

houder van een bijzondere medische bekwaamheid, in het geval de bepalingen van de paragraaf vermeld onder punt a) voorzien dat de aanvraag moet worden opgesteld door een arts die deze bekwaamheid bezit, dat bevestigt dat aan de medische voorwaarden in deze paragraaf is voldaan door de betrokken patiënt.

visé au point a) prévoient que la demande doit être rédigée par un médecin titulaire d'une qualification médicale particulière, une attestation d'un médecin possédant cette qualification qui confirme que les conditions médicales de ce paragraphe sont bien remplies chez le patient concerné.

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/40366]

**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. — Errata**

Au *Moniteur belge* du 28 avril 2017 :  
à la page 53872

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/40366]

**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. — Errata**

In het *Belgisch Staatsblad* van 28 april 2017 :  
op blz. 53872, wordt

IBANDRONATE MITHRA 150 mg			MITHRA PHARMACEUTICALS	ATC: M05BA06	
B-230  <b>3016-573</b>	3016-573	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 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	
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  <b>0132-902</b>	0132-902	100 comprimés enrobés, 200 mg	100 omhulde tabletten, 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		
Cx-10 ***	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg		

est remplacé par

vervangen door

IBANDRONATE MITHRA 150 mg			MITHRA PHARMACEUTICALS	ATC: M05BA06	
B-230  <b>3016-573</b>	3016-573	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 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	
B-230 ***	7701-717	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
TOLTERODIN SANDOZ 4 mg			SANDOZ	ATC: G04BD07	
Cx-9  <b>3209-236</b>	3209-236	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9  <b>3209-244</b>	3209-244	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 *	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 **	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 ***	7709-355	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
TOLTERODINE RETARD TEVA 4 mg			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: G04BD07	
Cx-9  <b>3140-027</b>	3140-027	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9  <b>3140-035</b>	3140-035	84 gélules à libération prolongée, 4 mg	84 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 *	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 **	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
Cx-9 ***	7708-175	1 gélule à libération prolongée, 4 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G	
URISPAS			TAKEDA BELGIUM	(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)	ATC: G04BD02
Cx-10  <b>0132-902</b>	0132-902	100 comprimés enrobés, 200 mg	100 omhulde tabletten, 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		
Cx-10 ***	0720-425	1 comprimé enrobé, 200 mg	1 omhulde tablet, 200 mg		

À la page 53874

op blz. 53874, wordt

AMOCLANEEG 125 mg/31,25 mg			EUROGENERICCS			ATC: J01CR02			
C-37	2622-298 <b>2622-298</b>	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 <b>1,55</b>	6,43 <b>1,55</b>	1,37	1,37	

est remplacé par

vervangen door

AMOCLANEEG 125 mg/31,25 mg			EUROGENERICCS			ATC: J01CR02			
C-37	2622-298 <b>2622-298</b>	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	6,56 <b>1,55</b>	6,56 <b>1,55</b>	1,37	1,37	

À la page 53875

op blz. 53875, wordt

AMOXICILLINE APOTEX 250 mg			APOTEX			ATC: J01CA04			
C-37	2729-820 <b>2729-820</b>	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 <b>2,00</b>	7,02 <b>2,00</b>	1,77	1,77	

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE APOTEX 250 mg			APOTEX			ATC: J01CA04			
C-37	2729-820 <b>2729-820</b>	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	7,07 <b>2,00</b>	7,07 <b>2,00</b>	1,77	1,77	

À la page 53875

op blz. 53875, wordt

AMOXICILLINE EG 250 mg/5 ml			EUROGENERICCS			ATC: J01CA04			
C-37	1722-651 <b>1722-651</b>	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 <b>1,98</b>	7,00 <b>1,98</b>	1,75	1,75	
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			EUROGENERICCS			ATC: J01CA04			
C-37	0613-364 <b>0613-364</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49	

