

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/11669]

14 AVRIL 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, l'article 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 du 22 juin 2016, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, § 8, quatrième alinéa, inséré par la loi du 19 décembre 2008 et l'article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, troisième et dernière phrases, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, et § 2, deuxième et troisième alinéa, remplacé par la loi du 22 décembre 2008;

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, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises les 10 et 31 janvier 2017;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 22 février 2017;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 23 février 2017;

Vu les notifications aux demandeurs des 20, 24, 27 et 28 février 2017;

Vu l'avis n° 61.148/2 du Conseil d'Etat, donné le 12 avril 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, sont apportées les modifications suivantes :

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/11669]

14 APRIL 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, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, § 8, vierde lid, ingevoegd bij de wet van 19 december 2008 en artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, derde en laatste zinnen, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, en § 2, tweede en derde lid, vervangen bij de wet van 22 december 2008;

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, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 10 en 31 januari;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 22 februari 2017;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting op 23 februari 2017;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 20, 24, 27 en 28 februari 2017;

Gelet op het advies nr. 61.148/2 van de Raad van State, gegeven op 12 april 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, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

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.

a) les spécialités suivantes sont insérées:

a) worden de volgende specialiteiten ingevoegd:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
ACTONEL 5 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: M05BA07								
B-230	1597-863 1597-863	84 comprimés pelliculés, 5 mg	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	34,00 24,31	29,00 19,90	9,68	12,87
B-230 *	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,3735	0,3057	+0,067 8	+0,0678
B-230 **	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,3068	0,2511		
B-230 ***	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	0,3518	0,2923	0,1152	0,1532
ACTONEL 35 mg (Impexeco) IMPEXECO (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: M05BA07								
B-230	3162-492 3162-492	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	R	34,00 24,31	29,00 19,90	9,68	12,87
B-230 *	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,6142	2,1400	+0,474 2	+0,4742
B-230 **	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,1475	1,7575		
B-230 ***	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,4627	2,0458	0,8069	1,0727
ACTONEL 35 mg Wekelijks-Hebdomadaire TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: M05BA07								
B-230	1768-548 1768-548	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	R	34,00 24,31	29,00 19,90	9,68	12,87
B-230 *	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,6142	2,1400	+0,474 2	+0,4742
B-230 **	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,1475	1,7575		
B-230 ***	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	2,4627	2,0458	0,8069	1,0727
ACTONEL COMBI D TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: M05BB04								
B-230	2613-024 2613-024	72 comprimés pelliculés	72 filmomhulde tabletten	R	34,00 24,31	29,00 19,90	9,68	12,87
B-230 *	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruigranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	2,6142	2,1400	+0,474 2	+0,4742

B-230 **	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruigranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	2,1475	1,7575		
B-230 ***	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruigranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	2,4627	2,0458	0,8069	1,0727
ALENDRONAAT + CALCIUM/VITAMINE D SANDOZ SANDOZ				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BB05		
B-230	3040-359	4 comprimés pelliculés + 24 comprimés effervescents	4 filmomhulde tabletten + 24 bruistabletten	R	13,05	13,05	1,78	2,96
	3040-359				6,70	6,70		
B-230	3040-342	12 comprimés pelliculés + 72 comprimés effervescents	12 filmomhulde tablet + 72 bruistabletten	R	24,14	24,14	4,00	6,71
	3040-342				15,61	15,61		
B-230 *	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	1,6783	1,6783	+0,0000	+0,0000
B-230 **	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	1,3792	1,3792		
B-230 ***	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENSTEO 70 mg + 1000 mg/800 IE TAKEDA BELGIUM				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BB05		
B-230	3483-088	4 comprimés +24 comprimés à croquer, 70 mg + 1000 mg/800 IE	4 tabletten + 24 kauwtabletten, 70 mg + 1000 mg/800 IE	R	13,05	13,05	1,78	2,96
	3483-088				6,70	6,70		
B-230	3483-096	16 comprimés + 96 comprimés à croquer, 70 mg + 1000 mg/800 IE	16 tabletten + 96 kauwtabletten, 70 mg + 1000 mg/800 IE	R	30,05	30,05	4,83	8,12
	3483-096				20,82	20,82		
B-230 *	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	1,6794	1,6794	+0,0000	+0,0000
B-230 **	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	1,3794	1,3794		
B-230 ***	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	1,5999	1,5999	0,3019	0,5075
BONVIVA ROCHE				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA06		
B-230	2243-822	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	R	31,27	26,27	9,30	12,22
	2243-822				21,90	17,48		
B-230 *	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	9,4200	7,5200	+1,9000	+1,9000
B-230 **	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	7,7367	6,1767		
B-230 ***	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	8,9393	7,2716	3,1010	4,0744
BONVIVA 150 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA06		
B-230	3138-617	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	R	31,27	26,27	9,30	12,22
	3138-617				21,90	17,48		
B-230 *	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	9,4200	7,5200	+1,9000	+1,9000
B-230 **	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	7,7367	6,1767		
B-230 ***	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	8,9393	7,2716	3,1010	4,0744

BONVIVA 3 mg/3 ml		ROCHE		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA06		
B-230	2321-685	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R	35,41	31,66	8,81	12,26
	2321-685				25,56	22,25		
B-230 *	0785-501	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R	32,990 0	28,7100	+4,280 0	+4,2800
B-230 **	0785-501	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R	27,090 0	23,5900		
FOSAMAX 10 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA04		
B-230	1198-027	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	13,86	13,86	1,95	3,24
	1198-027				7,34	7,34		
B-230 *	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,3382	0,3382	+0,000 0	+0,0000
B-230 **	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,2779	0,2779		
B-230 ***	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	0,3362	0,3362	0,0696	0,1157
FOSAMAX Hebdomadaire 70 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA04		
B-230	1683-705	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	R	24,14	24,14	4,00	6,71
	1683-705				15,61	15,61		
B-230 *	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	1,6783	1,6783	+0,000 0	+0,0000
B-230 **	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
FOSAVANCE 70 mg/2800 UI		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BB03		
B-230	2249-654	12 comprimés, 70 mg / 70 µg	12 tabletten, 70 mg / 70 µg	R	24,14	24,14	4,00	6,71
	2249-654				15,61	15,61		
B-230 *	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	1,6783	1,6783	+0,000 0	+0,0000
B-230 **	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
FOSAVANCE 70 mg/5600 UI		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BB03		
B-230	2485-514	12 comprimés, 70 mg / 140 µg	12 tabletten, 70 mg / 140 µg	R	24,14	24,14	4,00	6,71
	2485-514				15,61	15,61		
B-230 *	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	1,6783	1,6783	+0,000 0	+0,0000
B-230 **	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
IBANDRONIC ACID TEVA 1 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BA06		
B-230	2977-775	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	30,40	30,40	4,88	8,21
	2977-775				21,13	21,13		
B-230 *	7700-610	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	27,270 0	27,2700		
B-230 **	7700-610	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G	22,400 0	22,4000		

RISEDRONAAT / CALCIUM / VITAMINE D SANDOZ SANDOZ				(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: M05BB04		
B-230	2968-337	12 comprimés pelliculés + 72 comprimés effervescents	12 filmomhulde tabletten + 72 bruistabletten	G	29,00	29,00	4,68	7,87
	2968-337				19,90	19,90		
B-230 *	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	2,1400	2,1400		
B-230 **	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	1,7575	1,7575		
B-230 ***	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	2,0458	2,0458	0,3900	0,6558

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
IBANDRONATE MITHRA 150 mg		MITHRA PHARMACEUTICALS		ATC: M05BA06				
B-230	3016-573	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G				
	3016-573							
B-230 *	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G				
B-230 **	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G				
B-230 ***	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G				
URISPAS		TAKEDA BELGIUM		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: G04BD02		
Cx-10	0132-902	100 comprimés enrobés, 200 mg	100 omhulde tabletten, 200 mg					
	0132-902							
Cx-10 *	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg					
Cx-10 **	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg					
Cx-10 ***	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg					

c) l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

c) wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
ALENDRONATE EG 70 mg		EUROGENERICS		ATC: M05BA04				
B-230	2371-532	4 comprimés, 70 mg	4 tabletten, 70 mg	G	13,05	13,05	1,78	2,96
	2371-532				6,70	6,70		

B-230	2371-540 2371-540	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 *	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6783	1,6783		
B-230 **	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0784-645	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENDRONATE EG 70 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: M05BA04								
B-230	2616-498 2616-498	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 *	0793-133	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6783	1,6783		
B-230 **	0793-133	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0793-133	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENDRONATE MYLAN 70 mg MYLAN ATC: M05BA04								
B-230	2456-572 2456-572	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 ***	0784-660	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENDRONATE MYLAN 70 mg (PI-Pharma) PI-PHARMA ATC: M05BA04								
B-230	2612-828 2612-828	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 *	0792-721	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6783	1,6783		
B-230 **	0792-721	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0792-721	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENDRONATE SANDOZ 70 mg Wekelijks SANDOZ ATC: M05BA04								
B-230	2459-741 2459-741	4 comprimés, 70 mg	4 tabletten, 70 mg	G	13,05 6,70	13,05 6,70	1,78	2,96
B-230	2459-758 2459-758	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 *	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6783	1,6783		
B-230 **	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0788-521	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
ALENDRONATE TEVA 70 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BA04								
B-230	2363-224 2363-224	4 comprimés, 70 mg	4 tabletten, 70 mg	G	13,05 6,70	13,05 6,70	1,78	2,96
ALENDRONATE VITAMIN D3 TEVA 70 mg/ 2800 IE TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03								
B-230	3199-205 3199-205	4 comprimés, 70 mg / 2800 IU	4 tabletten, 70 mg / 2800 IU	R	13,05 6,70	13,05 6,70	1,78	2,96
ALENDRONATE VITAMIN D3 TEVA 70 mg/ 5600 IE TEVA PHARMA BELGIUM ATC: M05BB03								
B-230	3199-239 3199-239	4 comprimés, 70 mg / 5600 IU	4 tabletten, 70 mg / 5600 IU	R	13,05 6,70	13,05 6,70	1,78	2,96
AMOCLANE 875/125 mg EUROGENERICS ATC: J01CR02								
C-37	2297-455 2297-455	20 sachet-doses 1 doses poudre pour suspension buvable, 875 mg / 125 mg	20 sachets 1 doses poeder voor orale suspensie, 875 mg / 125 mg	G	14,38 7,74	14,38 7,74	6,84	6,84
C-37 *	0782-649	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 125 mg/ 875 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 125 mg/ 875 mg	G	0,4995	0,4995		
C-37 **	0782-649	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 125 mg/ 875 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 125 mg/ 875 mg	G	0,4100	0,4100		

C-37 ***	0782-649	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 125 mg/ 875 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 125 mg/ 875 mg	G	0,4966	0,4966	0,3420	0,3420
AMOCLANEEG 125 mg/31,25 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02				
C-37	2622-298	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	6,43	6,43	1,37	1,37
	2622-298				1,55	1,55		
C-37 *	0794-537	5 ml suspension buvable, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	G	0,1000	0,1000		
C-37 **	0794-537	5 ml suspension buvable, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	G	0,0820	0,0820		
AMOCLANEEG 250 mg/62,5 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02				
C-37	2622-314	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	8,25	8,25	2,62	2,62
	2622-314				2,96	2,96		
C-37 *	0794-545	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1910	0,1910		
C-37 **	0794-545	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1570	0,1570		
AMOCLANEEG 500 mg/125 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02				
C-37	2622-330	16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	10,34	10,34	4,05	4,05
	2622-330				4,58	4,58		
C-37	2622-355	30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	14,03	14,03	6,60	6,60
	2622-355				7,47	7,47		
C-37 *	0794-552	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3213	0,3213		
C-37 **	0794-552	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,2640	0,2640		
C-37 ***	0794-552	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3194	0,3194	0,2200	0,2200
AMOCLANEEG 875 mg/125 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CR02				
C-37	2622-389	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,75	9,75	3,65	3,65
	2622-389				4,13	4,13		
C-37	2622-264	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,38	14,38	6,84	6,84
	2622-264				7,74	7,74		
C-37 *	0794-941	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4995	0,4995		
C-37 **	0794-941	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4100	0,4100		
C-37 ***	0794-941	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4966	0,4966	0,3420	0,3420
AMOXICILLIN/CLAVULANIC ACID AB 875 mg/125 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: J01CR02				
C-37	3532-587	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,75	9,75	3,65	3,65
	3532-587				4,13	4,13		
C-37	3532-595	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,38	14,38	6,84	6,84
	3532-595				7,74	7,74		

C-37 *	7718-000	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4995	0,4995		
C-37 **	7718-000	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4100	0,4100		
C-37 ***	7718-000	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4966	0,4966	0,3420	0,3420
AMOXICILLINE APOTEX 1 g		APOTEX		ATC: J01CA04				
C-37	2732-717	20 comprimés effervescents, 1000 mg	20 bruistabletten, 1000 mg	R	13,60	13,60	6,30	6,30
	2732-717				7,13	7,13		
C-37 *	0798-686	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	R	0,4600	0,4600	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0798-686	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	R	0,3780	0,3780		
C-37 ***	0798-686	1 comprimé effervescent, 1000 mg	1 bruistablet, 1000 mg	R	0,4574	0,4574	0,3150	0,3150
AMOXICILLINE APOTEX 250 mg		APOTEX		ATC: J01CA04				
C-37	2729-820	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	7,02	7,02	1,77	1,77
	2729-820				2,00	2,00		
C-37 *	0798-660	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1613	0,1613	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0798-660	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1325	0,1325		
AMOXICILLINE EG 1000 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CA04				
C-37	1373-158	8 comprimés pelliculés, 1000 mg	8 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	7,57	7,57	2,15	2,15
	1373-158				2,43	2,43		
C-37	2207-512	20 comprimés pelliculés, 1000 mg	20 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	13,60	13,60	6,30	6,30
	2207-512				7,13	7,13		
C-37	2744-761	24 comprimés pelliculés, 1000 mg	24 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	13,77	13,77	6,42	6,42
	2744-761				7,26	7,26		
C-37 *	0747-105	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3904	0,3904		
C-37 **	0747-105	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0747-105	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675
AMOXICILLINE EG 1000 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2650-604	20 comprimés pelliculés, 1000 mg	20 filmomhulde tabletten, 1000 mg	G	13,60	13,60	6,30	6,30
	2650-604				7,13	7,13		
C-37 *	0795-112	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,4600	0,4600		
C-37 **	0795-112	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,3780	0,3780		
C-37 ***	0795-112	1 comprimé pelliculé, 1000 mg	1 filmomhulde tablet, 1000 mg	G	0,4574	0,4574	0,3150	0,3150
AMOXICILLINE EG 250 mg/5 ml		EUROGENERICS		ATC: J01CA04				
C-37	1722-651	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	7,00	7,00	1,75	1,75
	1722-651				1,98	1,98		
C-37 *	0733-550	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1280	0,1280		
C-37 **	0733-550	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1050	0,1050		
AMOXICILLINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01CA04				
C-37	0613-364	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61	6,61	1,49	1,49
	0613-364				1,69	1,69		

