

B-255 **	7716-269	1 stylo préremplie 1 ml solution injectable, 50 mg/ml	1 voorgevulde pen 1 ml oplossing voor injectie, 50 mg/ml	177,4375	177,4375		
----------	----------	---	--	----------	----------	--	--

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 14 mars 2017.

M. DE BLOCK

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, 14 maart 2017.

M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2017/11238]

14 MARS 2017. — 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, les articles 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001, et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016, et § 15, premier alinéa, inséré par la loi du 27 décembre 2005, l'article 35ter, § 1^{er}, inséré par la loi du 2 janvier 2001, renuméroté par la loi du 10 août 2001, remplacé par la loi du 27 décembre 2005 et modifié en dernier lieu par la loi du 26 décembre 2015, § 3, inséré par la loi du 27 décembre 2005 et modifié en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016;

Vu la loi du 27 avril 2005 relative à la maîtrise du budget des soins de santé et portant diverses dispositions en matière de santé, l'article 69, alinéa 13, inséré par la loi du 29 décembre 2010 et modifié en dernier lieu par la loi-programme du 26 décembre 2015;

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, le paragraphe 1 de l'article 55bis, inséré par l'arrêté royal du 16 juin 2005 et remplacé par l'arrêté royal du 12 mars 2012, l'article 56, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 7 mars 2016, l'article 57, remplacé par l'arrêté royal du 23 mai 2005 et modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication aux demandeurs le 30 janvier 2017;

Vu la communication à l'inspecteur des finances le 15 février 2017;

Vu la communication au Ministre du Budget le 15 février 2017;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 21 février 2017;

Vu l'avis n° 60.969/2 du Conseil d'Etat, donné le 8 mars 2017, 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 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 – 2017/11238]

14 MAART 2017. — 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, en § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 15, eerste lid, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005, artikel 35ter, § 1, ingevoegd bij de wet van 2 januari 2001, vernummerd bij de wet van 10 augustus 2001, vervangen bij de wet van 27 december 2005 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 26 december 2015, en § 3, ingevoegd bij de wet van 27 december 2005 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016;

Gelet op de wet van 27 april 2005 betreffende de beheersing van de begroting van de gezondheidszorg en houdende diverse bepalingen inzake gezondheid, artikel 69, dertiende lid, ingevoegd bij de wet van 29 december 2010 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 26 december 2015;

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, paragraaf 1 van artikel 55bis, toegevoegd bij het koninklijk besluit van 16 juni 2005 en vervangen bij het koninklijk besluit van 12 maart 2012, artikel 56, vervangen bij koninklijk besluit van 23 mei 2005 en laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 7 maart 2016, artikel 57, vervangen bij het koninklijk besluit van 23 mei 2005 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de aanvragers op 30 januari 2017;

Gelet op de mededeling aan de inspecteur van financiën op 15 februari 2017;

Gelet op de mededeling aan de Minister van Begroting op 15 februari 2017;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 21 februari 2017;