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE EG 250 mg/5 ml			EUROGENERICCS			ATC: J01CA04			
C-37	1722-651 <b>1722-651</b>	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	7,05 <b>1,98</b>	7,05 <b>1,98</b>	1,75	1,75	
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			EUROGENERICCS			ATC: J01CA04			
C-37	0613-364 <b>0613-364</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49	

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

AMOXICILLINE EG 500 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: J01CA04				
C-37	2646-933 <b>2646-933</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE EG 500 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: J01CA04				
C-37	2646-933 <b>2646-933</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

AMOXICILLINE MYLAN			MYLAN	ATC: J01CA04				
C-37	1480-714 <b>1480-714</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,78 <b>1,82</b>	6,78 <b>1,82</b>	1,61	1,61

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE MYLAN			MYLAN	ATC: J01CA04				
C-37	1480-714 <b>1480-714</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,87 <b>1,82</b>	6,87 <b>1,82</b>	1,61	1,61

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

AMOXICILLINE SANDOZ 250			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	2114-346 <b>2114-346</b>	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 <b>1,96</b>	6,96 <b>1,96</b>	1,73	1,73

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE SANDOZ 250			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	2114-346 <b>2114-346</b>	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	7,03 <b>1,96</b>	7,03 <b>1,96</b>	1,73	1,73

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	1525-500 <b>1525-500</b>	16 comprimés pour solution buvable, 500 mg	16 oplosbare tabletten, 500 mg	G	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	1525-500 <b>1525-500</b>	16 comprimés pour solution buvable, 500 mg	16 oplosbare tabletten, 500 mg	G	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	2358-810 <b>2358-810</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE SANDOZ 500 mg			SANDOZ	ATC: J01CA04				
C-37	2358-810 <b>2358-810</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	G	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

AMOXICILLINE TEVA 250 mg/5 ml			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: J01CA04				
C-37	1226-075 <b>1226-075</b>	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 <b>2,00</b>	7,02 <b>2,00</b>	1,77	1,77
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 <b>1539-089</b>	16 comprimés dispersibles, 500 mg	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	G	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49

est remplacé par

vervangen door

AMOXICILLINE TEVA 250 mg/5 ml			TEVA PHARMA BELGIUM	ATC: J01CA04				
C-37	1226-075 <b>1226-075</b>	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	G	7,07 <b>2,00</b>	7,07 <b>2,00</b>	1,77	1,77
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 <b>1539-089</b>	16 comprimés dispersibles, 500 mg	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	G	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49

À la page 53878

op blz. 53878, wordt

C-37	1541-457 <b>1541-457</b>	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 <b>1,52</b>	6,40 <b>1,52</b>	1,34	1,34
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------

est remplacé par

vervangen door

C-37	1541-457 <b>1541-457</b>	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	6,53 <b>1,52</b>	6,53 <b>1,52</b>	1,34	1,34
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------

À la page 53878

op blz. 53878, wordt

C-37	1541-549 <b>1541-549</b>	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 <b>2,07</b>	7,11 <b>2,07</b>	1,83	1,83
------	-----------------------------	--	---	---	---------------------	---------------------	------	------

est remplacé par

vervangen door

C-37	1541-549	1 flacon 60 ml poudre pour	1 fles 60 ml poeder voor orale	G	7,16	7,16	1,83	1,83
------	----------	----------------------------	--------------------------------	---	------	------	------	------

		suspension buvable, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml	suspensie, 50 mg/ml / 12,5 mg/ml					
	<b>1541-549</b>				<b>2,07</b>	<b>2,07</b>		

À la page 53880

op blz. 53880, wordt

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
	<b>1584-291</b>				<b>1,52</b>	<b>1,52</b>		

est remplacé par

vervangen door

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	6,53	6,53	1,34	1,34
	<b>1584-291</b>				<b>1,52</b>	<b>1,52</b>		

À la page 53880

op blz. 53880, wordt

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
	<b>0688-184</b>				<b>1,89</b>	<b>1,89</b>		

est remplacé par

vervangen door

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	6,94	6,94	1,67	1,67
	<b>0688-184</b>				<b>1,89</b>	<b>1,89</b>		