C-37	2208-783 2208-783	30 gélules, 500 mg	30 capsules, hard, 500 mg	G	12,05 5,92	12,05 5,92	5,23	5,23
C-37 *	0731-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2547	0,2547		
C-37 **	0731-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2093	0,2093		
C-37 ***	0731-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2533	0,2533	0,1743	0,1743
AMOXICILLINE EG 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2646-933 2646-933	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61 1,69	6,61 1,69	1,49	1,49
C-37 *	0794-164	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1363	0,1363		
C-37 **	0794-164	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1119	0,1119		
C-37 ***	0794-164	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1352	0,1352	0,0931	0,0931
AMOXICILLINE EG 500 mg/5ml		EUROGENERICS		ATC: J01CA04				
C-37	3491-859 3491-859	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 500 mg	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 500 mg	G	7,64 2,49	7,64 2,49	2,20	2,20
C-37 *	7717-101	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1605	0,1605		
C-37 **	7717-101	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1320	0,1320		
AMOXICILLINE MYLAN		MYLAN		ATC: J01CA04				
C-37	1480-714 1480-714	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,78 1,82	6,78 1,82	1,61	1,61
C-37	1713-098 1713-098	24 gélules, 500 mg	24 capsules, hard, 500 mg	G	11,30 5,34	11,30 5,34	4,72	4,72
C-37 *	0747-089	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2871	0,2871		
C-37 **	0747-089	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2358	0,2358		
C-37 ***	0747-089	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,2853	0,2853	0,1967	0,1967
AMOXICILLINE SANDOZ 1000 mg		SANDOZ		ATC: J01CA04				
C-37	1525-518 1525-518	8 comprimés dispersibles, 1000 mg	8 disperseerbare tabletten, 1000 mg	G	7,57 2,43	7,57 2,43	2,15	2,15
C-37	2202-372 2202-372	20 comprimés dispersibles, 1000 mg	20 disperseerbare tabletten, 1000 mg	G	12,83 6,53	12,83 6,53	5,77	5,77
C-37	2697-670 2697-670	24 comprimés dispersibles, 1000 mg	24 disperseerbare tabletten, 1000 mg	G	13,77 7,26	13,77 7,26	6,42	6,42
C-37 *	0799-080	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	G	0,3904	0,3904		
C-37 **	0799-080	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	G	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0799-080	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	G	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675
AMOXICILLINE SANDOZ 250		SANDOZ		ATC: J01CA04				
C-37	2114-346 2114-346	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	6,96 1,96	6,96 1,96	1,73	1,73
C-37 *	0778-068	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1265	0,1265		
C-37 **	0778-068	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1040	0,1040		

AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01CA04					
C-37	1525-500	16 comprimés pour solution buvable, 500 mg	16 oplosbare tabletten, 500 mg	G	6,61	6,61	1,49	1,49	
	1525-500				1,69	1,69			
C-37	2202-364	30 comprimés pour solution buvable, 500 mg	30 oplosbare tabletten, 500 mg	G	11,93	11,93	5,15	5,15	
	2202-364				5,83	5,83			
C-37 *	0762-732	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	G	0,2507	0,2507			
C-37 **	0762-732	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	G	0,2060	0,2060			
C-37 ***	0762-732	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	G	0,2491	0,2491	0,1717	0,1717	
AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01CA04					
C-37	2358-810	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61	6,61	1,49	1,49	
	2358-810				1,69	1,69			
C-37 *	7701-527	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1363	0,1363			
C-37 **	7701-527	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1119	0,1119			
C-37 ***	7701-527	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1352	0,1352	0,0931	0,0931	
AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01CA04					
C-37	2707-180	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 100 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 100 mg/ml	G	7,64	7,64	2,20	2,20	
	2707-180				2,49	2,49			
C-37 *	0797-241	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1605	0,1605			
C-37 **	0797-241	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1320	0,1320			
AMOXICILLINE TEVA 250 mg/5 ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CA04					
C-37	1226-075	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	7,02	7,02	1,77	1,77	
	1226-075				2,00	2,00			
C-37 *	0744-433	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1613	0,1613			
C-37 **	0744-433	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1325	0,1325			
AMOXICILLINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CA04					
C-37	1539-089	16 comprimés dispersibles, 500 mg	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	G	6,61	6,61	1,49	1,49	
	1539-089				1,69	1,69			
C-37 *	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G	0,1363	0,1363			
C-37 **	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G	0,1119	0,1119			
C-37 ***	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G	0,1352	0,1352	0,0931	0,0931	
AMOXICILLINE TEVA 750 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CA04					
C-37	1539-071	16 comprimés dispersibles, 750 mg	16 dispergeerbare tabletten, 750 mg	C	11,10	11,10	4,58	4,58	
	1539-071				5,18	5,18			
C-37 *	0762-799	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 oplosbare tablet, 750 mg	C	0,4175	0,4175			
C-37 **	0762-799	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 oplosbare tablet, 750 mg	C	0,3431	0,3431			
C-37 ***	0762-799	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 oplosbare tablet, 750 mg	C	0,4154	0,4154	0,2862	0,2862	

AMOXICLAV APOTEX 500 mg/125 mg		APOTEX		ATC: J01CR02				
C-37	2883-312	16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	10,34	10,34	4,05	4,05
	2883-312				4,58	4,58		
C-37	2886-448	30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	14,03	14,03	6,60	6,60
	2886-448				7,47	7,47		
C-37 *	0754-762	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,3213	0,3213		
C-37 **	0754-762	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,2640	0,2640		
C-37 ***	0754-762	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,3194	0,3194	0,2200	0,2200
AMOXICLAV APOTEX 875 mg/125 mg		APOTEX		ATC: J01CR02				
C-37	2883-320	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,90	9,90	3,75	3,75
	2883-320				4,24	4,24		
C-37	2883-338	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,65	14,65	7,03	7,03
	2883-338				7,95	7,95		
C-37 *	0754-754	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,5130	0,5130		
C-37 **	0754-754	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4215	0,4215		
C-37 ***	0754-754	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,5099	0,5099	0,3515	0,3515
AMOXICLAV SANDOZ 125 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02				
C-37	1541-440	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	5,97	5,97	0,90	0,90
	1541-440				1,02	1,02		
C-37	1541-457	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	6,40	6,40	1,34	1,34
	1541-457				1,52	1,52		
C-37 *	0764-209	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	G	0,0980	0,0980		
C-37 **	0764-209	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	G	0,0805	0,0805		
AMOXICLAV SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02				
C-37	1541-465	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	8,18	8,18	2,56	2,56
	1541-465				2,90	2,90		
C-37	1541-549	1 flacon 60 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 60 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	7,11	7,11	1,83	1,83
	1541-549				2,07	2,07		
C-37 *	0764-217	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	G	0,1870	0,1870		
C-37 **	0764-217	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	G	0,1535	0,1535		

AMOXICLAV SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02				
C-37	1541-556	16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	10,20	10,20	3,96	3,96
	1541-556				4,48	4,48		
C-37	1715-119	30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	13,84	13,84	6,47	6,47
	1715-119				7,32	7,32		
C-37 *	0764-225	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,3150	0,3150		
C-37 **	0764-225	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,2587	0,2587		
C-37 ***	0764-225	1 comprimé pelliculé, 500 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg/ 125 mg	G	0,3131	0,3131	0,2157	0,2157
AMOXICLAV SANDOZ 875 mg		SANDOZ		ATC: J01CR02				
C-37	1645-241	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,64	9,64	3,57	3,57
	1645-241				4,04	4,04		
C-37	1715-127	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,19	14,19	6,71	6,71
	1715-127				7,59	7,59		
C-37 *	0768-275	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4895	0,4895		
C-37 **	0768-275	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4025	0,4025		
C-37 ***	0768-275	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4871	0,4871	0,3355	0,3355
AMOXICLAV TEVA 250 mg/62,5 mg/5 ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CR02				
C-37	2262-459	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	8,18	8,18	2,56	2,56
	2262-459				2,90	2,90		
C-37 *	0781-005	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1870	0,1870		
C-37 **	0781-005	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1535	0,1535		
AMOXICLAV TEVA 500 mg/125 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CR02				
C-37	2262-442	16 comprimés, 500 mg / 125 mg	16 tabletten, 500 mg / 125 mg	G	10,21	10,21	3,97	3,97
	2262-442				4,49	4,49		
C-37 *	0781-062	1 comprimé, 125 mg/ 500 mg	1 tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3619	0,3619		
C-37 **	0781-062	1 comprimé, 125 mg/ 500 mg	1 tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,2975	0,2975		
C-37 ***	0781-062	1 comprimé, 125 mg/ 500 mg	1 tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3597	0,3597	0,2481	0,2481
AMOXICLAV TEVA 875 mg/125 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01CR02				
C-37	2134-567	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,64	9,64	3,57	3,57
	2134-567				4,04	4,04		
C-37	2134-575	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,19	14,19	6,71	6,71
	2134-575				7,59	7,59		
C-37 *	0777-300	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4895	0,4895		
C-37 **	0777-300	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4025	0,4025		

C-37 ***	0777-300	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 875 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 875 mg	G	0,4871	0,4871	0,3355	0,3355	
AMOXICLAVMYLAN 125 mg/5 ml		MYLAN		ATC: J01CR02					
C-37	1584-291	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	G	6,40	6,40	1,34	1,34	
	1584-291				1,52	1,52			
C-37 *	0766-337	5 ml suspension buvable, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	G	0,0980	0,0980			
C-37 **	0766-337	5 ml suspension buvable, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 6,25 mg/ml/ 25 mg/ml	G	0,0805	0,0805			
AMOXICLAVMYLAN 250 mg/5 ml		MYLAN		ATC: J01CR02					
C-37	1584-309	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	G	8,35	8,35	2,69	2,69	
	1584-309				3,04	3,04			
C-37 *	0766-345	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1960	0,1960			
C-37 **	0766-345	5 ml suspension buvable, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 12,5 mg/ml/ 50 mg/ml	G	0,1610	0,1610			
AMOXICLAVMYLAN 500 mg/125 mg		MYLAN		ATC: J01CR02					
C-37	1584-267	16 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	16 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	10,49	10,49	4,16	4,16	
	1584-267				4,71	4,71			
C-37	1639-764	30 comprimés pelliculés, 500 mg / 125 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg / 125 mg	G	13,84	13,84	6,47	6,47	
	1639-764				7,32	7,32			
C-37 *	0766-352	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3150	0,3150			
C-37 **	0766-352	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,2587	0,2587			
C-37 ***	0766-352	1 comprimé pelliculé, 125 mg/ 500 mg	1 filmomhulde tablet, 125 mg/ 500 mg	G	0,3131	0,3131	0,2157	0,2157	
AMOXICLAVMYLAN 875 mg		MYLAN		ATC: J01CR02					
C-37	1679-430	10 comprimés, 875 mg / 125 mg	10 tabletten, 875 mg / 125 mg	G	9,86	9,86	3,73	3,73	
	1679-430				4,22	4,22			
C-37	1679-422	20 comprimés, 875 mg / 125 mg	20 tabletten, 875 mg / 125 mg	G	14,61	14,61	6,99	6,99	
	1679-422				7,91	7,91			
C-37 *	0770-404	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,5105	0,5105			
C-37 **	0770-404	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,4190	0,4190			
C-37 ***	0770-404	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	G	0,5077	0,5077	0,3495	0,3495	
AMOXYPEN		ALL-IN-1		ATC: J01CA04					
C-37	0688-184	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	6,87	6,87	1,67	1,67	
	0688-184				1,89	1,89			
C-37 *	0733-949	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1220	0,1220	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0733-949	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1000	0,1000			
AMOXYPEN 750 mg		ALL-IN-1		ATC: J01CA04					
C-37	1597-160	16 comprimés dispersibles, 750 mg	16 dispergeerbare tabletten, 750 mg	C	11,09	11,09	4,57	4,57	
	1597-160				5,17	5,17			

C-37 *	0766-360	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 dispergeerbare tablet, 750 mg	C	0,4169	0,4169		
C-37 **	0766-360	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 dispergeerbare tablet, 750 mg	C	0,3425	0,3425		
C-37 ***	0766-360	1 comprimé dispersible, 750 mg	1 dispergeerbare tablet, 750 mg	C	0,4147	0,4147	0,2856	0,2856
AUGMENTIN		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02				
C-37	0033-548	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 25 mg/ml / 6,25 mg/ml	R	6,44	6,44	1,38	1,38
	0033-548				1,56	1,56		
C-37 *	0727-396	5 ml sirop, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	5 ml stroop, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	R	0,1256	0,1256	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0727-396	5 ml sirop, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	5 ml stroop, 25 mg/ml/ 6,25 mg/ml	R	0,1031	0,1031		
AUGMENTIN		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02				
C-37	0034-637	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	R	8,06	8,06	2,48	2,48
	0034-637				2,81	2,81		
C-37 *	0727-404	5 ml sirop, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	R	0,2269	0,2269	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0727-404	5 ml sirop, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml/ 12,5 mg/ml	R	0,1863	0,1863		
AUGMENTIN 500		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02				
C-37	0263-715	16 sachet-doses 1 doses poudre pour suspension buvable, 500 mg / 125 mg	16 sachets 1 doses poeder voor orale suspensie, 500 mg / 125 mg	R	10,34	10,34	4,05	4,05
	0263-715				4,58	4,58		
C-37 *	0739-847	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 500 mg/ 125 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 500 mg/ 125 mg	R	0,3694	0,3694	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0739-847	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 500 mg/ 125 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 500 mg/ 125 mg	R	0,3031	0,3031		
C-37 ***	0739-847	1 sachet-dose 1 doses suspension buvable, 500 mg/ 125 mg	1 sachet 1 doses suspensie voor oraal gebruik, 500 mg/ 125 mg	R	0,3677	0,3677	0,2531	0,2531
AUGMENTIN 500		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02				
C-37	0029-025	16 comprimés, 500 mg / 125 mg	16 tabletten, 500 mg / 125 mg	R	10,34	10,34	4,05	4,05
	0029-025				4,58	4,58		
C-37 *	0727-388	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3694	0,3694	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0727-388	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3031	0,3031		
C-37 ***	0727-388	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3677	0,3677	0,2531	0,2531
AUGMENTIN 500 (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CR02				
C-37	1723-816	16 comprimés, 500 mg / 125 mg	16 tabletten, 500 mg / 125 mg	R	10,34	10,34	4,05	4,05
	1723-816				4,58	4,58		
C-37 *	0773-218	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3694	0,3694	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0773-218	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3031	0,3031		
C-37 ***	0773-218	1 comprimé, 500 mg/ 125 mg	1 tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3677	0,3677	0,2531	0,2531
AUGMENTIN 875		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02				
C-37	1458-736	10 comprimés, 875 mg / 125 mg	10 tabletten, 875 mg / 125 mg	R	9,75	9,75	3,65	3,65
	1458-736				4,13	4,13		
C-37	1705-789	20 comprimés, 875 mg / 125 mg	20 tabletten, 875 mg / 125 mg	R	14,38	14,38	6,84	6,84
	1705-789				7,74	7,74		

