

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/14507]

10 SEPTEMBRE 2019. — Arrêté ministériel modifiant la liste jointe à l'arrêté royal du 1^{er} février 2018 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 35*bis*, § 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 3, inséré par la loi du 27 avril 2005 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, et l'article 72*bis*, § 1*bis*, 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 1^{er} février 2018 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des spécialités pharmaceutiques, les articles 60 et 101, tel qu'il a été modifié à ce jour;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 4 juin 2019;

Vu les avis émis par l'inspecteur des finances donnés le 19 juin 2019 et le 10 juillet 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget du 11 juillet 2019;

Vu les notifications aux demandeurs des 1^{er} et 12 juillet 2019;

Vu l'avis n° 66.498/2 du Conseil d'Etat, donné le 28 août 2019, 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 1^{er} février 2018 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 – 2019/14507]

10 SEPTEMBER 2019. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 1 februari 2018 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 35*bis*, § 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, derde lid, ingevoegd bij de wet van 27 april 2005 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, en artikel 72*bis*, § 1*bis*, 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 1 februari 2018 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten, artikelen 60 en 101, zoals tot op heden gewijzigd;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 4 juni 2019;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 19 juni 2019 en 10 juli 2019;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting van 11 juli 2019;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 1 en 12 juli 2019 ;

Gelet op het advies nr. 66.498/2 van de Raad van State, gegeven op 28 augustus 2019 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 1 februari 2018 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:

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
DENISE 20			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: G03AA09		
	7700-917	63 comprimés, 150 µg / 20 µg	63 tabletten, 150 µg / 20 µg		3,39	3,39		
Cx-2 *	7700-917	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	G	1,4567	1,4567		
Cx-2 **	7700-917	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	G	1,1967	1,1967		

b) les spécialités suivantes sont supprimées:

b) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ALENDRONATE TEVA 70 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: M05BA04		
B-230	2363-224 2363-224	4 comprimés, 70 mg	4 tabletten, 70 mg	G				
AMLODIPINE TEVA 5 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: C08CA01		
B-20	3188-463 3188-463	98 comprimés, 5 mg	98 tabletten, 5 mg	G				
AMLOGAL DIVULE 10 mg			LABORATOIRES SMB			ATC: C08CA01		
B-20	2215-853 2215-853	28 comprimés enrobés, 10 mg	28 omhulde tabletten, 10 mg	G				
AMOXICILLINE TEVA 500 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: J01CA04		
C-37	1539-089 1539-089	16 comprimés dispersibles, 500 mg	16 dispergeerbare tabletten, 500 mg	G				
C-37 *	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G				
C-37 **	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G				
C-37 ***	0762-781	1 comprimé dispersible, 500 mg	1 dispergeerbare tablet, 500 mg	G				
ARIPRAZOLE TEVA 30 mg			TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: N05AX12		
B-72	3327-	28 comprimés, 30 mg	28 tabletten, 30 mg	G				

	749 3327-749				
ATENOLOL-RATIOPHARM 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB03	
B-15	1569-995 1569-995	100 comprimés pelliculés sécables, 100 mg	100 deelbare filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
B-15 *	0749-705	1 comprimé pelliculé sécable, 100 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 100 mg	G	
B-15 **	0749-705	1 comprimé pelliculé sécable, 100 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 100 mg	G	
B-15 ***	0749-705	1 comprimé pelliculé sécable, 100 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 100 mg	G	
ATENOLOL-RATIOPHARM 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07AB03	
B-15	1569-961 1569-961	100 comprimés pelliculés sécables, 50 mg	100 deelbare filmomhulde tabletten, 50 mg	G	
B-15 *	0749-697	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	G	
B-15 **	0749-697	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	G	
B-15 ***	0749-697	1 comprimé pelliculé sécable, 50 mg	1 deelbare filmomhulde tablet, 50 mg	G	
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-866 2878-866	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
ATORSTATINEG 20 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2878-874 2878-874	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 20 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA05	
B-41	3042-256 3042-256	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
BETNESOL		ALFASIGMA BELGIUM		ATC: H02AB01	
B-83	0025-403 0025-403	30 comprimés pour solution buvable, 0,5 mg	30 oplosbare tabletten, 0,5 mg		
B-83 *	0701-813	1 comprimé pour solution buvable, 0,5 mg	1 oplosbare tablet, 0,5 mg		
B-83 **	0701-813	1 comprimé pour solution buvable, 0,5 mg	1 oplosbare tablet, 0,5 mg		
B-83 ***	0701-813	1 comprimé pour solution buvable, 0,5 mg	1 oplosbare tablet, 0,5 mg		
BETNESOL		ALFASIGMA BELGIUM		ATC: H02AB01	