À la page 53881

op blz. 53881, wordt

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
	<b>0033-548</b>				<b>1,56</b>	<b>1,56</b>		

est remplacé par

vervangen door

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	6,57	6,57	1,38	1,38
	<b>0033-548</b>				<b>1,56</b>	<b>1,56</b>		

Aux pages 53882-53883,

op blz. 53882-53883, wordt

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
	<b>3064-094</b>				<b>3,84</b>	<b>3,84</b>		
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 <b>3064-110</b>	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38 <b>3,84</b>	9,38 <b>3,84</b>	3,39	3,39	
C-37	3064-102 <b>3064-102</b>	6 comprimés pelliculés, 500 mg	6 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	14,28 <b>7,66</b>	14,28 <b>7,66</b>	6,77	6,77	
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	

est remplacé par

vervangen door

AZITHROMED 500 mg			3DDD PHARMA				ATC: J01FA10		
C-37	3064-110 <b>3064-110</b>	3 comprimés pelliculés, 500 mg	3 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	9,38 <b>3,84</b>	9,38 <b>3,84</b>	3,39	3,39	
C-37 *	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6533	1,6533			
C-37 **	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,3567	1,3567			
C-37 ***	7705-460	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	1,6430	1,6430	1,1283	1,1283	

À la page 53883

op blz. 53883, wordt

C-37	2720-720 <b>2720-720</b>	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 <b>1,84</b>	6,82 <b>1,84</b>	1,63	1,63	
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------	--

est remplacé par

vervangen door

C-37	2720-720 <b>2720-720</b>	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,89 <b>1,84</b>	6,89 <b>1,84</b>	1,63	1,63	
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------	--

À la page 53884

op blz. 53884, wordt

C-37	2704-575 <b>2704-575</b>	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 <b>1,93</b>	6,93 <b>1,93</b>	1,71	1,71	
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------	--

est remplacé par

vervangen door

C-37	2704-575 <b>2704-575</b>	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	7,00 <b>1,93</b>	7,00 <b>1,93</b>	1,71	1,71	
------	-----------------------------	---	--	---	---------------------	---------------------	------	------	--

À la page 53884

op blz. 53884, wordt

AZITHROMYCINE SANDOZ 200 mg/5 ml			SANDOZ				ATC: J01FA10		
C-37	2481-687 <b>2481-687</b>	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 <b>1,84</b>	6,82 <b>1,84</b>	1,63	1,63	

est remplacé par

vervangen door

AZITHROMYCINE SANDOZ 200 mg/5 ml			SANDOZ				ATC: J01FA10		
C-37	2481-687 <b>2481-687</b>	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	G	6,89 <b>1,84</b>	6,89 <b>1,84</b>	1,63	1,63	

À la page 53885

op blz. 53885, wordt

BACTRIM FORTE			ROCHE	ATC: J01EE01				
C-37 <b>0022-277</b>	0022-277	10 comprimés pelliculés, 800 mg / 160 mg	10 filmomhulde tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,22 <b>2,16</b>	6,10 <b>1,28</b>	2,25	2,25

est remplacé par

vervangen door

BACTRIM FORTE			ROCHE	ATC: J01EE01				
C-37 <b>0022-277</b>	0022-277	10 comprimés pelliculés, 800 mg / 160 mg	10 filmomhulde tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,25 <b>2,16</b>	6,26 <b>1,28</b>	2,12	2,12

À la page 53887, le suivant est supprimé :

op blz. 53887, wordt het volgende geschrapt

CEFADROXIL SANDOZ 250 mg/5 ml			SANDOZ	ATC: J01DB05				
C-37 <b>2112-456</b>	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 <b>1,97</b>	6,99 <b>1,97</b>	1,74	1,74
C-37 * 0784-975	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	0784-975	5 ml suspension buvable, 50 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 50 mg/ml	G	0,1045	0,1045		