C-37 *	0765-115	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4995	0,4995	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0765-115	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4100	0,4100			
C-37 ***	0765-115	1 comprimé, 875 mg/ 125 mg	1 tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4966	0,4966	0,3420	0,3420	
AUGMENTIN 875/125 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CR02					
C-37	1723-824	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	R	9,75	9,75	3,65	3,65	
	1723-824				4,13	4,13			
C-37	1764-455	20 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	20 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	R	14,38	14,38	6,84	6,84	
	1764-455				7,74	7,74			
C-37 *	0773-234	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4995	0,4995	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0773-234	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4100	0,4100			
C-37 ***	0773-234	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	R	0,4966	0,4966	0,3420	0,3420	
AUGMENTIN RETARD 1000/62,5 mg		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CR02					
C-37	1751-494	28 comprimés à libération modifiée, 1000 mg / 62,5 mg	28 tabletten met gereguleerde afgifte, 1000 mg / 62,5 mg	R	17,53	14,03	10,10	10,10	
	1751-494				10,19	7,47			
C-37	1751-502	40 comprimés à libération modifiée, 1000 mg / 62,5 mg	40 tabletten met gereguleerde afgifte, 1000 mg / 62,5 mg	R	22,57	18,16	13,85	13,85	
	1751-502				14,22	10,68			
C-37 *	0774-067	1 comprimé à libération modifiée, 1000 mg/ 62,5 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 1000 mg/ 62,5 mg	R	0,4588	0,3445	+0,114 3	+0,1143	
C-37 **	0774-067	1 comprimé à libération modifiée, 1000 mg/ 62,5 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 1000 mg/ 62,5 mg	R	0,3768	0,2830			
C-37 ***	0774-067	1 comprimé à libération modifiée, 1000 mg/ 62,5 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 1000 mg/ 62,5 mg	R	0,4529	0,3426	0,3463	0,3463	
AVELOX 400 mg		BAYER		ATC: J01MA14					
C-37	1657-667	5 comprimés, 400 mg	5 tabletten, 400 mg	R	13,45	13,45	6,20	6,20	
	1657-667				7,02	7,02			
C-37	1657-659	10 comprimés, 400 mg	10 tabletten, 400 mg	R	22,37	22,37	9,80	12,41	
	1657-659				14,04	14,04			
C-37 *	0768-283	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	R	1,8120	1,8120	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0768-283	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	R	1,4880	1,4880			
C-37 ***	0768-283	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	R	1,7914	1,7914	0,9800	1,2410	
AZITHROMED 250 mg		3DDD PHARMA		ATC: J01FA10					
C-37	3064-094	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,38	9,38	3,39	3,39	
	3064-094				3,84	3,84			
C-37 *	7706-781	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8267	0,8267			
C-37 **	7706-781	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6783	0,6783			
C-37 ***	7706-781	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8215	0,8215	0,5650	0,5650	
AZITHROMED 500 mg		3DDD PHARMA		ATC: J01FA10					
C-37	3064-110	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38	9,38	3,39	3,39	
	3064-110				3,84	3,84			
C-37	3064-102	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,28	14,28	6,77	6,77	
	3064-102				7,66	7,66			

C-37 *	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6483	1,6483		
C-37 **	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3533	1,3533		
C-37 ***	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6377	1,6377	1,1283	1,1283
AZITHROMYCINE APOTEX 250 mg		APOTEX		ATC: J01FA10				
C-37	2680-197 2680-197	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,59 4,01	9,59 4,01	3,54	3,54
C-37	3072-857 3072-857	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	14,28 7,66	14,28 7,66	6,77	6,77
C-37 *	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8242	0,8242		
C-37 **	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6767	0,6767		
C-37 ***	0796-060	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8189	0,8189	0,5642	0,5642
AZITHROMYCINE APOTEX 500 mg		APOTEX		ATC: J01FA10				
C-37	2680-205 2680-205	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,59 4,01	9,59 4,01	3,54	3,54
C-37	2680-213 2680-213	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,62 7,92	14,62 7,92	7,00	7,00
C-37 *	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,7033	1,7033		
C-37 **	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4000	1,4000		
C-37 ***	0796-078	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6942	1,6942	1,1667	1,1667
AZITHROMYCINE EG 200 mg/5 ml		EUROGENERICS		ATC: J01FA10				
C-37	2720-712 2720-712	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	10,38 4,62	10,38 4,62	4,08	4,08
C-37	2720-720 2720-720	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,82 1,84	6,82 1,84	1,63	1,63
C-37	2720-738 2720-738	1 flacon 22,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 22,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	8,01 2,77	8,01 2,77	2,45	2,45
C-37 *	0799-833	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,8514	0,8514		
C-37 **	0799-833	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,7000	0,7000		
AZITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: J01FA10	
C-37	2369-999 2369-999	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,38 3,84	9,38 3,84	3,39	3,39
C-37	3175-494 3175-494	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	14,29 7,67	14,29 7,67	6,78	6,78
C-37 *	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7929	0,7929		
C-37 **	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6517	0,6517		
C-37 ***	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7795	0,7795	0,4083	0,5404
AZITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: J01FA10	
C-37	2369-981 2369-981	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38 3,84	9,38 3,84	3,39	3,39
C-37	2371-722 2371-722	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,34 7,70	14,34 7,70	6,81	6,81

C-37 *	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5804	1,5804		
C-37 **	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2979	1,2979		
C-37 ***	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4712	1,4712	0,4083	0,6167
AZITHROMYCINE MYLAN 200 mg/5 ml		MYLAN		ATC: J01FA10				
C-37	2704-567	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	10,66	10,66	4,28	4,28
	2704-567				4,84	4,84		
C-37	2704-575	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,93	6,93	1,71	1,71
	2704-575				1,93	1,93		
C-37 *	0759-076	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,8929	0,8929		
C-37 **	0759-076	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,7329	0,7329		
AZITHROMYCINE MYLAN 250 mg		MYLAN		ATC: J01FA10				
C-37	2773-992	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,59	9,59	3,54	3,54
	2773-992				4,01	4,01		
C-37 *	0759-068	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8617	0,8617		
C-37 **	0759-068	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7083	0,7083		
C-37 ***	0759-068	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8568	0,8568	0,5900	0,5900
AZITHROMYCINE MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01FA10				
C-37	2774-008	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,59	9,59	3,54	3,54
	2774-008				4,01	4,01		
C-37	2774-016	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,61	14,61	6,99	6,99
	2774-016				7,91	7,91		
C-37 *	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,7017	1,7017		
C-37 **	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3967	1,3967		
C-37 ***	0759-050	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6925	1,6925	1,1650	1,1650
AZITHROMYCINE SANDOZ 200 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01FA10				
C-37	2481-687	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,82	6,82	1,63	1,63
	2481-687				1,84	1,84		
C-37	2481-695	1 flacon 22,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 22,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	8,01	8,01	2,45	2,45
	2481-695				2,77	2,77		
C-37	2481-703	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	10,38	10,38	4,08	4,08
	2481-703				4,62	4,62		
C-37 *	0789-008	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,8514	0,8514		
C-37 **	0789-008	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	G	0,7000	0,7000		
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)			ATC: J01FA10	
C-37	2312-627	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,38	9,38	3,39	3,39
	2312-627				3,84	3,84		
C-37	3050-184	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	14,28	14,28	6,77	6,77
	3050-184				7,66	7,66		
C-37 *	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6604	0,6604		
C-37 **	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,5425	0,5425		

C-37 ***	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6563	0,6563	0,4083	0,4521
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg SANDOZ (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01FA10								
C-37	2312-635 2312-635	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38 3,84	9,38 3,84	3,39	3,39
C-37	2351-740 2351-740	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,13 7,54	14,13 7,54	6,66	6,66
C-37 *	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3196	1,3196		
C-37 **	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,0838	1,0838		
C-37 ***	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2420	1,2420	0,4083	0,6167
AZITHROMYCINE TEVA 250 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: J01FA10								
C-37	2659-092 2659-092	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,38 3,84	9,38 3,84	3,39	3,39
C-37	3249-273 3249-273	12 comprimés pelliculés, 250 mg	12 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	14,28 7,66	14,28 7,66	6,77	6,77
C-37 *	0796-086	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8242	0,8242		
C-37 **	0796-086	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6767	0,6767		
C-37 ***	0796-086	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8215	0,8215	0,5650	0,5650
AZITHROMYCINE TEVA 500 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: J01FA10								
C-37	2659-076 2659-076	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38 3,84	9,38 3,84	3,39	3,39
C-37	2659-084 2659-084	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,13 7,54	14,13 7,54	6,66	6,66
C-37 *	0796-094	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6217	1,6217		
C-37 **	0796-094	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3317	1,3317		
C-37 ***	0796-094	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6130	1,6130	1,1100	1,1100
BACTRIM FORTE ROCHE ATC: J01EE01								
C-37	0022-277 0022-277	10 comprimés pelliculés, 800 mg / 160 mg	10 filmomhulde tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,22 2,16	6,10 1,28	2,25	2,25
C-37 *	0701-383	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2790	0,1650	+0,114 0	+0,1140
C-37 **	0701-383	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2290	0,1360		
C-37 ***	0701-383	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 160 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2767	0,1643	0,2254	0,2254
BEENOS 70 mg MITHRA PHARMACEUTICALS ATC: M05BA04								
B-230	2383-123 2383-123	4 comprimés pelliculés, 70 mg	4 filmomhulde tabletten, 70 mg	G	13,05 6,70	13,05 6,70	1,78	2,96
B-230	2383-131 2383-131	12 comprimés pelliculés, 70 mg	12 filmomhulde tabletten, 70 mg	G	24,14 15,61	24,14 15,61	4,00	6,71
B-230 *	0788-398	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	G	1,6783	1,6783		
B-230 **	0788-398	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	G	1,3792	1,3792		
B-230 ***	0788-398	1 comprimé pelliculé, 70 mg	1 filmomhulde tablet, 70 mg	G	1,6404	1,6404	0,3333	0,5592
BICLAR 125 JUNIOR MYLAN EPD ATC: J01FA09								
C-37	1244-516 1244-516	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	R	8,18 2,90	8,18 2,90	2,56	2,56

C-37	1321-389	1 flacon 120 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	1 fles 120 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	R	10,39	10,39	4,09	4,09
	1321-389				4,63	4,63		
C-37 *	0741-959	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	R	0,2492	0,2492	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0741-959	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	R	0,2046	0,2046		
BICLAR 250		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	0499-103	10 comprimés enrobés, 250 mg	10 omhulde tabletten, 250 mg	R	8,78	8,78	2,98	2,98
	0499-103				3,37	3,37		
C-37 *	0736-801	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	R	0,4350	0,4350	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0736-801	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	R	0,3570	0,3570		
C-37 ***	0736-801	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	R	0,4325	0,4325	0,2980	0,2980
BICLAR 250 Kids		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	1635-655	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	12,38	12,38	5,46	5,46
	1635-655				6,18	6,18		
C-37 *	0768-317	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,4988	0,4988	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0768-317	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,4094	0,4094		
BICLAR 500 FORTE		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	1321-413	10 comprimés enrobés, 500 mg	10 omhulde tabletten, 500 mg	R	10,84	10,84	4,40	4,40
	1321-413				4,98	4,98		
C-37 *	0746-586	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,6430	0,6430	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0746-586	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,5280	0,5280		
C-37 ***	0746-586	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,6392	0,6392	0,4400	0,4400
BICLAR UNO 500		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	1321-405	10 comprimés à libération modifiée, 500 mg	10 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg	R	12,72	12,72	5,69	5,69
	1321-405				6,44	6,44		
C-37	2121-200	20 comprimés à libération modifiée, 500 mg	20 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg	R	20,27	20,27	9,80	10,90
	2121-200				12,33	12,33		
C-37 *	0749-622	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	R	0,7955	0,7955	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0749-622	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	R	0,6535	0,6535		
C-37 ***	0749-622	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	R	0,7908	0,7908	0,4900	0,5450
CEFADROXIL MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01DB05				
C-37	1588-771	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	7,57	7,57	2,15	2,15
	1588-771				2,43	2,43		
C-37 *	0766-394	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1963	0,1963		
C-37 **	0766-394	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1613	0,1613		
C-37 ***	0766-394	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1948	0,1948	0,1344	0,1344

CEFADROXIL SANDOZ 250 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01DB05					
C-37	2112-456	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	6,99	6,99	1,74	1,74	
	2112-456				1,97	1,97			
C-37 *	0784-975	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1270	0,1270			
C-37 **	0784-975	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1045	0,1045			
CEFADROXIL SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01DB05					
C-37	1756-733	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	7,57	7,57	2,15	2,15	
	1756-733				2,43	2,43			
C-37 *	0774-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1963	0,1963			
C-37 **	0774-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1613	0,1613			
C-37 ***	0774-083	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,1948	0,1948	0,1344	0,1344	
CEFADROXIL SANDOZ 500 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01DB05					
C-37	2112-472	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 100 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 100 mg/ml	G	8,46	8,46	2,76	2,76	
	2112-472				3,12	3,12			
C-37 *	0784-983	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,2015	0,2015			
C-37 **	0784-983	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1655	0,1655			
CEFUROXIM MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01DC02					
C-37	2188-050	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,97	10,97	4,49	4,49	
	2188-050				5,08	5,08			
C-37	2188-068	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,51	18,51	9,69	9,69	
	2188-068				10,96	10,96			
C-37 *	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5892	0,5892			
C-37 **	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4842	0,4842			
C-37 ***	0780-262	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5857	0,5857	0,4037	0,4037	
CEFUROXIM SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01DC02					
C-37	2217-941	10 comprimés, 250 mg	10 tabletten, 250 mg	G	7,62	7,62	2,18	2,18	
	2217-941				2,47	2,47			
C-37 *	0779-777	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,3190	0,3190			
C-37 **	0779-777	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,2620	0,2620			
C-37 ***	0779-777	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	G	0,3169	0,3169	0,2180	0,2180	
CEFUROXIM SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01DC02					
C-37	2217-958	10 comprimés, 500 mg	10 tabletten, 500 mg	G	10,70	10,70	4,30	4,30	
	2217-958				4,87	4,87			
C-37	2217-966	24 comprimés, 500 mg	24 tabletten, 500 mg	G	18,27	18,27	9,52	9,52	
	2217-966				10,77	10,77			
C-37 *	0779-785	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,5792	0,5792			
C-37 **	0779-785	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,4758	0,4758			
C-37 ***	0779-785	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,5759	0,5759	0,3967	0,3967	
CEFUROXIM SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01DC02					
C-37	3008-406	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,15	16,15	8,06	8,06	
	3008-406				9,12	9,12			
C-37 *	7702-020	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5885	0,5885			

