

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 OVERHEIDSDIENST
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	3016-573 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)	
Cx-10	0132-902 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	3016-573 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	3209-236 3209-236	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G		
Cx-9	3209-244 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	3140-027 3140-027	28 gélules à libération prolongée, 4 mg	28 capsules met verlengde afgifte, hard, 4 mg	G		
Cx-9	3140-035 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)	
Cx-10	0132-902 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

AMOCILANEEG 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		

est remplacé par

vervangen door

AMOCILANEEG 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	6,56	6,56	1,37	1,37
	2622-298				1,55	1,55		

À la page 53875

op blz. 53875, wordt

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		

est remplacé par

vervangen door

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	7,07	7,07	1,77	1,77
	2729-820				2,00	2,00		

À la page 53875

op blz. 53875, wordt

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		

est remplacé par

vervangen door

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	7,05	7,05	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	6,72	6,72	1,49	1,49
	0613-364				1,69	1,69		

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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	6,72 1,69	6,72 1,69	1,49	1,49

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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

À la page 53876

op blz. 53876, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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	7,03 1,96	7,03 1,96	1,73	1,73

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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

À la page 53877

op blz. 53877, wordt

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			

est remplacé par

vervangen door

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	7,07	7,07	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	6,72	6,72	1,49	1,49	
	1539-089				1,69	1,69			

À la page 53878

op blz. 53878, wordt

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			

est remplacé par

vervangen door

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	6,53	6,53	1,34	1,34	
	1541-457				1,52	1,52			

À la page 53878

op blz. 53878, wordt

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			

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					
	1541-549				2,07	2,07		

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
	1584-291				1,52	1,52		

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
	1584-291				1,52	1,52		

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
	0688-184				1,89	1,89		

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
	0688-184				1,89	1,89		

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
	0033-548				1,56	1,56		

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
	0033-548				1,56	1,56		

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
	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

est remplacé par

vervangen door

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 *	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	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
	2720-720				1,84	1,84		

est remplacé par

vervangen door

C-37	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	6,89	6,89	1,63	1,63
	2720-720				1,84	1,84		

À la page 53884

op blz. 53884, wordt

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		

est remplacé par

vervangen door

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	7,00	7,00	1,71	1,71
	2704-575				1,93	1,93		

À la page 53884

op blz. 53884, wordt

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		

est remplacé par

vervangen door

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	6,89	6,89	1,63	1,63
	2481-687				1,84	1,84		

À la page 53885

op blz. 53885, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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

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	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		

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	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		

À la page 53890

op blz. 53890, wordt

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	+0,0000	+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	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	+0,0000	+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	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		

est remplacé par

vervangen door

CLAMOXYL				GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS				ATC: J01CA04	
C-37	0107-235 0107-235	16 capsules molles, 500 mg	16 capsules, zacht, 500 mg	R	6,72 1,69	6,72 1,69	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		R	
C-37	0107-359 0107-359	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 50 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 50 mg/ml	R	7,05 1,98	7,05 1,98	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 0107-342	1 flacon 80 ml poudre pour sirop, 25 mg/ml	1 fles 80 ml poeder voor stroop, 25 mg/ml	R	6,13 1,16	6,13 1,16	1,03	1,03	

À la page 53890

op blz. 53890, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

CLAMOXYL (PI-Pharma)				PI-PHARMA				ATC: J01CA04	
C-37	1665-371 1665-371	16 gélules, 500 mg	16 capsules, hard, 500 mg	R	6,72 1,69	6,72 1,69	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 3016-938	16 gélules, 150 mg	16 capsules, hard, 150 mg	G	8,37 3,06	8,37 3,06	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 1743-111	20 comprimés dispersibles, 875 mg / 125 mg	20 disperseerbare tabletten, 875 mg / 125 mg	R	14,19 7,59	14,19 7,59	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 2979-573	16 gélules, 300 mg	16 capsules, hard, 300 mg	G	10,77 4,92	10,77 4,92	4,35	4,35	

À la page 53895

op blz. 53895, wordt

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 dispergeerbare tabletten, 100 mg	C	6,64 1,70	6,64 1,70	1,50	1,50	

est remplacé par

vervangen door

DOXYCYCLINE EG		EUROGENERICS				ATC: J01AA02			
C-37	1334-580 1334-580	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,78 1,74	6,78 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	6,73 1,70	6,73 1,70	1,50	1,50	

À la page 53896

op blz. 53896, wordt

DOXYCYCLINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ				ATC: J01AA02			
C-37	1597-129	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,69	6,69	1,54	1,54	
	1597-129				1,74	1,74			
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	10 gélules, 100 mg	10 capsules, hard, 100 mg	R	6,78	6,78	1,61	1,61	
	0891-259				1,82	1,82			

est remplacé par

vervangen door

DOXYCYCLINE SANDOZ 100 mg		SANDOZ				ATC: J01AA02			
C-37	1597-129 1597-129	10 comprimés, 100 mg	10 tabletten, 100 mg	G	6,78 1,74	6,78 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	6,87 1,82	6,87 1,82	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	1 fles 80 ml poeder voor orale suspensie, 50 mg/ml	R	8,90	7,13	3,59	3,59
	0838-276				3,47	2,06		

À la page 53897

op blz. 53897, wordt

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		

est remplacé par

vervangen door

EUSAPRIM 400 mg/80 mg		ASPEN PHARMA TRADING			ATC: J01EE01			
C-37	0099-853	20 comprimés, 400 mg / 80 mg	20 tabletten, 400 mg / 80 mg	R	7,10	6,11	2,00	2,00
	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 PHARMA TRADING			ATC: J01EE01			
C-37	0040-659	10 comprimés, 800 mg / 160 mg	10 tabletten, 800 mg / 160 mg	R	7,10	6,11	2,00	2,00
	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	7,03	7,03	1,73	1,73
	2215-903				1,96	1,96		

À la page 53904

op blz. 53904, wordt

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

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 1722-495	20 comprimés pelliculés, 400 mg	20 filmomhulde tabletten, 400 mg	G	22,22 13,91	22,22 13,91	9,80	12,30
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

est remplacé par

vervangen door

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

À la page 53905

op blz. 53905, wordt

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
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

est remplacé par

vervangen door

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	12,29
------	-----------------------------	---------------------------------	----------------------------------	---	-----------------------	-----------------------	------	-------

À la page 53907

op blz. 53907, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

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

À la page 53908

op blz. 53908, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

ZITROMAX		PFIZER		ATC: J01FA10				
C-37	1114-503 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	6,89 1,84	6,89 1,84	1,63	1,63

À la page 53914

op blz. 53914, wordt

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

est remplacé par

vervangen door

AZITHROMYCINE EG 250 mg		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)			ATC: J01FA10	
C-37	3175-502 3175-502	24 comprimés pelliculés, 250 mg	24 filmomhulde tabletten, 250 mg	G	23,16 14,75	23,16 14,75	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 OVERHEIDSDIENST
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 3120-045	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	G	8,56 3,21	8,56 3,21	2,84	2,84

est remplacé par

vervangen door

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