À la page 53887, le suivant est supprimé :

op blz. 53887, wordt het volgende geschrapt

CEFADROXIL SANDOZ 500 mg/5 ml			SANDOZ	ATC: J01DB05				
C-37 <b>2112-472</b>	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 <b>3,12</b>	8,46 <b>3,12</b>	2,76	2,76
C-37 * 0784-983	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	0784-983	5 ml suspension buvable, 100 mg/ml	5 ml suspensie voor oraal gebruik, 100 mg/ml	G	0,1655	0,1655		

À la page 53890

op blz. 53890, wordt

CLAMOXYL			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: J01CA04				
C-37 <b>0107-235</b>	0107-235	16 capsules molles, 500 mg	16 capsules, zacht, 500 mg	R	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49
C-37 * 0703-165	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1363	0,1363	+0,0000	+0,0000
C-37 ** 0703-165	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1119	0,1119		
C-37 *** 0703-165	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 <b>0107-359</b>	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 <b>1,98</b>	7,00 <b>1,98</b>	1,75	1,75
C-37 * 0703-207	0703-207	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml	R	0,1600	0,1600	+0,0000	+0,0000
C-37 ** 0703-207	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 <b>0107-342</b>	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 <b>1,16</b>	5,94 <b>1,16</b>	1,03	1,03

est remplacé par

vervangen door

CLAMOXYL			GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS	ATC: J01CA04				
C-37	0107-235 <b>0107-235</b>	16 capsules molles, 500 mg	16 capsules, zacht, 500 mg	R	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49
C-37 *	0703-165	1 capsule molle, 500 mg	1 capsule, zacht, 500 mg	R	0,1363	0,1363	+0,0000	+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		
C-37	0107-359 <b>0107-359</b>	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml	R	7,05 <b>1,98</b>	7,05 <b>1,98</b>	1,75	1,75
C-37 *	0703-207	5 ml sirop, 50 mg/ml	5 ml stroop, 50 mg/ml	R	0,1600	0,1600	+0,0000	+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 <b>0107-342</b>	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 25 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 25 mg/ml	R	6,13 <b>1,16</b>	6,13 <b>1,16</b>	1,03	1,03

À la page 53890

op blz. 53890, wordt

CLAMOXYL (PI-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: J01CA04				
C-37	1665-371 <b>1665-371</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	6,61 <b>1,69</b>	6,61 <b>1,69</b>	1,49	1,49

est remplacé par

vervangen door

CLAMOXYL (PI-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: J01CA04				
C-37	1665-371 <b>1665-371</b>	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	6,72 <b>1,69</b>	6,72 <b>1,69</b>	1,49	1,49

À la page 53894, la spécialité pharmaceutique

op blz. 53894, wordt de farmaceutische specialiteit

CLINDAMYCIN SANDOZ 150 mg			SANDOZ	ATC: J01FF01				
C-37	3016-938 <b>3016-938</b>	16 gélules, 150 mg	16 capsules, hard, 150 mg	G	8,37 <b>3,06</b>	8,37 <b>3,06</b>	2,70	2,70
C-37 *	0755-983	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2469	0,2469		
C-37 **	0755-983	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2025	0,2025		
C-37 ***	0755-983	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg	G	0,2451	0,2451	0,1687	0,1687

est ajoutée entre les spécialités pharmaceutiques

toegevoegd tussen de farmaceutische specialiteiten

CLAVUCID SOLUTAB 875/125			ASTELLAS PHARMA	ATC: J01CR02				
C-37	1743-111 <b>1743-111</b>	20 comprimés dispersibles, 875 mg / 125 mg	20 dispergeerbare tabletten, 875 mg / 125 mg	R	14,19 <b>7,59</b>	14,19 <b>7,59</b>	6,71	6,71
C-37 *	0765-123	1 comprimé, 125 mg/ 875 mg	1 tablet, 125 mg/ 875 mg	R	0,4895	0,4895	+0,0000	+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

et

en

CLINDAMYCIN SANDOZ 300 mg			SANDOZ	ATC: J01FF01				
C-37	2979-573 <b>2979-573</b>	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	G	10,77 <b>4,92</b>	10,77 <b>4,92</b>	4,35	4,35