B-83	0025-395	6 ampoules 1 ml solution injectable, 5 mg/ml	6 ampullen 1 ml oplossing voor injectie, 5 mg/ml		
	0025-395				
B-83 *	0701-821	1 ampoule 1 mL solution injectable, 5 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL		
B-83 **	0701-821	1 ampoule 1 mL solution injectable, 5 mg/mL	1 ampul 1 mL oplossing voor injectie, 5 mg/mL		
CANDESARTAN TEVA 16 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09CA06	
B-224	2880-813	28 comprimés, 16 mg	28 tabletten, 16 mg	G	
	2880-813				
CARDIPHAR 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: B01AC06	
B-293	1395-987	120 comprimés dispersibles, 80 mg	120 disperseerbare tabletten, 80 mg		
	1395-987				
B-293 *	0793-471	1 comprimé dispersible, 80 mg	1 disperseerbare tablet, 80 mg		
B-293 **	0793-471	1 comprimé dispersible, 80 mg	1 disperseerbare tablet, 80 mg		
B-293 ***	0793-471	1 comprimé dispersible, 80 mg	1 disperseerbare tablet, 80 mg		
CHLORAMPHENICOL BePB		BEPHARBEL		ATC: S01AA01	
B-162	0105-999	2,5 g pommade ophthalmique, 10 mg/g	2,5 g oogzalf, 10 mg/g		
	0105-999				
B-162 *	0702-944	1 tube, 10 mg/g	1 tube, 10 mg/g		
B-162 **	0702-944	1 tube, 10 mg/g	1 tube, 10 mg/g		
CHOLEMED 40		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: C10AA01	
B-41	2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
	2118-362				
CLARITHROMYCIN KRKA 500 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: J01FA09	
C-37	3559-119	10 comprimés pelliculés, 500 mg	10 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
	3559-119				
CLARITHROMYCINE UNO TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: J01FA09	
C-37	2981-801	10 comprimés à libération prolongée, 500 mg	10 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	
	2981-801				
C-37	2981-819	20 comprimés à libération prolongée, 500 mg	20 tabletten met verlengde afgifte, 500 mg	G	
	2981-819				
C-37 *	7700-	1 comprimé à libération	1 tablet met verlengde	G	