C-37 **	7702-020	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4835	0,4835		
C-37 ***	7702-020	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5851	0,5851	0,4030	0,4030
CEFUROXIME EG 500 mg		EUROGENERICS			ATC: J01DC02			
C-37	2813-442	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,70	10,70	4,30	4,30
	2813-442				4,87	4,87		
C-37	2815-306	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,82	18,82	9,80	9,89
	2815-306				11,19	11,19		
C-37 *	0756-270	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,6017	0,6017		
C-37 **	0756-270	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4942	0,4942		
C-37 ***	0756-270	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5985	0,5985	0,4083	0,4121
CIPROFLOXACINE EG 250 mg		EUROGENERICS			ATC: J01MA02			
C-37	2049-815	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,55	8,55	2,83	2,83
	2049-815				3,20	3,20		
C-37 *	0773-648	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4130	0,4130		
C-37 **	0773-648	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3390	0,3390		
C-37 ***	0773-648	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830
CIPROFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICS			ATC: J01MA02			
C-37	2049-831	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,33	16,33	8,18	8,18
	2049-831				9,26	9,26		
C-37 *	0773-655	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5975	0,5975		
C-37 **	0773-655	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0773-655	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CIPROFLOXACINE EG 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA			ATC: J01MA02			
C-37	2630-788	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,33	16,33	8,18	8,18
	2630-788				9,26	9,26		
C-37 *	0794-206	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5975	0,5975		
C-37 **	0794-206	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0794-206	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CIPROFLOXACINE EG 750 mg		EUROGENERICS			ATC: J01MA02			
C-37	2049-849	20 comprimés pelliculés, 750 mg	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	G	23,67	23,67	9,80	13,20
	2049-849				15,19	15,19		
C-37 *	0773-663	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9800	0,9800		
C-37 **	0773-663	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,8050	0,8050		
C-37 ***	0773-663	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9609	0,9609	0,4900	0,6600
CIPROFLOXACINE MYLAN 250 mg		MYLAN			ATC: J01MA02			
C-37	1670-371	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,78	8,78	2,98	2,98
	1670-371				3,37	3,37		
C-37 *	0768-572	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4350	0,4350		
C-37 **	0768-572	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3570	0,3570		
C-37 ***	0768-572	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4325	0,4325	0,2980	0,2980
CIPROFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN			ATC: J01MA02			
C-37	1670-363	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,37	16,37	8,21	8,21
	1670-363				9,29	9,29		
C-37 *	0769-208	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5995	0,5995		
C-37 **	0769-208	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4925	0,4925		

C-37 ***	0769-208	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5957	0,5957	0,4105	0,4105	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01MA02					
C-37	1676-618	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,55	8,55	2,83	2,83	
	1676-618				3,20	3,20			
C-37 *	0771-204	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	G	0,4130	0,4130			
C-37 **	0771-204	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	G	0,3390	0,3390			
C-37 ***	0771-204	1 comprimé enrobé, 250 mg	1 omhulde tablet, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01MA02					
C-37	1676-626	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,33	16,33	8,18	8,18	
	1676-626				9,26	9,26			
C-37 *	0771-212	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	G	0,5975	0,5975			
C-37 **	0771-212	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	G	0,4910	0,4910			
C-37 ***	0771-212	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	G	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090	
CIPROFLOXACINE SANDOZ 750 mg		SANDOZ		ATC: J01MA02					
C-37	1732-908	20 comprimés pelliculés sécables, 750 mg	20 deelbare filmomhulde tabletten, 750 mg	G	23,66	23,66	9,80	13,20	
	1732-908				15,18	15,18			
C-37 *	0771-790	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9795	0,9795			
C-37 **	0771-790	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,8045	0,8045			
C-37 ***	0771-790	1 comprimé pelliculé sécable, 750 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9604	0,9604	0,4900	0,6600	
CIPROFLOXACINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA02					
C-37	2729-804	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,55	8,55	2,83	2,83	
	2729-804				3,20	3,20			
C-37 *	0798-603	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4130	0,4130			
C-37 **	0798-603	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3390	0,3390			
C-37 ***	0798-603	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4102	0,4102	0,2830	0,2830	
CIPROFLOXACINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA02					
C-37	2729-812	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	15,80	15,80	7,82	7,82	
	2729-812				8,85	8,85			
C-37 *	0798-611	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5710	0,5710			
C-37 **	0798-611	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4690	0,4690			
C-37 ***	0798-611	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5676	0,5676	0,3910	0,3910	
CIPROFLOXACINE TEVA 750 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA02					
C-37	2732-725	20 comprimés pelliculés, 750 mg	20 filmomhulde tabletten, 750 mg	G	23,66	23,66	9,80	13,20	
	2732-725				15,18	15,18			
C-37 *	0798-629	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9795	0,9795			
C-37 **	0798-629	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,8045	0,8045			
C-37 ***	0798-629	1 comprimé pelliculé, 750 mg	1 filmomhulde tablet, 750 mg	G	0,9604	0,9604	0,4900	0,6600	
CIPROXINE		BAYER		ATC: J01MA02					
C-37	1705-474	2 flacons 100 ml solvant pour suspension buvable, 50 mg/ml	2 flessen 100 ml oplosmiddel voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	25,78	24,16	11,42	15,06	
	1705-474				17,06	15,63			
C-37 *	0770-610	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,5505	0,5043	+0,046 2	+0,0462	

C-37 **	0770-610	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,4520	0,4143		
CIPROXINE		BAYER		ATC: J01MA02				
C-37	0430-892	10 comprimés, 250 mg	10 tabletten, 250 mg	R	8,76	8,76	2,97	2,97
	0430-892				3,36	3,36		
C-37 *	0734-145	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,4340	0,4340	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0734-145	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,3560	0,3560		
C-37 ***	0734-145	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,4304	0,4304	0,2970	0,2970
CIPROXINE 500		BAYER		ATC: J01MA02				
C-37	1359-611	20 comprimés, 500 mg	20 tabletten, 500 mg	R	16,33	16,33	8,18	8,18
	1359-611				9,26	9,26		
C-37 *	0739-466	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,5975	0,5975	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0739-466	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,4910	0,4910		
C-37 ***	0739-466	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,5941	0,5941	0,4090	0,4090
CLAMOXYL		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04				
C-37	0107-235	16 capsules molles, 500 mg	16 capsules, zacht, 500 mg	R	6,61	6,61	1,49	1,49
	0107-235				1,69	1,69		
C-37 *	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1363	0,1363	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1119	0,1119		
C-37 ***	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1352	0,1352	0,0931	0,0931
CLAMOXYL		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04				
C-37	0107-359	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml	R	7,00	7,00	1,75	1,75
	0107-359				1,98	1,98		
C-37 *	0703-207	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml	R	0,1600	0,1600	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0703-207	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml	R	0,1313	0,1313		
CLAMOXYL		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04				
C-37	0107-342	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 25 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 25 mg/ml	R	5,94	5,94	1,03	1,03
	0107-342				1,16	1,16		
C-37 *	0703-199	5 ml sirop, 25 mg/ml	5 ml stroop, 25 mg/ml	R	0,0938	0,0938	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0703-199	5 ml sirop, 25 mg/ml	5 ml stroop, 25 mg/ml	R	0,0769	0,0769		
CLAMOXYL (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	1665-389	8 comprimés, 1000 mg	8 tabletten, 1000 mg	R	7,57	7,57	2,15	2,15
	1665-389				2,43	2,43		
C-37 *	0771-238	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	R	0,3925	0,3925	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0771-238	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	R	0,3225	0,3225		
C-37 ***	0771-238	1 comprimé, 1000 mg	1 tablet, 1000 mg	R	0,3896	0,3896	0,2687	0,2687
CLAMOXYL (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	1665-371	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	6,61	6,61	1,49	1,49
	1665-371				1,69	1,69		

C-37 *	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,1363	0,1363	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,1119	0,1119		
C-37 ***	0771-220	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,1352	0,1352	0,0931	0,0931
CLAMOXYL 1 g		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01CA04				
C-37	1100-239	8 comprimés dispersibles, 1000 mg	8 disperseerbare tabletten, 1000 mg	R	7,57	7,57	2,15	2,15
	1100-239				2,43	2,43		
C-37	2312-619	24 comprimés dispersibles, 1000 mg	24 disperseerbare tabletten, 1000 mg	R	13,77	13,77	6,42	6,42
	2312-619				7,26	7,26		
C-37 *	0741-504	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	R	0,3904	0,3904	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0741-504	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	R	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0741-504	1 comprimé dispersible, 1000 mg	1 disperseerbare tablet, 1000 mg	R	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675
CLAMOXYL 1 g (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2600-286	8 comprimés dispersibles, 1 g	8 disperseerbare tabletten, 1 g	R	7,62	7,62	2,18	2,18
	2600-286				2,47	2,47		
C-37	2612-729	24 comprimés dispersibles, 1 g	24 disperseerbare tabletten, 1 g	R	13,77	13,77	6,42	6,42
	2612-729				7,26	7,26		
C-37 *	0792-291	1 comprimé dispersible, 10000 mg	1 disperseerbare tablet, 10000 mg	R	0,3904	0,3904	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0792-291	1 comprimé dispersible, 10000 mg	1 disperseerbare tablet, 10000 mg	R	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0792-291	1 comprimé dispersible, 10000 mg	1 disperseerbare tablet, 10000 mg	R	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675
CLARITHROMYCIN SANDOZ 125 mg/5 ml		SANDOZ		ATC: J01FA09				
C-37	2916-526	1 flacon 60 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	1 fles 60 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	G	8,18	8,18	2,56	2,56
	2916-526				2,90	2,90		
C-37	2916-534	1 flacon 120 ml granulés pour suspension buvable, 25 mg/ml	1 fles 120 ml granulaat voor orale suspensie, 25 mg/ml	G	10,39	10,39	4,09	4,09
	2916-534				4,63	4,63		
C-37 *	0751-024	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	G	0,2492	0,2492		
C-37 **	0751-024	5 ml suspension buvable, 25 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 25 mg/ml	G	0,2046	0,2046		
CLARITHROMYCIN SANDOZ 50 mg/ml		SANDOZ		ATC: J01FA09				
C-37	2968-204	1 flacon 100 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	14,36	14,36	6,82	6,82
	2968-204				7,72	7,72		
C-37	2968-212	1 flacon 4 g granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 4 g granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	12,38	12,38	5,46	5,46
	2968-212				6,18	6,18		
C-37 *	7700-511	5 ml granulés, 50 mg/ml	5 ml granulaat, 50 mg/ml	G	0,4980	0,4980		
C-37 **	7700-511	5 ml granulés, 50 mg/ml	5 ml granulaat, 50 mg/ml	G	0,4090	0,4090		
CLARITHROMYCINE ABBOTT Forte 500 mg		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	2205-755	10 comprimés enrobés, 500 mg	10 omhulde tabletten, 500 mg	G	10,84	10,84	4,40	4,40
	2205-755				4,98	4,98		
C-37 *	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,6430	0,6430		
C-37 **	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,5280	0,5280		

C-37 ***	0779-611	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	0,6392	0,6392	0,4400	0,4400
CLARITHROMYCINE ABBOTT Uno 500 mg		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	2232-080	10 comprimés à libération modifiée, 500 mg	10 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg	G	12,72	12,72	5,69	5,69
	2232-080				6,44	6,44		
C-37	2285-377	20 comprimés à libération modifiée, 500 mg	20 tabletten met gereguleerde afgifte, 500 mg	G	20,27	20,27	9,80	10,90
	2285-377				12,33	12,33		
C-37 *	0780-361	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	G	0,7955	0,7955		
C-37 **	0780-361	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	G	0,6535	0,6535		
C-37 ***	0780-361	1 comprimé à libération modifiée, 500 mg	1 tablet met gereguleerde afgifte, 500 mg	G	0,7908	0,7908	0,4900	0,5450
CLARITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09				
C-37	2211-241	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,78	8,78	2,98	2,98
	2211-241				3,37	3,37		
C-37 *	0779-843	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4350	0,4350		
C-37 **	0779-843	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3570	0,3570		
C-37 ***	0779-843	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4325	0,4325	0,2980	0,2980
CLARITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09				
C-37	2219-566	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,67	10,67	4,29	4,29
	2219-566				4,85	4,85		
C-37	2211-233	21 comprimés pelliculés, 500 mg	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	22,92	22,92	9,80	12,85
	2211-233				14,53	14,53		
C-37 *	0779-850	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,8929	0,8929		
C-37 **	0779-850	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,7333	0,7333		
C-37 ***	0779-850	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,8793	0,8793	0,4667	0,6119
CLARITHROMYCINE MYLAN 250 mg		MYLAN		ATC: J01FA09				
C-37	3094-794	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,78	8,78	2,98	2,98
	3094-794				3,37	3,37		
C-37	2164-135	14 comprimés pelliculés, 250 mg	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	9,33	9,33	3,36	3,36
	2164-135				3,80	3,80		
C-37 *	0778-480	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3500	0,3500		
C-37 **	0778-480	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,2879	0,2879		
C-37 ***	0778-480	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,3483	0,3483	0,2400	0,2400
CLARITHROMYCINE MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01FA09				
C-37	2164-127	14 comprimés pelliculés, 500 mg	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,27	18,27	9,52	9,52
	2164-127				10,77	10,77		
C-37	2164-119	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,42	18,42	9,63	9,63
	2164-119				10,89	10,89		
C-37 *	0778-498	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,7025	0,7025		
C-37 **	0778-498	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5770	0,5770		
C-37 ***	0778-498	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,6985	0,6985	0,4815	0,4815
CLARITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01FA09				
C-37	2968-261	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	8,78	8,78	2,98	2,98
	2968-261				3,37	3,37		