À la page 53895

op blz. 53895, wordt

DOXYCYCLINE EG			EUROGENERICCS					ATC: J01AA02	
C-37	1334-580 <b>1334-580</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,69 <b>1,74</b>	6,69 <b>1,74</b>	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 <b>1593-920</b>	10 comprimés dispersibles, 100 mg	10 dispergeerbare tabletten, 100 mg	C	6,64 <b>1,70</b>	6,64 <b>1,70</b>	1,50	1,50	

est remplacé par

vervangen door

DOXYCYCLINE EG			EUROGENERICCS					ATC: J01AA02	
C-37	1334-580 <b>1334-580</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,78 <b>1,74</b>	6,78 <b>1,74</b>	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 <b>1593-920</b>	10 comprimés dispersibles, 100 mg	10 dispergeerbare tabletten, 100 mg	C	6,73 <b>1,70</b>	6,73 <b>1,70</b>	1,50	1,50	

À la page 53896

op blz. 53896, wordt

DOXYCYCLINE SANDOZ 100 mg			SANDOZ					ATC: J01AA02	
C-37	1597-129 <b>1597-129</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,69 <b>1,74</b>	6,69 <b>1,74</b>	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 <b>0891-259</b>	10 gélules, 100 mg	10 capsules, hard, 100 mg	R	6,78 <b>1,82</b>	6,78 <b>1,82</b>	1,61	1,61	

est remplacé par

vervangen door

DOXYCYCLINE SANDOZ 100 mg			SANDOZ					ATC: J01AA02	
C-37	1597-129 <b>1597-129</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,78 <b>1,74</b>	6,78 <b>1,74</b>	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 <b>0891-259</b>	10 gélules, 100 mg	10 capsules, hard, 100 mg	R	6,87 <b>1,82</b>	6,87 <b>1,82</b>	1,61	1,61	

À la page 53896

op blz. 53896, wordt

DURACEF 250 mg/5 ml			PHARMASWISS					ATC: J01DB05	
C-37	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	7,09	3,63	3,63	

0838-276

3,47 2,06

est remplacé par

vervangen door

DURACEF 250 mg/5 ml			SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM					ATC: J01DB05	
C-37	0838-276	1 flacon 80 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml <b>0838-276</b>	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	8,90 <b>3,47</b>	7,13 <b>2,06</b>	3,59	3,59	

À la page 53897

op blz. 53897, wordt

EUSAPRIM 400 mg/80 mg			ASPEN EUROPE					ATC: J01EE01	
C-37	0099-853 <b>0099-853</b>	20 comprimés, 400 mg / 80 mg	20 tabletten, 400 mg / 80 mg	R	7,05 <b>2,03</b>	5,91 <b>1,14</b>	2,15	2,15	
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 <b>0040-659</b>	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	10 tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,05 <b>2,03</b>	5,91 <b>1,14</b>	2,15	2,15	
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 <b>2215-903</b>	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 <b>1,96</b>	6,96 <b>1,96</b>	1,73	1,73	

est remplacé par

vervangen door

EUSAPRIM 400 mg/80 mg			ASPEN PHARMA TRADING					ATC: J01EE01	
C-37	0099-853 <b>0099-853</b>	20 comprimés, 400 mg / 80 mg	20 tabletten, 400 mg / 80 mg	R	7,10 <b>2,03</b>	6,11 <b>1,14</b>	2,00	2,00	
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 PHARMA TRADING					ATC: J01EE01	
C-37	0040-659 <b>0040-659</b>	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	10 tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,10 <b>2,03</b>	6,11 <b>1,14</b>	2,00	2,00	
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 <b>2215-903</b>	1 flacon 100 ml poudre pour suspension buvable, 50 mg/ml	1 fles 100 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	7,03 <b>1,96</b>	7,03 <b>1,96</b>	1,73	1,73	