C-37 **	537 7700-537	prolongée, 500 mg 1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	afgifte, 500 mg 1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	
C-37 ***	7700-537	1 comprimé à libération prolongée, 500 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 500 mg	G	
CLAVERSAL		TRUVION HEALTHCARE		ATC: A07EC02	
B-55	0600-221 0600-221	30 suppositoires, 250 mg	30 zetpillen, 250 mg	R	
B-55	0600-239 0600-239	120 suppositoires, 250 mg	120 zetpillen, 250 mg	R	
B-55 *	0730-341	1 suppositoire, 250 mg	1 zetpil, 250 mg	R	
B-55 **	0730-341	1 suppositoire, 250 mg	1 zetpil, 250 mg	R	
CLOPIDOGREL ZENTIVA 75 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: B01AC04	
B-243	3741-808 3741-808	28 comprimés pelliculés, 75 mg	28 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	
B-243	3741-790 3741-790	84 comprimés pelliculés, 75 mg	84 filmomhulde tabletten, 75 mg	G	
B-243 *	7723-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	
B-243 **	7723-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	
B-243 ***	7723-117	1 comprimé pelliculé, 75 mg	1 filmomhulde tablet, 75 mg	G	
CO-NEBIVOLOL TEVA 5mg/12,5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07BB12	
B-15	3714-748 3714-748	28 comprimés pelliculés, 5 mg/ 12,5 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 12,5 mg	R	
B-15	3714-755 3714-755	98 comprimés pelliculés, 5 mg/ 12,5 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 12,5 mg	R	
B-15 *	7722-028	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 12,5 mg	R	
B-15 **	7722-028	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 12,5 mg	R	
B-15 ***	7722-028	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 12,5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 12,5 mg	R	
CO-NEBIVOLOL TEVA 5mg/25 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C07BB12	
B-15	3714-763 3714-763	28 comprimés pelliculés, 5 mg/ 25 mg	28 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 25 mg	R	
B-15	3714-771	98 comprimés pelliculés, 5 mg/ 25 mg	98 filmomhulde tabletten, 5 mg/ 25 mg	R	

	3714-771				
B-15 *	7722-036	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 25 mg	R	
B-15 **	7722-036	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 25 mg	R	
B-15 ***	7722-036	1 comprimé pelliculé, 5 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg/ 25 mg	R	
DENISE 20		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: G03AA09	
Cx-2	2989-705	273 comprimés, 150 µg / 20 µg	273 tabletten, 150 µg / 20 µg	G	
	2989-705				
Cx-2 *	7700-917	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	G	
Cx-2 **	7700-917	21 comprimés, 150 µg/ 20 µg	21 tabletten, 150 µg/ 20 µg	G	
DIPROLENE		MSD BELGIUM		ATC: D07AC01	
B-156	0893-016	1 tube 30 g crème, 0,5 mg/g	1 tube 30 g crème, 0,5 mg/g		
	0893-016				
B-156 *	0725-903	1 g crème, 0,5 mg/g	1 g crème, 0,5 mg/g		
B-156 **	0725-903	1 g crème, 0,5 mg/g	1 g crème, 0,5 mg/g		
DOVOBET 50 microgram/0,5 mg/g		LEO PHARMA		ATC: D05AX52	
B-275	3339-371	1 applicateur 60 g gel, 50 µg/g / 0,5 mg/g	1 applicator 60 g gel, 50 µg/g / 0,5 mg/g		
	3339-371				
DULOXETIN AB 60 mg		AUROBINDO PHARMA		ATC: N06AX21	
B-73	3444-635	98 gélules gastro-résistantes, 60 mg	98 maagsapersistente capsules, hard, 60 mg	G	
	3444-635				
ESCIDIVULE 10 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: N06AB10	
B-73	3167-327	100 comprimés enrobés, 10 mg	100 omhulde tabletten, 10 mg	G	
	3167-327				
ESCIDIVULE 20 mg		LABORATOIRES SMB		ATC: N06AB10	
B-73	3167-319	100 comprimés enrobés, 20 mg	100 omhulde tabletten, 20 mg	G	
	3167-319				
ESCITALOPRAM TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB10	
B-73	3092-368	30 comprimés orodispersibles, 10 mg	30 orodispergeerbare tabletten, 10 mg	G	
	3092-368				
B-73 *	7707-227	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	
B-73 **	7707-227	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	