C-37	2915-338 2915-338	14 comprimés pelliculés, 250 mg	14 filmomhulde tabletten, 250 mg	R	10,27 4,54	10,27 4,54	4,01	4,01
C-37 *	0785-733	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,4186	0,4186	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0785-733	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,3436	0,3436		
C-37 ***	0785-733	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,4325	0,4325	0,2980	0,2980
CLARITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01FA09				
C-37	2968-253 2968-253	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,64 4,83	10,64 4,83	4,27	4,27
C-37	2915-346 2915-346	14 comprimés pelliculés, 500 mg	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,85 9,67	16,85 9,67	8,55	8,55
C-37	2915-353 2915-353	21 comprimés pelliculés, 500 mg	21 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	22,60 14,25	22,60 14,25	9,80	12,60
C-37 *	7701-535	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,8757	0,8757		
C-37 **	7701-535	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,7195	0,7195		
C-37 ***	0750-778	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	G	0,8859	0,8859	0,6107	0,6107
C-37 ***	7701-535	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,8642	0,8642	0,4667	0,6000
CLARITHROMYCINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01FA09				
C-37	2379-063 2379-063	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	10,56 4,76	10,56 4,76	4,21	4,21
C-37	2379-071 2379-071	20 comprimés pelliculés, 500 mg	20 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	16,11 9,09	16,11 9,09	8,03	8,03
C-37 *	0784-777	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5865	0,5865		
C-37 **	0784-777	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,4820	0,4820		
C-37 ***	0784-777	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	0,5830	0,5830	0,4015	0,4015
CLARITHROMYCINE UNO EG 500 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA09				
C-37	2885-465 2885-465	10 comprimés pelliculés à libération prolongée, 500 mg	10 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	12,72 6,44	12,72 6,44	5,69	5,69
C-37	2885-994 2885-994	20 comprimés pelliculés à libération prolongée, 500 mg	20 filmomhulde tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	18,42 10,89	18,42 10,89	9,63	9,63
C-37 *	0752-246	1 comprimé pelliculé à libération prolongée, 500 mg	1 filmomhulde tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,7025	0,7025		
C-37 **	0752-246	1 comprimé pelliculé à libération prolongée, 500 mg	1 filmomhulde tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,5770	0,5770		
C-37 ***	0752-246	1 comprimé pelliculé à libération prolongée, 500 mg	1 filmomhulde tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,6985	0,6985	0,4815	0,4815
CLARITHROMYCINE UNO TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01FA09				
C-37	2981-801 2981-801	10 comprimés à libération prolongée, 500 mg	10 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	11,73 5,68	11,73 5,68	5,02	5,02
C-37	2981-819 2981-819	20 comprimés à libération prolongée, 500 mg	20 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	16,11 9,09	16,11 9,09	8,03	8,03
C-37 *	7700-537	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,5865	0,5865		
C-37 **	7700-537	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,4820	0,4820		

C-37 ***	7700-537	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	0,5830	0,5830	0,4015	0,4015
CLAVUCID SOLUTAB 500/125		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CR02				
C-37	1779-313	20 comprimés pour solution buvable, 500 mg / 125 mg	20 oplosbare tabletten, 500 mg / 125 mg	R	11,62	11,62	4,93	4,93
	1779-313				5,58	5,58		
C-37 *	0774-422	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg/ 125 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3600	0,3600	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0774-422	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg/ 125 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,2955	0,2955		
C-37 ***	0774-422	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg/ 125 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg/ 125 mg	R	0,3583	0,3583	0,2465	0,2465
CLAVUCID SOLUTAB 875/125		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CR02				
C-37	1743-111	20 comprimés dispersibles, 875 mg / 125 mg	20 dispergeerbare tabletten, 875 mg / 125 mg	R	14,19	14,19	6,71	6,71
	1743-111				7,59	7,59		
C-37 *	0765-123	1 comprimé, 125 mg/ 875 mg	1 tablet, 125 mg/ 875 mg	R	0,4895	0,4895	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0765-123	1 comprimé, 125 mg/ 875 mg	1 tablet, 125 mg/ 875 mg	R	0,4025	0,4025		
C-37 ***	0765-123	1 comprimé, 125 mg/ 875 mg	1 tablet, 125 mg/ 875 mg	R	0,4871	0,4871	0,3355	0,3355
CLINDAMYCIN SANDOZ 300 mg		SANDOZ		ATC: J01FF01				
C-37	2979-573	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	G	10,77	10,77	4,35	4,35
	2979-573				4,92	4,92		
C-37	2807-618	20 gélules, 300 mg	20 capsules, hard, 300 mg	G	15,38	15,38	7,53	7,53
	2807-618				8,52	8,52		
C-37	2885-747	30 gélules, 300 mg	30 capsules, hard, 300 mg	G	17,56	17,56	9,03	9,03
	2885-747				10,22	10,22		
C-37	3046-117	32 gélules, 300 mg	32 capsules, hard, 300 mg	G	17,04	17,04	8,68	8,68
	3046-117				9,82	9,82		
C-37 *	0755-975	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,3959	0,3959		
C-37 **	0755-975	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,3253	0,3253		
C-37 ***	0755-975	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,3935	0,3935	0,2712	0,2712
CLINDAMYCINE EG 300 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FF01				
C-37	2826-790	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	G	10,77	10,77	4,35	4,35
	2826-790				4,92	4,92		
C-37	2826-782	32 gélules, 300 mg	32 capsules, hard, 300 mg	G	18,25	18,25	9,51	9,51
	2826-782				10,76	10,76		
C-37 *	0755-157	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,4341	0,4341		
C-37 **	0755-157	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,3566	0,3566		
C-37 ***	0755-157	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	G	0,4313	0,4313	0,2972	0,2972
DALACIN C 150 mg		PFIZER		ATC: J01FF01				
C-37	0033-670	16 gélules, 150 mg	16 capsules, hard, 150 mg	R	8,40	8,40	2,71	2,71
	0033-670				3,07	3,07		
C-37 *	0704-015	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,2475	0,2475	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0704-015	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,2031	0,2031		
C-37 ***	0704-015	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	R	0,2465	0,2465	0,1694	0,1694

DALACIN C 300 mg		PFIZER				ATC: J01FF01		
C-37	0107-706 0107-706	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	R	10,77 4,92	10,77 4,92	4,35	4,35
C-37 *	0704-023	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3969	0,3969	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0704-023	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3263	0,3263		
C-37 ***	0704-023	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3949	0,3949	0,2719	0,2719
DALACIN C 300 mg (Impexeco)		IMPEXECO				ATC: J01FF01		
C-37	2683-134 2683-134	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	R	10,77 4,92	10,77 4,92	4,35	4,35
C-37 *	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3969	0,3969	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3263	0,3263		
C-37 ***	0799-700	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3949	0,3949	0,2719	0,2719
DALACIN C 300 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA				ATC: J01FF01		
C-37	2630-838 2630-838	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	R	10,77 4,92	10,77 4,92	4,35	4,35
C-37 *	0794-198	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3969	0,3969	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0794-198	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3263	0,3263		
C-37 ***	0794-198	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg	R	0,3949	0,3949	0,2719	0,2719
DALACIN C 75 mg/5 ml		PFIZER				ATC: J01FF01		
C-37	0030-916 0030-916	1 flacon 80 ml granules pour suspension buvable, 15 mg/ml	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 15 mg/ml	R	9,57 3,99	7,66 2,50	4,12	4,12
C-37 *	0704-031	5 ml suspension buvable, 15 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/ml	R	0,3219	0,2019	+0,120 0	+0,1200
C-37 **	0704-031	5 ml suspension buvable, 15 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 15 mg/ml	R	0,2644	0,1656		
DOXYCYCLINE EG		EUROGENERICS				ATC: J01AA02		
C-37	1334-598 1334-598	10 comprimés, 200 mg	10 tabletten, 200 mg	G	8,46 3,12	8,46 3,12	2,76	2,76
C-37 *	0747-188	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,4030	0,4030		
C-37 **	0747-188	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,3310	0,3310		
C-37 ***	0747-188	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,4007	0,4007	0,2760	0,2760
DOXYCYCLINE EG		EUROGENERICS				ATC: J01AA02		
C-37	1334-580 1334-580	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,69 1,74	6,69 1,74	1,54	1,54
C-37 *	0747-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2250	0,2250		
C-37 **	0747-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,1840	0,1840		
C-37 ***	0747-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2237	0,2237	0,1540	0,1540
DOXYCYCLINE KELA 100 mg		KELA PHARMA				ATC: J01AA02		
C-37	1593-920 1593-920	10 comprimés dispersibles, 100 mg	10 disperseerbare tabletten, 100 mg	C	6,64 1,70	6,64 1,70	1,50	1,50
C-37 *	0768-531	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 disperseerbare tablet, 100 mg	C	0,2190	0,2190		
C-37 **	0768-531	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 disperseerbare tablet, 100 mg	C	0,1800	0,1800		
C-37 ***	0768-531	1 comprimé dispersible, 100 mg	1 disperseerbare tablet, 100 mg	C	0,2184	0,2184	0,1500	0,1500

DOXYCYCLINE KELA 200 mg		KELA PHARMA		ATC: J01AA02				
C-37	1593-938 1593-938	10 comprimés dispersibles, 200 mg	10 dispergeerbare tabletten, 200 mg	C	8,30 3,00	8,30 3,00	2,65	2,65
C-37 *	0768-549	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	C	0,3870	0,3870		
C-37 **	0768-549	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	C	0,3180	0,3180		
C-37 ***	0768-549	1 comprimé dispersible, 200 mg	1 dispergeerbare tablet, 200 mg	C	0,3848	0,3848	0,2650	0,2650
DOXYCYCLINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ		ATC: J01AA02				
C-37	1597-129 1597-129	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,69 1,74	6,69 1,74	1,54	1,54
C-37 *	0766-501	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2250	0,2250		
C-37 **	0766-501	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,1840	0,1840		
C-37 ***	0766-501	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G	0,2237	0,2237	0,1540	0,1540
DOXYLETS 100		LABORATOIRES SMB		ATC: J01AA02				
C-37	0891-259 0891-259	10 gélules, 100 mg	10 capsules, hard, 100 mg	R	6,78 1,82	6,78 1,82	1,61	1,61
C-37 *	0728-147	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,2350	0,2350	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0728-147	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,1930	0,1930		
C-37 ***	0728-147	1 gélule, 100 mg	1 capsule, hard, 100 mg	R	0,2332	0,2332	0,1610	0,1610
DOXYLETS 200		LABORATOIRES SMB		ATC: J01AA02				
C-37	0891-267 0891-267	10 gélules, 200 mg	10 capsules, hard, 200 mg	R	8,53 3,18	8,53 3,18	2,81	2,81
C-37 *	0743-617	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	0,4100	0,4100	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0743-617	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	0,3370	0,3370		
C-37 ***	0743-617	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg	R	0,4081	0,4081	0,2810	0,2810
DURACEF 250 mg/5 ml		PHARMASWISS		ATC: J01DB05				
C-37	0838-276 0838-276	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	8,90 3,47	7,09 2,06	3,63	3,63
C-37 *	0705-897	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,2800	0,1663	+0,113 7	+0,1137
C-37 **	0705-897	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,2300	0,1363		
DURACEF 500 mg		PHARMASWISS		ATC: J01DB05				
C-37	0838-250 0838-250	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	11,40 5,41	9,13 3,64	5,49	5,49
C-37 *	0705-871	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,4363	0,2938	+0,142 5	+0,1425
C-37 **	0705-871	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,3581	0,2413		
C-37 ***	0705-871	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg	R	0,4339	0,2922	0,3429	0,3429
DURACEF 500 mg/5 ml		PHARMASWISS		ATC: J01DB05				
C-37	1204-965 1204-965	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 100 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 100 mg/ml	R	10,85 4,99	8,69 3,30	5,08	5,08
C-37 *	0744-094	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	R	0,4025	0,2663	+0,136 2	+0,1362

C-37 **	0744-094	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	R	0,3306	0,2188		
ERYTHROCINE		AMDIPHARM		ATC: J01FA01				
C-37	0842-112	1 flacon 80 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml		9,58	9,58	3,54	3,54
	0842-112				4,00	4,00		
C-37 *	0727-917	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml		0,3225	0,3225		
C-37 **	0727-917	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml		0,2650	0,2650		
EUSAPRIM 400 mg/80 mg		ASPEN EUROPE		ATC: J01EE01				
C-37	0099-853	20 comprimés, 400 mg / 80 mg	20 tabletten, 400 mg / 80 mg	R	7,05	5,91	2,15	2,15
	0099-853				2,03	1,14		
C-37 *	0706-812	1 comprimé, 400 mg/ 80 mg	1 tablet, 400 mg/ 80 mg	R	0,1310	0,0735	+0,0575	+0,0575
C-37 **	0706-812	1 comprimé, 400 mg/ 80 mg	1 tablet, 400 mg/ 80 mg	R	0,1075	0,0605		
C-37 ***	0706-812	1 comprimé, 400 mg/ 80 mg	1 tablet, 400 mg/ 80 mg	R	0,1299	0,0731	0,1073	0,1073
EUSAPRIM FORTE		ASPEN EUROPE		ATC: J01EE01				
C-37	0040-659	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	10 tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,05	5,91	2,15	2,15
	0040-659				2,03	1,14		
C-37 *	0706-853	1 comprimé, 800 mg/ 160 mg	1 tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2620	0,1470	+0,1150	+0,1150
C-37 **	0706-853	1 comprimé, 800 mg/ 160 mg	1 tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2150	0,1210		
C-37 ***	0706-853	1 comprimé, 800 mg/ 160 mg	1 tablet, 800 mg/ 160 mg	R	0,2597	0,1463	0,2144	0,2144
FLEMOXIN		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2215-903	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	6,96	6,96	1,73	1,73
	2215-903				1,96	1,96		
C-37 *	0740-456	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1265	0,1265	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0740-456	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,1040	0,1040		
FLEMOXIN SOLUTAB 1 g		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2513-901	24 comprimés pour solution buvable, 1000 mg	24 oplosbare tabletten, 1000 mg	R	13,77	13,77	6,42	6,42
	2513-901				7,26	7,26		
C-37 *	0744-680	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3904	0,3904	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0744-680	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0744-680	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675
FLEMOXIN SOLUTAB 1 g (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2650-638	24 comprimés pour solution buvable, 1000 mg	24 oplosbare tabletten, 1000 mg	R	13,77	13,77	6,42	6,42
	2650-638				7,26	7,26		
C-37 *	0794-925	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3904	0,3904	+0,0000	+0,0000
C-37 **	0794-925	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3208	0,3208		
C-37 ***	0794-925	1 comprimé pour solution buvable, 1000 mg	1 oplosbare tablet, 1000 mg	R	0,3882	0,3882	0,2675	0,2675