Gelet op advies nr. 60.969/2 van de Raad van State, gegeven op 8 maart 2017, 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 tegemeetk	I	II	
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>			
BIPRESSIL 10 mg + 10 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BX02									
B-21	3414-109	30 comprimés pelliculés, 10 mg / 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg / 10 mg	R	24,40	24,40	4,03	6,78	
	3414-109				15,8400	15,8400			
B-21	3414-117	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 10 mg	R	49,54	49,54	7,58	12,77	
	3414-117				38,0200	38,0200			
B-21 *	7716-343	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 10 mg	R	0,5268	0,5268			
B-21 **	7716-343	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 10 mg	R	0,4478	0,4478			
B-21 ***	7716-343	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 10 mg	R	0,5010	0,5010	0,0842	0,1419	
BIPRESSIL 10 mg + 5 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BX02									
B-21	3414-174	30 comprimés pelliculés, 10 mg / 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg / 5 mg	R	16,96	16,96	2,59	4,31	
	3414-174				9,7500	9,7500			
B-21	3414-166	90 comprimés pelliculés, 10 mg / 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg / 5 mg	R	32,98	32,98	5,25	8,82	
	3414-166				23,4100	23,4100			
B-21 *	7716-335	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	0,3357	0,3357			
B-21 **	7716-335	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	0,2757	0,2757			
B-21 ***	7716-335	1 comprimé pelliculé, 10 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg / 5 mg	R	0,3169	0,3169	0,0583	0,0980	
BIPRESSIL 5 mg + 10 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BX02									
B-21	3414-158	30 comprimés pelliculés, 5 mg / 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg / 10 mg	R	22,67	22,67	3,80	6,33	
	3414-158				14,3200	14,3200			
B-21	3414-141	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 10 mg	R	44,53	44,53	6,88	11,57	
	3414-141				33,6000	33,6000			
B-21 *	7716-327	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 10 mg	R	0,4748	0,4748			
B-21 **	7716-327	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 10 mg	R	0,3958	0,3958			
B-21 ***	7716-327	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 10 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 10 mg	R	0,4453	0,4453	0,0764	0,1286	
BIPRESSIL 5 mg + 5 mg SERVIER BENELUX ATC: C09BX02									
B-21	3414-125	30 comprimés pelliculés, 5 mg / 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg / 5 mg	R	15,01	15,01	2,18	3,64	
	3414-125				8,2300	8,2300			
B-21	3414-133	90 comprimés pelliculés, 5 mg / 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 5 mg / 5 mg	R	27,97	27,97	4,54	7,63	
	3414-133				18,9900	18,9900			
B-21 *	7716-319	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 5 mg	R	0,2723	0,2723			
B-21 **	7716-319	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 5 mg	R	0,2237	0,2237			
B-21 ***	7716-319	1 comprimé pelliculé, 5 mg / 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg / 5 mg	R	0,2613	0,2613	0,0504	0,0848	
LIPERTANCE 10 mg + 5 mg + 5 mg SERVIER BENELUX ATC: C10BX11									
B-21	3391-448	30 comprimés pelliculés, 10 mg + 5 mg + 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 10 mg + 5 mg + 5 mg	R	16,77	16,77	2,55	4,24	
	3391-448				9,6000	9,6000			

B-21	3391-455	90 comprimés pelliculés, 10 mg + 5 mg + 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 10 mg + 5 mg + 5 mg	R	39,09	39,09	6,11	10,28
	3391-455				28,8000	28,8000		
B-21 *	7716-350	1 comprimé pelliculé, 10 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,4130	0,4130		
B-21 **	7716-350	1 comprimé pelliculé, 10 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,3392	0,3392		
B-21 ***	7716-350	1 comprimé pelliculé, 10 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,3849	0,3849	0,0679	0,1142
LIPERTANCE 20 mg + 10 mg + 10 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C10BX11				
B-21	3391-489	30 comprimés pelliculés, 20 mg + 10 mg + 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg + 10 mg + 10 mg	R	30,08	30,08	4,84	8,13
	3391-489				20,8500	20,8500		
B-21	3391-497	90 comprimés pelliculés	90 filmomhulde tabletten	R	77,24	77,24	9,80	14,80
	3391-497				62,5500	62,5500		
B-21 *	7716-384	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,8157	0,8157		
B-21 **	7716-384	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,7367	0,7367		
B-21 ***	7716-384	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,8088	0,8088	0,1089	0,1644
LIPERTANCE 20 mg + 10 mg + 5 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C10BX11				
B-21	3391-398	30 comprimés pelliculés, 20 mg + 10 mg + 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg + 10 mg + 5 mg	R	26,88	26,88	4,38	7,37
	3391-398				18,0300	18,0300		
B-21	3391-406	90 comprimés pelliculés, 20 mg + 10 mg + 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 20 mg + 10 mg + 5 mg	R	65,68	65,68	9,80	14,80
	3391-406				52,2500	52,2500		
B-21 *	7716-376	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 5 mg	R	0,6944	0,6944		
B-21 **	7716-376	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 5 mg	R	0,6154	0,6154		
B-21 ***	7716-376	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 10 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 10 mg + 5 mg	R	0,6803	0,6803	0,1089	0,1644
LIPERTANCE 20 mg + 5 mg + 5 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C10BX11				
B-21	3391-414	30 comprimés pelliculés, 20 mg + 5 mg + 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 20 mg + 5 mg + 5 mg	R	21,14	21,14	3,45	5,75
	3391-414				13,0000	13,0000		
B-21	3391-430	90 comprimés pelliculés, 20 mg + 5 mg + 5 mg	90 filmomhulde tabletten, 20 mg + 5 mg + 5 mg	R	49,11	49,11	7,52	12,66
	3391-430				37,6400	37,6400		
B-21 *	7716-368	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,5223	0,5223		
B-21 **	7716-368	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,4433	0,4433		
B-21 ***	7716-368	1 comprimé pelliculé, 20 mg + 5 mg + 5 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg + 5 mg + 5 mg	R	0,4962	0,4962	0,0836	0,1407
LIPERTANCE 40 mg + 10 mg + 10 mg		SERVIER BENELUX		ATC: C10BX11				
B-21	3391-463	30 comprimés pelliculés, 40 mg + 10 mg + 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 40 mg + 10 mg + 10 mg	R	30,32	30,32	4,87	8,19
	3391-463				21,0600	21,0600		
B-21	3391-471	90 comprimés pelliculés, 40 mg + 10 mg + 10 mg	90 filmomhulde tabletten, 40 mg + 10 mg + 10 mg	R	77,95	77,95	9,80	14,80
	3391-471				63,2000	63,2000		
B-21 *	7716-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,8233	0,8233		
B-21 **	7716-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,7443	0,7443		
B-21 ***	7716-392	1 comprimé pelliculé, 40 mg + 10 mg + 10 mg	1 filmomhulde tablet, 40 mg + 10 mg + 10 mg	R	0,8167	0,8167	0,1089	0,1644