B-73 ***	7707- 227	1 comprimé orodispersible, 10 mg	1 orodispergeerbare tablet, 10 mg	G	
FLUOXETINE TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB03	
B-73	1654- 078	30 gélules, 20 mg	30 capsules, hard, 20 mg	G	
	1654- 078				
B-73 *	0768- 473	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	
B-73 **	0768- 473	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	
B-73 ***	0768- 473	1 gélule, 20 mg	1 capsule, hard, 20 mg	G	
FLUVASTATINE TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA04	
B-41	2899- 607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
	2899- 607				
B-41	2899- 615	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
	2899- 615				
B-41 *	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41 **	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
B-41 ***	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
FOSAMAX 10 mg		MSD BELGIUM		ATC: M05BA04	
B-230	1198- 027	28 comprimés, 10 mg	28 tabletten, 10 mg	R	
	1198- 027				
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	
IBANDRONIC ACID TEVA 150 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA06	
B-230	2833- 325	3 comprimés pelliculés, 150 mg	3 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
	2833- 325				
B-230 *	0755- 793	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
B-230 **	0755- 793	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
B-230 ***	0755- 793	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
KEFUROX 1500		EUROCEPT (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: J01DC02	
	0744- 177	1 flacon injectable 1500 mg poudre pour solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1500 mg		

B-111 **	0744- 177	1 flacon injectable 1500 mg solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg oplossing voor injectie, 1500 mg	R	
KEFUROX 750		EUROCEPT		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: J01DC02	
	0744-169	3 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	3 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg		
B-111 **	0744-169	1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg	1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg	R	
LERCANIDIPINE TEVA 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA13	
B-20	2748-077	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
	2748-077				
B-20	2748-085	98 comprimés pelliculés, 10 mg	98 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
	2748-085				
B-20 *	0758-219	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-20 **	0758-219	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
B-20 ***	0758-219	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
LERCANIDIPINE TEVA 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C08CA13	
B-20	2748-093	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
	2748-093				
B-20 *	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-20 **	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
B-20 ***	0758-201	1 comprimé pelliculé, 20 mg	1 filmomhulde tablet, 20 mg	G	
LEVOCETIRIZINE-RATIO 5 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: R06AE09	
Cs-7	2662-732	30 comprimés pelliculés, 5 mg	30 filmomhulde tabletten, 5 mg	G	
	2662-732				
Cs-7 *	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	
Cs-7 **	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	
Cs-7 ***	0797-332	1 comprimé pelliculé, 5 mg	1 filmomhulde tablet, 5 mg	G	
LISINOPRIL-RATIOPHARM 20 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: C09AA03	
B-21	1713-411	98 comprimés, 20 mg	98 tabletten, 20 mg	G	
	1713-411				
B-21 *	0771-535	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
B-21 **	0771-535	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	

B-21 ***	0771- 535	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	G	
LOCOID CRELO		LEO PHARMA		ATC: D07AB02	
B-157	1027- 747 1027- 747	30 g émulsion pour application cutanée, 1 mg/g	30 g emulsie voor cutaan gebruik, 1 mg/g		
OXYCODONE TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AA05	
B-56	3507- 589 3507- 589	30 comprimés à libération prolongée, 80 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
PAROXETINE TEVA 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB05	
B-73	2786- 283 2786- 283	100 comprimés pelliculés, 30 mg	100 filmomhulde tabletten, 30 mg	G	
B-73 *	0758- 706	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
B-73 **	0758- 706	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
B-73 ***	0758- 706	1 comprimé pelliculé, 30 mg	1 filmomhulde tablet, 30 mg	G	
PREGABALIN AB 150 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: N03AX16	
B-262	3544- 491 3544- 491	56 gélules, 150 mg	56 capsules, hard, 150 mg	G	
RALOXIFENE TEVA 60 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: G03XC01	
B-230	3018- 538 3018- 538	28 comprimés pelliculés, 60 mg	28 filmomhulde tabletten, 60 mg	G	
B-230	3018- 546 3018- 546	84 comprimés pelliculés, 60 mg	84 filmomhulde tabletten, 60 mg	G	
B-230 *	7702- 293	1 comprimé pelliculé, 60 mg	1 filmomhulde tablet, 60 mg	G	
B-230 **	7702- 293	1 comprimé pelliculé, 60 mg	1 filmomhulde tablet, 60 mg	G	
B-230 ***	7702- 293	1 comprimé pelliculé, 60 mg	1 filmomhulde tablet, 60 mg	G	
RISEDRONATE TEVA 35 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: M05BA07	
B-230	2756- 047 2756- 047	16 comprimés pelliculés, 35 mg	16 filmomhulde tabletten, 35 mg	G	
B-230 *	0757- 021	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
B-230 **	0757- 021	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	
B-230 ***	0757- 021	1 comprimé pelliculé, 35 mg	1 filmomhulde tablet, 35 mg	G	