FLEMOXIN SOLUTAB 500 mg		ASTELLAS PHARMA		ATC: J01CA04				
C-37	2055-010 2055-010	30 comprimés pour solution buvable, 500 mg	30 oplosbare tabletten, 500 mg	R	11,93 5,83	11,93 5,83	5,15	5,15
C-37 *	0707-273	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	R	0,2507	0,2507	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0707-273	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	R	0,2060	0,2060		
C-37 ***	0707-273	1 comprimé pour solution buvable, 500 mg	1 oplosbare tablet, 500 mg	R	0,2491	0,2491	0,1717	0,1717
FLOXAPEN 500 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: J01CF05				
C-37	0042-119 0042-119	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg		14,86 8,11	14,86 8,11	7,17	7,17
C-37 *	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6544	0,6544		
C-37 **	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,5375	0,5375		
C-37 ***	0707-380	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6506	0,6506	0,4481	0,4481
FLOXAPEN 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01CF05				
C-37	3299-583 3299-583	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg		14,06 7,49	14,06 7,49	6,62	6,62
C-37 *	7716-194	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6044	0,6044		
C-37 **	7716-194	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,4963	0,4963		
C-37 ***	7716-194	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6002	0,6002	0,4137	0,4137
FURADANTINE M.C.		MERCURY PHARMA		ATC: J01XE01				
C-37	0113-381 0113-381	50 gélules, 50 mg	50 capsules, hard, 50 mg		7,72 2,55	7,72 2,55	2,25	2,25
C-37 *	0707-778	1 capsule molle, 50 mg	1 capsule, zacht, 50 mg		0,0658	0,0658		
C-37 **	0707-778	1 capsule molle, 50 mg	1 capsule, zacht, 50 mg		0,0540	0,0540		
C-37 ***	0707-778	1 capsule molle, 50 mg	1 capsule, zacht, 50 mg		0,0653	0,0653	0,0450	0,0450
FURADANTINE M.C.		MERCURY PHARMA		ATC: J01XE01				
C-37	0113-399 0113-399	50 gélules, 100 mg	50 capsules, hard, 100 mg		10,06 4,37	10,06 4,37	3,86	3,86
C-37 *	0707-786	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg		0,1128	0,1128		
C-37 **	0707-786	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg		0,0926	0,0926		
C-37 ***	0707-786	1 capsule molle, 100 mg	1 capsule, zacht, 100 mg		0,1121	0,1121	0,0772	0,0772
HELICLAR		MYLAN EPD		ATC: J01FA09				
C-37	1244-524 1244-524	21 comprimés enrobés, 500 mg	21 omhulde tabletten, 500 mg	R	22,60 14,25	22,60 14,25	9,80	12,60
C-37 *	0745-752	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,8757	0,8757	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0745-752	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,7195	0,7195		
C-37 ***	0745-752	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,8642	0,8642	0,4667	0,6000
IBANDRONATE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: M05BA06				
B-230	2993-392 2993-392	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	26,27 17,48	26,27 17,48	4,30	7,22
B-230 *	7701-683	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,5200	7,5200		
B-230 **	7701-683	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	6,1767	6,1767		
B-230 ***	7701-683	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,2716	7,2716	1,4333	2,4067

IBANDRONATE MYLAN 150 mg		MYLAN				ATC: M05BA06			
B-230	2804-086	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	26,27	26,27	4,30	7,22	
	2804-086				17,48	17,48			
B-230 *	0756-312	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,5200	7,5200			
B-230 **	0756-312	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	6,1767	6,1767			
B-230 ***	0756-312	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,2716	7,2716	1,4333	2,4067	
IBANDRONIC ACID SANDOZ 150 mg		SANDOZ				ATC: M05BA06			
B-230	2775-856	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	26,27	26,27	4,30	7,22	
	2775-856				17,48	17,48			
B-230 *	0758-094	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,5200	7,5200			
B-230 **	0758-094	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	6,1767	6,1767			
B-230 ***	0758-094	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	7,2716	7,2716	1,4333	2,4067	
KEFORAL 500 mg		EUROCEPT				ATC: J01DB01			
C-37	0051-714	16 comprimés, 500 mg	16 tabletten, 500 mg		12,51	12,51	5,55	5,55	
	0051-714				6,28	6,28			
C-37 *	0709-949	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,5063	0,5063			
C-37 **	0709-949	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,4163	0,4163			
C-37 ***	0709-949	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,5035	0,5035	0,3469	0,3469	
KETEK		SANOFI-AVENTIS BELGIUM				ATC: J01FA15			
C-37	1690-056	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg		13,92	13,92	6,51	6,51	
	1690-056				7,37	7,37			
C-37	1690-064	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg		23,14	23,14	9,80	12,95	
	1690-064				14,73	14,73			
C-37 *	0770-818	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		0,9505	0,9505			
C-37 **	0770-818	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		0,7805	0,7805			
C-37 ***	0770-818	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		0,9344	0,9344	0,4900	0,6475	
KLINOTAB		TEOFARMA				ATC: J01AA08			
C-37	1457-431	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	11,89	11,89	5,13	5,13	
	1457-431				5,80	5,80			
C-37 *	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2493	0,2493	+0,0000	+0,0000	
C-37 **	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2050	0,2050			
C-37 ***	0740-084	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2480	0,2480	0,1710	0,1710	
LEVOFLOXACINE EG 500 mg		EUROGENERICS				ATC: J01MA12			
C-37	2769-420	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,34	18,34	9,57	9,57	
	2769-420				10,83	10,83			
C-37	2769-412	30 comprimés pelliculés, 500 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	47,97	47,97	9,80	14,80	
	2769-412				36,63	36,63			
C-37 *	0758-748	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5313	1,5313			
C-37 **	0758-748	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2943	1,2943			
C-37 ***	0758-748	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4504	1,4504	0,3267	0,4933	
LEVOFLOXACINE MYLAN 250 mg		MYLAN				ATC: J01MA12			
C-37	2786-044	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	13,10	13,10	5,96	5,96	
	2786-044				6,74	6,74			
C-37 *	0758-409	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8700	0,8700			
C-37 **	0758-409	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7140	0,7140			

C-37 ***	0758-409	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8650	0,8650	0,5960	0,5960	
LEVOFLOXACINE MYLAN 500 mg		MYLAN		ATC: J01MA12					
C-37	2786-051 2786-051	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,74 11,14	18,74 11,14	9,80	9,85	
C-37	2772-390 2772-390	14 comprimés pelliculés, 500 mg	14 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	29,63 20,45	29,63 20,45	9,80	14,80	
C-37 *	0758-391	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,8850	1,8850			
C-37 **	0758-391	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5486	1,5486			
C-37 ***	0758-391	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,7982	1,7982	0,7000	1,0571	
LEVOFLOXACINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		ATC: J01MA12					
C-37	2766-640 2766-640	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	12,65 6,38	12,65 6,38	5,64	5,64	
C-37 *	0758-177	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8230	0,8230			
C-37 **	0758-177	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6760	0,6760			
C-37 ***	0758-177	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8194	0,8194	0,5640	0,5640	
LEVOFLOXACINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		ATC: J01MA12					
C-37	2766-624 2766-624	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,06 10,61	18,06 10,61	9,38	9,38	
C-37	2796-795 2796-795	30 comprimés pelliculés, 500 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	48,37 36,99	48,37 36,99	9,80	14,80	
C-37 *	0758-169	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5440	1,5440			
C-37 **	0758-169	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3070	1,3070			
C-37 ***	0758-169	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4639	1,4639	0,3267	0,4933	
LEVOFLOXACINE TEVA 250 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA12					
C-37	2764-199 2764-199	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	12,65 6,38	12,65 6,38	5,64	5,64	
C-37 *	0757-658	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8230	0,8230			
C-37 **	0757-658	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6760	0,6760			
C-37 ***	0757-658	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,8194	0,8194	0,5640	0,5640	
LEVOFLOXACINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA12					
C-37	2764-207 2764-207	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	18,06 10,61	18,06 10,61	9,38	9,38	
C-37	2764-215 2764-215	30 comprimés pelliculés, 500 mg	30 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	47,16 35,92	47,16 35,92	9,80	14,80	
C-37 *	0757-641	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5063	1,5063			
C-37 **	0757-641	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2693	1,2693			
C-37 ***	0757-641	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4236	1,4236	0,3267	0,4933	
LINCOCIN 500 mg		PFIZER		ATC: J01FF02					
C-37	0118-273 0118-273	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg		13,76 7,25	13,76 7,25	6,41	6,41	
C-37 *	0710-681	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,5850	0,5850			
C-37 **	0710-681	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,4806	0,4806			
C-37 ***	0710-681	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,5817	0,5817	0,4006	0,4006	

MACLAR		MYLAN EPD			ATC: J01FA09			
C-37	1244-540 1244-540	60 comprimés enrobés, 500 mg	60 omhulde tabletten, 500 mg	R	57,19 44,77	52,18 40,35	14,81	19,81
C-37 *	0745-372	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,9095	0,8313	+0,078 2	+0,0782
C-37 **	0745-372	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,7910	0,7128		
C-37 ***	0745-372	1 comprimé enrobé, 500 mg	1 omhulde tablet, 500 mg	R	0,8789	0,7955	0,2467	0,3301
MINO -50		TEOFARMA			ATC: J01AA08			
C-37	1074-087 1074-087	42 comprimés pelliculés, 50 mg	42 filmomhulde tabletten, 50 mg	R	11,84 5,76	11,84 5,76	5,09	5,09
C-37 *	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1769	0,1769	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1455	0,1455		
C-37 ***	0729-566	1 comprimé, 50 mg	1 tablet, 50 mg	R	0,1759	0,1759	0,1212	0,1212
MINOCIN		TEOFARMA			ATC: J01AA08			
C-37	0119-958 0119-958	10 gélules, 100 mg	10 capsules, hard, 100 mg	R	7,64 2,49	7,64 2,49	2,20	2,20
C-37 *	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,3210	0,3210	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,2640	0,2640		
C-37 ***	0711-879	1 capsule buccale, 100 mg	1 capsule voor oromucosaal gebruik, 100 mg	R	0,3191	0,3191	0,2200	0,2200
MINOCYCLINE EG 100 mg		EUROGENERICS			ATC: J01AA08			
C-37	3022-415 3022-415	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	12,74 6,46	12,74 6,46	5,71	5,71
C-37 *	7703-036	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2780	0,2780		
C-37 **	7703-036	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2283	0,2283		
C-37 ***	7703-036	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2763	0,2763	0,1903	0,1903
MINOCYCLINE EG 50 mg		EUROGENERICS			ATC: J01AA08			
C-37	3022-431 3022-431	42 comprimés pelliculés, 50 mg	42 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	11,83 5,75	11,83 5,75	5,08	5,08
C-37 *	7703-028	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1767	0,1767		
C-37 **	7703-028	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1452	0,1452		
C-37 ***	7703-028	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1757	0,1757	0,1210	0,1210
MINOCYCLINE MYLAN 100 mg		MYLAN			ATC: J01AA08			
C-37	2257-731 2257-731	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	12,38 6,18	12,38 6,18	5,46	5,46
C-37 *	0782-490	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2660	0,2660		
C-37 **	0782-490	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2183	0,2183		
C-37 ***	0782-490	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2643	0,2643	0,1820	0,1820
MINOCYCLINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ			ATC: J01AA08			
C-37	2343-796 2343-796	10 comprimés pelliculés, 100 mg	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	7,85 2,65	7,85 2,65	2,34	2,34
C-37	2343-804 2343-804	20 comprimés pelliculés, 100 mg	20 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	12,65 6,38	12,65 6,38	5,64	5,64

C-37	2343-812 2343-812	30 comprimés pelliculés, 100 mg	30 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	12,74 6,46	12,74 6,46	5,71	5,71
C-37 *	0784-900	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2780	0,2780		
C-37 **	0784-900	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2283	0,2283		
C-37 ***	0784-900	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	G	0,2763	0,2763	0,1903	0,1903
MINOCYCLINE SANDOZ 50 mg SANDOZ ATC: J01AA08								
C-37	1544-279 1544-279	20 comprimés pelliculés, 50 mg	20 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	7,89 2,68	7,89 2,68	2,37	2,37
C-37	1544-287 1544-287	42 comprimés pelliculés, 50 mg	42 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	12,39 6,19	12,39 6,19	5,47	5,47
C-37 *	0764-902	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1902	0,1902		
C-37 **	0764-902	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1562	0,1562		
C-37 ***	0764-902	1 comprimé pelliculé, 50 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg	G	0,1890	0,1890	0,1302	0,1302
MINOTAB TEOFARMA ATC: J01AA08								
C-37	1028-695 1028-695	10 comprimés pelliculés, 100 mg	10 filmomhulde tabletten, 100 mg	R	7,64 2,49	7,64 2,49	2,20	2,20
C-37 *	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,3210	0,3210	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,2640	0,2640		
C-37 ***	0740-092	1 comprimé pelliculé, 100 mg	1 filmomhulde tablet, 100 mg	R	0,3191	0,3191	0,2200	0,2200
MONOCLARIUM 200 mg LABORATOIRES SMB ATC: J01FA09								
C-37	2484-954 2484-954	10 gélules à libération prolongée, 200 mg	10 capsules met verlengde afgifte, hard, 200 mg	R	10,19 4,47	10,19 4,47	3,95	3,95
C-37 *	0790-865	1 gélule à libération prolongée, 200 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	R	0,5770	0,5770	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0790-865	1 gélule à libération prolongée, 200 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	R	0,4740	0,4740		
C-37 ***	0790-865	1 gélule à libération prolongée, 200 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 200 mg	R	0,5735	0,5735	0,3950	0,3950
MONURIL ZAMBON ATC: J01XX01								
C-37	0639-880 0639-880	1 sachet-dose 3 g granulés pour solution buvable, 3 g	1 sachet 3 g granulaat voor drank, 3 g		9,43 3,89	9,43 3,89	3,44	3,44
C-37 *	0734-210	1 sachet-dose 3 g solution buvable, 3 g	1 sachet 3 g drank, 3 g		5,0200	5,0200		
C-37 **	0734-210	1 sachet-dose 3 g solution buvable, 3 g	1 sachet 3 g drank, 3 g		4,1200	4,1200		
C-37 ***	0734-210	1 sachet-dose 3 g solution buvable, 3 g	1 sachet 3 g drank, 3 g		4,9820	4,9820	3,4400	3,4400
MOXIFLOXACIN APOTEX 400 mg APOTEX ATC: J01MA14								
C-37	3117-470 3117-470	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	13,44 7,01	13,44 7,01	6,20	6,20
C-37	3117-488 3117-488	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,37 14,04	22,37 14,04	9,80	12,41
C-37 *	7706-807	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,8120	1,8120		
C-37 **	7706-807	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,4880	1,4880		
C-37 ***	7706-807	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,7914	1,7914	0,9800	1,2410