À la page 53904

op blz. 53904, wordt

C-37	1622-596 <b>1622-596</b>	20 comprimés enrobés, 400 mg	20 omhulde tabletten, 400 mg	G	6,58 <b>1,66</b>	6,58 <b>1,66</b>	1,47	1,47
------	-----------------------------	------------------------------	------------------------------	---	---------------------	---------------------	------	------

est remplacé par

vervangen door

C-37	1622-596	20 comprimés enrobés, 400 mg	20 omhulde tabletten, 400 mg	G	6,69	6,69	1,47	1,47
------	----------	------------------------------	------------------------------	---	------	------	------	------

1622-596

1,66

1,66

À la page 53904

op blz. 53904, wordt

C-37	1722-495 <b>1722-495</b>	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 <b>13,91</b>	22,22 <b>13,91</b>	9,80	12,30
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

est remplacé par

vervangen door

C-37	1722-495 <b>1722-495</b>	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 <b>13,91</b>	22,22 <b>13,91</b>	9,80	12,29
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

À la page 53905

op blz. 53905, wordt

C-37	2876-589 <b>2876-589</b>	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 <b>13,91</b>	22,22 <b>13,91</b>	9,80	12,30
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

est remplacé par

vervangen door

C-37	2876-589 <b>2876-589</b>	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 <b>13,91</b>	22,22 <b>13,91</b>	9,80	12,29
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

À la page 53907

op blz. 53907, wordt

VIBRATAB			PFIZER	ATC: J01AA02				
C-37	0867-713 <b>0867-713</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	R	6,69 <b>1,74</b>	6,69 <b>1,74</b>	1,54	1,54

est remplacé par

vervangen door

VIBRATAB			PFIZER	ATC: J01AA02				
C-37	0867-713 <b>0867-713</b>	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	R	6,78 <b>1,74</b>	6,78 <b>1,74</b>	1,54	1,54

À la page 53908

op blz. 53908, wordt

ZITROMAX			PFIZER	ATC: J01FA10				
C-37	1114-503 <b>1114-503</b>	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 <b>1,84</b>	6,82 <b>1,84</b>	1,63	1,63

est remplacé par

vervangen door

ZITROMAX			PFIZER	ATC: J01FA10				
C-37	1114-503 <b>1114-503</b>	1 flacon 15 ml poudre pour suspension buvable, 40 mg/ml	1 fles 15 ml poeder voor orale suspensie, 40 mg/ml	R	6,89 <b>1,84</b>	6,89 <b>1,84</b>	1,63	1,63

À la page 53914

op blz. 53914, wordt

AZITHROMYCINE EG 250 mg			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3175-502 <b>3175-502</b>	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	23,16 <b>14,75</b>	23,16 <b>14,75</b>	9,80	12,97

est remplacé par

vervangen door

AZITHROMYCINE EG 250 mg			EUROGENERICCS	(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: J01FA10		
C-37	3175-502 <b>3175-502</b>	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	23,16 <b>14,75</b>	23,16 <b>14,75</b>	9,80	12,96

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C – 2017/40363]

15 MAI 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. — Erratum

Au Moniteur belge du 19 mai 2017, Ed. 2 :  
A la page 58059

FEDERALE OVERHEIDS DIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/40363]

15 MEI 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. — Erratum

In het Belgisch Staatsblad van 19 mei 2017, Ed. 2 :  
op blz. 58059, wordt

PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA					ATC: A02BC02
C-31	3120-045 <b>3120-045</b>	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	8,56 <b>3,21</b>	8,56 <b>3,21</b>	2,84	2,84

est remplacé par

vervangen door

PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)			PI-PHARMA					ATC: A02BC02
C-31	3120-045 <b>3120-045</b>	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,56 <b>3,21</b>	8,56 <b>3,21</b>	2,84	2,84
C-31 *	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1515	0,1515		
C-31 **	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1244	0,1244		
C-31 ***	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1506	0,1506	0,0311	0,0519