3 gélules, 80 mg / 125 mg		56,3700	56,3700			

Paragraaf 4980000

Paragraphe 4980000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)									
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk Base de remb. <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II	
SUMATRIPTAN MYLAN 100 mg		MYLAN		ATC: N02CC01					
B-221 ***	0790-972	1 filmomhulde tablet, 100 mg	1 comprimé pelliculé, 100 mg	G	1,2172	1,2172	0,2517	0,4192	
SUMATRIPTAN MYLAN 50 mg		MYLAN		ATC: N02CC01					
B-221 ***	0790-832	1 filmomhulde tablet, 50 mg	1 comprimé pelliculé, 50 mg	G	1,0035	1,0035	0,1925	0,3233	
ZOLMITRIPTAN ODIS MYLAN 2,5 mg		MYLAN		ATC: N02CC03					
B-221 ***	0752-907	1 orodispergeerbare tablet, 2,5 mg	1 comprimé orodispersible, 2,5 mg	G	1,2172	1,2172	0,2517	0,4192	

Paragraaf 6570000

Paragraphe 6570000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AROMASIN 25 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: L02BG06								
A-107 3057-411 100 omhulde tabletten, 25 mg <i>3057-411</i>			100 comprimés enrobés, 25 mg	R	143,90 123,7000	143,90 123,7000	0,00	0,00
A-107 * 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3823	1,3823	+0,0000	+0,0000
A-107 ** 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3112	1,3112		
A-107 *** 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3949	1,3949	0,0000	0,0000

Paragraaf 7520000

Paragraphe 7520000

Benaming / Dénomination (Aanvrager / Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegemoetk <i>buiten bedrijf / ex- usine</i>	I	II
AROMASIN 25 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: L02BG06								
A-115 3057-411 100 omhulde tabletten, 25 mg <i>3057-411</i>			100 comprimés enrobés, 25 mg	R	143,90 123,7000	143,90 123,7000	0,00	0,00
A-115 * 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3823	1,3823	+0,0000	+0,0000
A-115 ** 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3112	1,3112		
A-115 *** 7703-614 1 omhulde tablet, 25 mg			1 comprimé enrobé, 25 mg	R	1,3949	1,3949	0,0000	0,0000

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, 15 april 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 15 avril 2016.

Mme M. DE BLOCK