RISPERIDONE SANDOZ 1 mg		SANDOZ		ATC: N05AX08	
B-220	2477-560 2477-560	56 comprimés orodispersibles, 1 mg	56 orodispergeerbare tabletten, 1 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA07	
B-41	3667-128 3667-128	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
SEROXAT 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: N06AB05	
B-73	2638-617 2638-617	56 comprimés, 20 mg	56 tabletten, 20 mg	R	
B-73 *	0796-227	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	
B-73 **	0796-227	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	
B-73 ***	0796-227	1 comprimé, 20 mg	1 tablet, 20 mg	R	
SERTRALINE TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N06AB06	
B-73	2573-046 2573-046	30 comprimés pelliculés, 50 mg	30 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	
TAMOPLEX 10 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L02BA01	
A-27	0674-184 0674-184	100 comprimés, 10 mg	100 tabletten, 10 mg	R	
A-27 *	0733-410	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
A-27 **	0733-410	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
A-27 ***	0733-410	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	R	
TEMOZOLOMIDE TEVA 180 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01AX03	
A-23 *	0756-957	5 gélules, 180 mg	5 capsules, hard, 180 mg	G	
A-23 **	0756-957	1 gélule, 180 mg	1 capsule, hard, 180 mg	G	
A-23 ***	0756-957	1 gélule, 180 mg	1 capsule, hard, 180 mg	G	
TRAMADOL TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02AX02	
B-56	1532-449 1532-449	60 gélules, 50 mg	60 capsules, hard, 50 mg	G	
B-56 *	0762-708	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
B-56 **	0762-708	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	
B-56 ***	0762-708	1 gélule, 50 mg	1 capsule, hard, 50 mg	G	

TRAMIUM 100 mg		LABORATOIRES SMB			ATC: N02AX02	
B-56	2044-949	30 gélules à libération prolongée, 100 mg	30 capsules met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G		
	2044-949					
B-56 *	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G		
B-56 **	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G		
B-56 ***	0774-901	1 gélule à libération prolongée, 100 mg	1 capsule met verlengde afgifte, hard, 100 mg	G		
VERAPLEX		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: L02AB02	
A-27	1155-381	100 comprimés, 100 mg	100 tabletten, 100 mg	G		
	1155-381					
A-27 *	0742-981	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
A-27 **	0742-981	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
A-27 ***	0742-981	1 comprimé, 100 mg	1 tablet, 100 mg	G		
VERAPLEX		TEVA PHARMA BELGIUM			ATC: L02AB02	
A-27	1155-407	30 comprimés, 500 mg	30 tabletten, 500 mg	G		
	1155-407					
A-27 *	0742-999	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G		
A-27 **	0742-999	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G		
A-27 ***	0742-999	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G		
ZANTAC 150 SOLUBLE		GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS			ATC: A02BA02	
C-30	1432-889	112 comprimés effervescents, 150 mg	112 bruistabletten, 150 mg	R		
	1432-889					

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
					<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-usine / buiten bedrijf</i>		
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV)		ATC: C10AA05		
	0754-	28 comprimés pelliculés,	28 filmomhulde		3,55	3,55		