MOXIFLOXACIN SANDOZ 400 mg		SANDOZ		ATC: J01MA14					
C-37	3074-929 3074-929	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	13,42 6,99	13,42 6,99	6,18	6,18	
C-37	3209-269 3209-269	7 comprimés pelliculés, 400 mg	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	17,04 9,82	17,04 9,82	8,68	8,68	
C-37	3074-937 3074-937	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,30 13,99	22,30 13,99	9,80	12,37	
C-37	3158-201 3158-201	14 comprimés pelliculés, 400 mg	14 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	29,28 20,14	29,28 20,14	9,80	14,80	
C-37 *	7705-817	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,8564	1,8564			
C-37 **	7705-817	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,5250	1,5250			
C-37 ***	7705-817	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,7732	1,7732	0,7000	1,0571	
MOXIFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		ATC: J01MA14					
C-37	3094-976 3094-976	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	13,44 7,01	13,44 7,01	6,20	6,20	
C-37	3094-984 3094-984	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,37 14,04	22,37 14,04	9,80	12,41	
C-37 *	7705-890	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,8120	1,8120			
C-37 **	7705-890	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,4880	1,4880			
C-37 ***	7705-890	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,7914	1,7914	0,9800	1,2410	
MOXIFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN		ATC: J01MA14					
C-37	3164-464 3164-464	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	13,42 6,99	13,42 6,99	6,18	6,18	
C-37	3164-472 3164-472	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,30 13,99	22,30 13,99	9,80	12,37	
C-37 *	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,8050	1,8050			
C-37 **	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,4830	1,4830			
C-37 ***	7708-720	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,7850	1,7850	0,9800	1,2370	
MOXIFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA14					
C-37	3087-087 3087-087	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	13,41 6,98	13,41 6,98	6,17	6,17	
C-37	3094-026 3094-026	7 comprimés pelliculés, 400 mg	7 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	17,04 9,82	17,04 9,82	8,68	8,68	
C-37	3087-095 3087-095	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,29 13,98	22,29 13,98	9,80	12,36	
C-37	3094-034 3094-034	14 comprimés pelliculés, 400 mg	14 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	28,74 19,66	28,74 19,66	9,80	14,80	
C-37 *	7705-833	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,8121	1,8121			
C-37 **	7705-833	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,4886	1,4886			
C-37 ***	7705-833	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	1,7346	1,7346	0,7000	1,0571	
NORFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS		ATC: J01MA06					
C-37	1622-588 1622-588	6 comprimés enrobés, 400 mg	6 omhulde tabletten, 400 mg	G	5,51 0,61	5,51 0,61	0,54	0,54	
C-37	1622-596 1622-596	20 comprimés enrobés, 400 mg	20 omhulde tabletten, 400 mg	G	6,58 1,66	6,58 1,66	1,47	1,47	

C-37 *	0766-931	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,1070	0,1070		
C-37 **	0766-931	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,0880	0,0880		
C-37 ***	0766-931	1 comprimé enrobé, 400 mg	1 omhulde tablet, 400 mg	G	0,1065	0,1065	0,0735	0,0735
OFLOXACINE EG 200 mg		EUROGENERICS			ATC: J01MA01			
C-37	2083-004	10 comprimés pelliculés, 200 mg	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	G	9,35	9,35	3,38	3,38
	2083-004				3,82	3,82		
C-37 *	0775-536	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,4930	0,4930		
C-37 **	0775-536	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,4050	0,4050		
C-37 ***	0775-536	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,4897	0,4897	0,3380	0,3380
OFLOXACINE EG 400 mg		EUROGENERICS			ATC: J01MA01			
C-37	2082-972	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	9,17	9,17	3,25	3,25
	2082-972				3,68	3,68		
C-37	2082-998	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	11,52	11,52	4,87	4,87
	2082-998				5,51	5,51		
C-37	2082-980	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,53	22,53	9,80	12,53
	2082-980				14,18	14,18		
C-37 *	0775-544	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,9150	0,9150		
C-37 **	0775-544	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,7515	0,7515		
C-37 ***	0775-544	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,9037	0,9037	0,4900	0,6265
OFLOXACINE MYLAN 200 mg		MYLAN			ATC: J01MA01			
C-37	1744-820	10 comprimés, 200 mg	10 tabletten, 200 mg	G	9,08	9,08	3,19	3,19
	1744-820				3,61	3,61		
C-37 *	0773-341	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,4660	0,4660		
C-37 **	0773-341	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,3830	0,3830		
C-37 ***	0773-341	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	G	0,4632	0,4632	0,3190	0,3190
OFLOXACINE MYLAN 400 mg		MYLAN			ATC: J01MA01			
C-37	1756-980	5 comprimés, 400 mg	5 tabletten, 400 mg	G	9,08	9,08	3,19	3,19
	1756-980				3,61	3,61		
C-37	1731-181	10 comprimés, 400 mg	10 tabletten, 400 mg	G	11,72	11,72	5,01	5,01
	1731-181				5,67	5,67		
C-37	1744-812	20 comprimés, 400 mg	20 tabletten, 400 mg	G	22,98	22,98	9,80	12,88
	1744-812				14,59	14,59		
C-37 *	0773-358	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G	0,9415	0,9415		
C-37 **	0773-358	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G	0,7735	0,7735		
C-37 ***	0773-358	1 comprimé, 400 mg	1 tablet, 400 mg	G	0,9264	0,9264	0,4900	0,6440
OFLOXACINE SANDOZ 400 mg		SANDOZ			ATC: J01MA01			
C-37	2344-000	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	9,08	9,08	3,19	3,19
	2344-000				3,61	3,61		
C-37	1722-487	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	11,38	11,38	4,77	4,77
	1722-487				5,40	5,40		
C-37	1722-495	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22	22,22	9,80	12,30
	1722-495				13,91	13,91		
C-37 *	0772-293	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,8975	0,8975		
C-37 **	0772-293	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,7370	0,7370		
C-37 ***	0772-293	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,8883	0,8883	0,4900	0,6150

OFLOXACINE SANDOZ 400 mg (import)		SANDOZ		ATC: J01MA01					
C-37	2876-563 2876-563	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	9,08 3,61	9,08 3,61	3,19	3,19	
C-37	2876-571 2876-571	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	11,38 5,40	11,38 5,40	4,77	4,77	
C-37	2876-589 2876-589	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 13,91	22,22 13,91	9,80	12,30	
C-37 *	0755-199	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,8975	0,8975			
C-37 **	0755-199	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,7370	0,7370			
C-37 ***	0755-199	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,8883	0,8883	0,4900	0,6150	
OFLOXACINE TEVA 200 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA01					
C-37	3012-994 3012-994	10 comprimés pelliculés, 200 mg	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	G	9,17 3,68	9,17 3,68	3,25	3,25	
C-37 *	7701-923	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,4750	0,4750			
C-37 **	7701-923	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,3900	0,3900			
C-37 ***	7701-923	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	G	0,4717	0,4717	0,3250	0,3250	
OFLOXACINE TEVA 400 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01MA01					
C-37	1743-517 1743-517	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	11,38 5,40	11,38 5,40	4,77	4,77	
C-37 *	0772-798	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,6970	0,6970			
C-37 **	0772-798	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,5720	0,5720			
C-37 ***	0772-798	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	G	0,6932	0,6932	0,4770	0,4770	
PENI-ORAL		VESALE PHARMA		ATC: J01CE02					
C-37	0123-950 0123-950	15 comprimés enrobés, 1000000 IU	15 omhulde tabletten, 1000000 IU		9,97 4,30	9,97 4,30	3,80	3,80	
C-37 *	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		0,3700	0,3700			
C-37 **	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		0,3040	0,3040			
C-37 ***	0714-261	1 comprimé enrobé, 1000000 IU	1 omhulde tablet, 1000000 IU		0,3682	0,3682	0,2533	0,2533	
RISEDRONAAT SANDOZ 35 mg		SANDOZ		ATC: M05BA07					
B-230	2853-158 2853-158	16 comprimés pelliculés, 35 mg	16 filmomhulde tabletten, 35 mg	G	36,52 26,53	36,52 26,53	5,74	9,66	
B-230 *	0758-474	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	2,1400	2,1400			
B-230 **	0758-474	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	1,7575	1,7575			
B-230 ***	0758-474	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	2,0041	2,0041	0,3587	0,6037	
ROVAMYCINE		SANOFI-AVENTIS BELGIUM		ATC: J01FA02					
C-37	0128-272 0128-272	16 comprimés, 500 mg	16 tabletten, 500 mg		9,60 4,02	9,60 4,02	3,55	3,55	
C-37 *	0716-662	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,3244	0,3244			
C-37 **	0716-662	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,2663	0,2663			
C-37 ***	0716-662	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg		0,3220	0,3220	0,2219	0,2219	
ROXITHROMYCINE EG 150 mg		EUROGENERICS		ATC: J01FA06					
C-37	2058-626 2058-626	10 comprimés enrobés, 150 mg	10 omhulde tabletten, 150 mg	G	8,01 2,77	8,01 2,77	2,45	2,45	
C-37 *	0775-056	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	0,3570	0,3570			
C-37 **	0775-056	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	0,2940	0,2940			

C-37 ***	0775-056	1 comprimé enrobé, 150 mg	1 omhulde tablet, 150 mg	G	0,3562	0,3562	0,2450	0,2450	
STAPHYCID		LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER			ATC: J01CF05				
C-37	0263-731	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml		10,20	10,20	3,96	3,96	
	0263-731				4,48	4,48			
C-37 *	0737-775	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml		0,3613	0,3613			
C-37 **	0737-775	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml		0,2969	0,2969			
STAPHYCID		LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES TRENKER			ATC: J01CF05				
C-37	0841-965	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg		14,06	14,06	6,62	6,62	
	0841-965				7,49	7,49			
C-37 *	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6044	0,6044			
C-37 **	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,4963	0,4963			
C-37 ***	0717-843	1 gélule, 500 mg	1 capsule, hard, 500 mg		0,6002	0,6002	0,4137	0,4137	
TARIVID		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: J01MA01				
C-37	1204-502	5 comprimés pelliculés, 400 mg	5 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	9,31	9,31	3,34	3,34	
	1204-502				3,78	3,78			
C-37	1444-579	10 comprimés pelliculés, 400 mg	10 filmomhulde tabletten, 400 mg	R	11,72	11,72	5,01	5,01	
	1444-579				5,67	5,67			
C-37 *	0744-839	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	0,7320	0,7320	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0744-839	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	0,6010	0,6010			
C-37 ***	0744-839	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg	R	0,7272	0,7272	0,5010	0,5010	
TARIVID		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: J01MA01				
C-37	0134-429	10 comprimés pelliculés, 200 mg	10 filmomhulde tabletten, 200 mg	R	9,35	9,35	3,38	3,38	
	0134-429				3,82	3,82			
C-37 *	0731-067	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,4930	0,4930	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0731-067	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,4050	0,4050			
C-37 ***	0731-067	1 comprimé pelliculé, 200 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg	R	0,4897	0,4897	0,3380	0,3380	
TAVANIC		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: J01MA12				
C-37	1445-170	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	R	18,74	18,74	9,80	9,85	
	1445-170				11,14	11,14			
C-37 *	0763-102	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,4380	1,4380	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0763-102	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,1810	1,1810			
C-37 ***	0763-102	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,4289	1,4289	0,9800	0,9850	
TAVANIC		SANOFI-AVENTIS BELGIUM			ATC: J01MA12				
C-37	1445-162	10 comprimés pelliculés, 250 mg	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	R	13,10	13,10	5,96	5,96	
	1445-162				6,74	6,74			
C-37 *	0763-094	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,8700	0,8700	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0763-094	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,7140	0,7140			
C-37 ***	0763-094	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,8650	0,8650	0,5960	0,5960	
TAVANIC 500 mg (Impexeco)		IMPEXECO			ATC: J01MA12				
C-37	2950-863	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	R	18,82	18,82	9,80	9,89	
	2950-863				11,19	11,19			

C-37 *	0750-588	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,4440	1,4440	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0750-588	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,1860	1,1860			
C-37 ***	0750-588	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,4363	1,4363	0,9800	0,9890	
TAVANIC 500 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: J01MA12					
C-37	2631-067 2631-067	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	R	19,68 11,87	18,76 11,16	10,72	10,78	
C-37 *	0794-446	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,5320	1,4400	+0,092 0	+0,0920	
C-37 **	0794-446	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,2580	1,1830			
C-37 ***	0794-446	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,5232	1,4310	1,0722	1,0782	
TETRALYSAL		GALDERMA BENELUX		ATC: J01AA04					
C-37	1668-052 1668-052	28 gélules, 300 mg	28 capsules, hard, 300 mg		19,73 11,90	19,73 11,90	9,80	10,52	
C-37	1233-493 1233-493	56 gélules, 300 mg	56 capsules, hard, 300 mg		28,01 19,02	28,01 19,02	9,80	14,80	
C-37 *	0719-096	1 capsule molle, 300 mg	1 capsule, zacht, 300 mg		0,4384	0,4384			
C-37 **	0719-096	1 capsule molle, 300 mg	1 capsule, zacht, 300 mg		0,3600	0,3600			
C-37 ***	0719-096	1 capsule molle, 300 mg	1 capsule, zacht, 300 mg		0,4206	0,4206	0,1750	0,2643	
URFADYN PL		ZAMBON		ATC: J01XE02					
C-37	0014-738 0014-738	50 gélules à libération prolongée, 100 mg	50 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg		10,78 4,93	10,78 4,93	4,36	4,36	
C-37 *	0720-367	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg		0,1272	0,1272			
C-37 **	0720-367	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg		0,1046	0,1046			
C-37 ***	0720-367	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg		0,1266	0,1266	0,0872	0,0872	
VIBRATAB		PFIZER		ATC: J01AA02					
C-37	0867-713 0867-713	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	R	6,69 1,74	6,69 1,74	1,54	1,54	
C-37 *	0728-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2250	0,2250	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0728-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,1840	0,1840			
C-37 ***	0728-196	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	R	0,2237	0,2237	0,1540	0,1540	
ZINNAT 250		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01DC02					
C-37	1531-441 1531-441	1 flacon 100 ml granulés pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml granulaat voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	10,97 5,08	10,97 5,08	4,49	4,49	
C-37 *	0762-658	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,3280	0,3280	+0,000 0	+0,0000	
C-37 **	0762-658	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	R	0,2690	0,2690			
ZINNAT 250		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01DC02					
C-37	0679-118 0679-118	10 comprimés, 250 mg	10 tabletten, 250 mg	R	7,62 2,47	7,62 2,47	2,18	2,18	
C-37 *	0734-251	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,3190	0,3190	+0,000 0	+0,0000	