2° au chapitre IV-B :

2° in hoofdstuk IV-B :

Paragraphe 2590000

Paragraaf 2590000

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	1639-061 1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	3266-632 3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	2083-392 2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80 893,6900	983,80 893,6900	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Paragraphe 8270100

Paragraaf 8270100

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis van tegemeoetk <i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	I	II
GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	1639-061 1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	3266-632 3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				

A-65	2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80	983,80	0,00	0,00
	2083-392				893,6900	893,6900		
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Paragraphe 8270200

Paragraaf 8270200

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>		
GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	1639-061				912,9000	912,9000		
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	3266-632				912,9000	912,9000		
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80	983,80	0,00	0,00
	2083-392				893,6900	893,6900		
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Paragraphe 8270300

Paragraaf 8270300

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>		
GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	1639-061				912,9000	912,9000		
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000

GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	3266-632				912,9000	912,9000		
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80	983,80	0,00	0,00
	2083-392				893,6900	893,6900		
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Paragraphe 8270400

Paragraaf 8270400

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>		
GLIVEC 100 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	1639-061				912,9000	912,9000		
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75	1004,75	0,00	0,00
	3266-632				912,9000	912,9000		
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01				
A-65	2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80	983,80	0,00	0,00
	2083-392				893,6900	893,6900		
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Paragraphe 8270500

Paragraaf 8270500

Dénomination / Benaming (Demandeur / Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis van tegemeetk <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
GLIVEC 100 mg			NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01			
A-65	1639-061 1639-061	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	0770-891	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 100 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA		ATC: L01XE01			
A-65	3266-632 3266-632	120 gélules, 100 mg	120 capsules, hard, 100 mg	R	1004,75 912,9000	1004,75 912,9000	0,00	0,00
A-65 *	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,1232	8,1232		
A-65 **	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,0639	8,0639		
A-65 ***	7717-341	1 gélule, 100 mg	1 capsule, 100 mg	R	8,3358	8,3358	0,0000	0,0000
GLIVEC 400 mg			NOVARTIS PHARMA		ATC: L01XE01			
A-65	2083-392 2083-392	30 comprimés pelliculés, 400 mg	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	983,80 893,6900	983,80 893,6900	0,00	0,00
A-65 *	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,8140	31,8140		
A-65 **	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	31,5770	31,5770		
A-65 ***	0780-031	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	32,6448	32,6448	0,0000	0,0000

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} avril 2017.
Bruxelles, le 14 mars 2017.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 april 2017.
Brussel, 14 maart 2017.

M. DE BLOCK