C-37 **	0734-251	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,2620	0,2620		
C-37 ***	0734-251	1 comprimé, 250 mg	1 tablet, 250 mg	R	0,3169	0,3169	0,2180	0,2180
ZINNAT 500		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS		ATC: J01DC02				
C-37	1089-689	10 comprimés, 500 mg	10 tabletten, 500 mg	R	10,70	10,70	4,30	4,30
	1089-689				4,87	4,87		
C-37	1557-396	20 comprimés, 500 mg	20 tabletten, 500 mg	R	16,18	16,18	8,08	8,08
	1557-396				9,14	9,14		
C-37 *	0741-439	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,5900	0,5900	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0741-439	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,4845	0,4845		
C-37 ***	0741-439	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	R	0,5862	0,5862	0,4040	0,4040
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
C-37	1417-450	6 comprimés pelliculés, 250 mg	6 filmomhulde tabletten, 250 mg	R	9,38	9,38	3,39	3,39
	1417-450				3,84	3,84		
C-37 *	0760-363	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,8267	0,8267	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0760-363	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,6783	0,6783		
C-37 ***	0760-363	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	R	0,8215	0,8215	0,5650	0,5650
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
C-37	1114-503	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	6,82	6,82	1,63	1,63
	1114-503				1,84	1,84		
C-37	1114-511	1 flacon 22,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 22,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	8,01	8,01	2,45	2,45
	1114-511				2,77	2,77		
C-37	1719-830	1 flacon 37,5 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 37,5 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	10,38	10,38	4,08	4,08
	1719-830				4,62	4,62		
C-37 *	0742-403	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	R	0,8514	0,8514	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0742-403	5 ml suspension buvable, 40 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 40 mg/ml	R	0,7000	0,7000		
ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
C-37	1417-468	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	R	9,38	9,38	3,39	3,39
	1417-468				3,84	3,84		
C-37 *	0760-371	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,6533	1,6533	+0,000 0	+0,0000
C-37 **	0760-371	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,3567	1,3567		
C-37 ***	0760-371	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	R	1,6430	1,6430	1,1300	1,1300

2° au chapitre IV:

a) Au § 1950000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 1950000

a) La spécialité est remboursée en catégorie B si elle est administrée pour le traitement de bénéficiaires présentant:

- soit une immaturité vésicale, documentée notamment par une débitmétrie et une imagerie médicale;

2° in hoofdstuk IV:

a) In § 1950000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 1950000

a) De specialiteit wordt vergoed in categorie B als ze wordt toegediend voor de behandeling van rechthebbenden met:

- ofwel een onvolledig ontwikkelde blaas, gedocumenteerd door meer bepaald een debietmeting en medische beeldvorming;

- soit une vessie neurologique avec hyperactivité vésicale, secondaire à une lésion cérébrale ou médullaire haute;

- ofwel een neurogene blaas met hyperactiviteit van de blaas, te wijten aan een cerebrale lesie of een letsel aan het hoge ruggenmerg;

b) Sur base d'une demande d'un médecin spécialiste en gynécologie, ou en urologie, ou, pour autant qu'il s'agisse d'un bénéficiaire de moins de 18 ans, un médecin spécialiste ayant reçu un agrément en neurologie pédiatrique sur base des dispositions de l'Arrêté ministériel du 6 avril 1995 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes en neurologie pédiatrique, mentionnant le diagnostic et stipulant qu'il tient les éléments de preuve confirmant ce diagnostic à la disposition du médecin-conseil, celui-ci délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est illimitée.

b) Op basis van een aanvraag van de geneesheer specialist in de gynaecologie, of in de urologie, of, voor zover het gaat om een rechthebbende van minder dan 18 jaar, een geneesheer specialist die een erkenning verworven heeft in de pediatrische neurologie, op basis van de bepalingen van het Ministerieel Besluit van 6 april 1995 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van geneesheren-specialisten in de pediatrische neurologie, waarin de diagnose wordt vermeld en waarin hij vermeldt dat hij de bewijsstukken die deze diagnose bevestigen ter beschikking houdt van de adviserend geneesheer, levert deze laatste aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model is bepaald onder "d" van bijlage III van dit besluit en waarvan de geldigheidsduur onbeperkt is.

b) Au § 2280100, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 2280100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ACTONEL 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA07	
B-230	1597-863 1597-863	84 comprimés pelliculés, 5 mg	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	
B-230 *	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	
B-230 **	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	
B-230 ***	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	

c) Au § 2290100, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 2290100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ACTONEL 35 mg (Impexeco)		IMPEXECO		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA07	
B-230	3162-492 3162-492	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	R	
B-230 *	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
B-230 **	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
B-230 ***	7708-241	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
ACTONEL 35 mg Wekelijks-Hebdomadaire		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA07	
B-230	1768-548 1768-548	12 comprimés pelliculés, 35 mg	12 filmomhulde tabletten, 35 mg	R	
B-230 *	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	

B-230 **	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
B-230 ***	0774-414	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	R	
ACTONEL 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA07	
B-230	1597-863 1597-863	84 comprimés pelliculés, 5 mg	84 filmomhulde tabletten, 5 mg	R	
B-230 *	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	
B-230 **	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	
B-230 ***	0770-594	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	R	
ACTONEL COMBI D		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BB04	
B-230	2613-024 2613-024	72 comprimés pelliculés	72 filmomhulde tabletten	R	
B-230 *	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruisgranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	
B-230 **	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruisgranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	
B-230 ***	0792-929	1 comprimé pelliculé (+ 6 sachets-doses granulés effervescents), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	1 filmomhulde tablet (+ 6 sachets bruisgranulaat), 35 mg/ 880 IU/ 2500 mg	R	
ALENDRONAAT + CALCIUM/VITAMINE D SANDOZ		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BB05	
70 mg / 1 g / 880 UI					
B-230	3040-359 3040-359	4 comprimés pelliculés + 24 comprimés effervescents	4 filmomhulde tabletten + 24 bruistabletten	R	
B-230	3040-342 3040-342	12 comprimés pelliculés + 72 comprimés effervescents	12 filmomhulde tablet + 72 bruistabletten	R	
B-230 *	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
B-230 **	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
B-230 ***	7705-684	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
ALENSTEO 70 mg + 1000 mg/800 IE		TAKEDA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BB05	
B-230	3483-088 3483-088	4 comprimés + 24 comprimés à croquer, 70 mg + 1000 mg/800 IE	4 tabletten + 24 kauwtabletten, 70 mg + 1000 mg/800 IE	R	
B-230	3483-096 3483-096	16 comprimés + 96 comprimés à croquer, 70 mg + 1000 mg/800 IE	16 tabletten + 96 kauwtabletten, 70 mg + 1000 mg/800 IE	R	
B-230 *	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	
B-230 **	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	
B-230 ***	7706-161	1 comprimé (+ 6 comprimés à croquer), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	1 tablet (+ 6 kauwtabletten), 70 mg/ 1000 mg/ 800 IU	R	

BONENDRO 70 mg/1000 mg/880 IE		WILL-PHARMA		ATC: M05BB05	
B-230	3113-230 3113-230	12 comprimés + 72 sachets granulés effervescents	12 tabletten + 72 sachets bruisgranulaat	R	
B-230 *	7707-508	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
B-230 **	7707-508	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
B-230 ***	7707-508	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 1000 mg	R	
BONENDRO 70 mg/500 mg/880IE		WILL-PHARMA		ATC: M05BB05	
B-230	3113-222 3113-222	12 comprimés + 72 sachets granulés effervescents	12 tabletten + 72 sachets bruisgranulaat	R	
B-230 *	7707-490	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	R	
B-230 **	7707-490	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	R	
B-230 ***	7707-490	1 comprimé + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	1 tablet + 6 sachets, 70 mg/ 880 IU/ 500 mg	R	
FOSAMAX 10 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA04	
B-230	1198-027 1198-027	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	
B-230 *	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 **	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 ***	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
FOSAMAX Hebdomadaire 70 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA04	
B-230	1683-705 1683-705	12 comprimés, 70 mg	12 tabletten, 70 mg	R	
B-230 *	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	
B-230 **	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	
B-230 ***	0769-141	1 comprimé, 70 mg	1 tablet, 70 mg	R	
FOSAVANCE 70 mg/2800 UI		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BB03	
B-230	2249-654 2249-654	12 comprimés, 70 mg / 70 µg	12 tabletten, 70 mg / 70 µg	R	
B-230 *	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	
B-230 **	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	
B-230 ***	0782-904	1 comprimé, 70 mg/ 70 µg	1 tablet, 70 mg/ 70 µg	R	
FOSAVANCE 70 mg/5600 UI		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BB03	
B-230	2485-514 2485-514	12 comprimés, 70 mg / 140 µg	12 tabletten, 70 mg / 140 µg	R	
B-230 *	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	
B-230 **	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	
B-230 ***	0789-966	1 comprimé, 70 mg/ 140 µg	1 tablet, 70 mg/ 140 µg	R	

RISEDRONAAT / CALCIUM / VITAMINE D SANDOZ SANDOZ				(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)	ATC: M05BB04
B-230	2968-337 2968-337	12 comprimés pelliculés + 72 comprimés effervescents	12 filmomhulde tabletten + 72 bruistabletten	G	
B-230 *	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	
B-230 **	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	
B-230 ***	7701-311	1 comprimé pelliculé + 6 comprimés effervescents, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	1 filmomhulde tablet + 6 bruistabletten, 35 mg/ 880 IU/ 1000 mg	G	

d) Au § 2290200, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 2290200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FOSAMAX 10 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA04	
B-230	1198-027 1198-027	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	
B-230 *	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 **	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 ***	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	

e) Au § 2290300, les spécialités suivantes sont supprimées:

e) In § 2290300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
FOSAMAX 10 mg		MSD BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: M05BA04	
B-230	1198-027 1198-027	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	
B-230 *	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 **	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
B-230 ***	0747-063	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	

f) Au § 2680000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

Paragraphe 2680000

Sur base d'une demande d'un médecin spécialiste en gynécologie ou en urologie, mentionnant le diagnostic et

f) In § 2680000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

Paragraaf 2680000

Op basis van een aanvraag van de geneesheer specialist in de gynaecologie of in de urologie, waarin de diagnose wordt

stipulant qu'il tient les éléments de preuve confirmant ce diagnostic à la disposition du médecin-conseil, celui-ci délivre au bénéficiaire l'autorisation dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté et dont la durée de validité est illimitée.

La spécialité est remboursée en catégorie B si elle est administrée, en deuxième ligne après une réponse insuffisante ou des effets secondaires inacceptables liés au traitement avec l'oxybutynine, pour le traitement de bénéficiaires présentant une vessie neurologique avec hyperactivité vésicale, secondaire à une lésion cérébrale ou médullaire haute.

Le remboursement simultané des spécialités appartenant au groupe de remboursement B-265 n'est jamais autorisé.

vermeld en waarin hij vermeldt dat hij de bewijsstukken die deze diagnose bevestigen ter beschikking houdt van de adviserend geneesheer, levert deze laatste aan de rechthebbende de machtiging af waarvan het model is bepaald onder "d" van bijlage III van dit besluit, en waarvan de geldigheidsduur onbeperkt is.

De specialiteit wordt vergoed in categorie B als het wordt toegediend in tweede lijn na onvoldoende respons of onaanvaardbare nevenwerkingen van een behandeling met oxybutynine, bij de behandeling van rechthebbenden met een neurogene blaas met hyperactiviteit van de blaas, te wijten aan een cerebrale lesie of een letsel aan het hoge ruggenmerg.

De gelijktijdige vergoeding van de specialiteiten met vergoedingsgroep B-265 is nooit toegestaan.

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	Base de remb. Basis v tegem <i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	I	II
URISPAS		TAKEDA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: G04BD02		
B-265	0132-902 0132-902	100 comprimés enrobés, 200 mg	100 omhulde tabletten, 200 mg		14,63 7,93	14,63 7,93	2,10	3,50
B-265 *	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg		0,1023	0,1023		
B-265 **	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg		0,0841	0,0841		
B-265 ***	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg		0,1018	0,1018	0,0210	0,0351

g) Au § 3770000, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 3770000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
BONVIVA		ROCHE		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: M05BA06		
B-230	2243-822 2243-822	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	R				
B-230 *	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R				
B-230 **	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R				
B-230 ***	0782-953	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R				
BONVIVA 150 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: M05BA06		
B-230	3138-617 3138-617	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	R				
B-230 *	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R				

B-230 **	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	
B-230 ***	7707-565	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	R	

h) Au § 4160000, les spécialités suivantes sont supprimées: h) In § 4160000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
BONVIVA 3 mg/3 ml		ROCHE		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: M05BA06	
B-230	2321-685	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R				
	2321-685							
B-230 *	0785-501	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R				
B-230 **	0785-501	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	R				
IBANDRONIC ACID TEVA 1 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: M05BA06	
B-230	2977-775	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G				
	2977-775							
B-230 *	7700-610	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G				
B-230 **	7700-610	1 seringue préremplie 3 ml solution injectable, 1 mg/ml	1 voorgevulde spuit 3 ml oplossing voor injectie, 1 mg/ml	G				

i) Au § 7150000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit: i) In § 7150000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	Prix Prijs	Base de remb. Basis v tegem	I	II
AZITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3175-502	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	23,16	23,16	9,80	12,97
	3175-502				14,75	14,75		
C-37 *	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7929	0,7929		
C-37 **	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6517	0,6517		
C-37 ***	0784-702	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,7795	0,7795	0,4083	0,5404

AZITHROMYCINE EG 500 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3175-510 3175-510	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	39,76 29,39	39,76 29,39	9,80	14,80
C-37 *	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,5804	1,5804		
C-37 **	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2979	1,2979		
C-37 ***	0784-710	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,4712	1,4712	0,4083	0,6167
AZITHROMYCINE SANDOZ 250 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3189-719 3189-719	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	20,20 12,28	20,20 12,28	9,80	10,85
C-37 *	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6604	0,6604		
C-37 **	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,5425	0,5425		
C-37 ***	0783-282	1 comprimé pelliculé, 250 mg	1 filmomhulde tablet, 250 mg	G	0,6563	0,6563	0,4083	0,4521
AZITHROMYCINE SANDOZ 500 mg		SANDOZ		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3118-353 3118-353	12 comprimés pelliculés, 500 mg	12 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	20,20 12,28	20,20 12,28	9,80	10,85
C-37	3189-727 3189-727	24 comprimés pelliculés, 500 mg	24 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	34,26 24,54	34,26 24,54	9,80	14,80
C-37 *	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3196	1,3196		
C-37 **	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,0838	1,0838		
C-37 ***	0783-290	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,2420	1,2420	0,4083	0,6167

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} mai 2017.

Bruxelles, le 14 avril 2017.

Pour la Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,
absente :

M. DE BLOCK

Le Ministre des Classes moyennes, des Indépendants, des P.M.E.,
de l'Agriculture et de l'Intégration sociale,

W. BORSUS

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 mei 2017.

Brussel, 14 april 2017.

Voor de Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
afwezig :

M. DE BLOCK

De Minister van Middenstand, Zelfstandigen, K.M.O.'s,
Landbouw en Maatschappelijke integratie,

W. BORSUS

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2017/11772]

25 AVRIL 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, 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 en dernier lieu par la loi de 22 juin 2016 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, modifié par l'arrêté royal du 14 avril 2009;

Vu la communication à la Commission de Remboursement des Médicaments le 18 avril 2017;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2017/11772]

25 APRIL 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 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 laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, 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, gewijzigd bij de koninklijk besluit van 14 april 2009;

Gelet op de mededeling aan de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen op 18 april 2017;