B-41 *	606 0754-606	10 mg 1 comprimé pelliculé, 10 mg	tabletten, 10 mg 1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1636	0,1636		
B-41 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1343	0,1343		
B-41 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1632	0,1632	0,0336	0,0561
DULOXETIN AB 60 mg AUROBINDO PHARMA ATC: N06AX21								
B-73 *	7715-451 7715-451	28 gélules gastro-résistantes, 60 mg 1 gélule gastro-résistante, 60 mg	28 maagsapresistente capsules, hard, 60 mg 1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	11,22 0,5171	11,22 0,5171		
B-73 **	7715-451	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	0,4246	0,4246		
B-73 ***	7715-451	1 gélule gastro-résistante, 60 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 60 mg	G	0,5156	0,5156	0,1064	0,1771
ESCIDIVULE 10 mg LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73 *	7709-033 7709-033	60 comprimés enrobés, 10 mg 1 comprimé enrobé, 10 mg	60 omhulde tabletten, 10 mg 1 omhulde tablet, 10 mg	G	7,29 0,1568	7,29 0,1568		
B-73 **	7709-033	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg	G	0,1288	0,1288		
B-73 ***	7709-033	1 comprimé enrobé, 10 mg	1 omhulde tablet, 10 mg	G	0,1564	0,1564	0,0322	0,0537
ESCIDIVULE 20 mg LABORATOIRES SMB ATC: N06AB10								
B-73 *	7709-041 7709-041	60 comprimés enrobés, 20 mg 1 comprimé enrobé, 20 mg	60 omhulde tabletten, 20 mg 1 omhulde tablet, 20 mg	G	7,29 0,1568	7,29 0,1568		
B-73 **	7709-041	1 comprimé enrobé, 20 mg	1 omhulde tablet, 20 mg	G	0,1288	0,1288		
B-73 ***	7709-041	1 comprimé enrobé, 20 mg	1 omhulde tablet, 20 mg	G	0,1564	0,1564	0,0322	0,0537
RISPERIDONE SANDOZ 1 mg SANDOZ ATC: N05AX08								
B-220 *	0789-131 0789-131	28 comprimés orodispersibles, 1 mg 1 comprimé orodispersible, 1 mg	28 orodispergeerbare tabletten, 1 mg 1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	7,72 0,3557	7,72 0,3557		
B-220 **	0789-131	1 comprimé orodispersible, 1 mg	1 orodispergeerbare tablet, 1 mg	G	0,2921	0,2921		
ZANTAC 150 SOLUBLE GLAXOSMITHKLINE PHARMACEUTICALS ATC: A02BA02								
C-30 *	0729-582 0729-582	56 comprimés effervescent, 150 mg 1 comprimé effervescent, 150 mg	56 bruistabletten, 150 mg 1 bruistablet, 150 mg	R	7,71 0,1777	7,71 0,1777	+0,0000	+0,0000
C-30 **	0729-582	1 comprimé effervescent, 150 mg	1 bruistablet, 150 mg	R	0,1459	0,1459		

2° au chapitre II-B:

2° in hoofdstuk II-B:

a) Au § 20000, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 20000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)

Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: IV / zie ook hoofdstuk: IV) ATC: A02BC03					
B-48	2222-933 2222-933	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	
B-48	2275-915 2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	
B-48 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
B-48 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
B-48 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
OMEPRAZOL AB 40 mg AUROBINDO PHARMA ATC: A02BC01					
B-48	3573-540 3573-540	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	G	

3° au chapitre IV-B :

3° in hoofdstuk IV-B :

a) Au § 440201, les spécialités suivantes sont supprimées:

a) In § 440201, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
KEFUROX 1500 EUROCEPT (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DC02					
B-111	1210-640 1210-640	1 flacon injectable 1500 mg poudre pour solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1500 mg	R	
B-111 *	0744-177	1 flacon injectable 1500 mg solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg oplossing voor injectie, 1500 mg	R	
KEFUROX 750 EUROCEPT (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DC02					
B-111	1210-624 1210-624	3 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	3 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	R	
B-111 *	0744-169	1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg	1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg	R	

b) Au § 440400, les spécialités suivantes sont supprimées:

b) In § 440400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
KEFUROX 1500		EUROCEPT		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DC02	
B-111	1210-640	1 flacon injectable 1500 mg poudre pour solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg poeder voor oplossing voor injectie, 1500 mg	R	
	1210-640				
B-111 *	0744-177	1 flacon injectable 1500 mg solution injectable, 1500 mg	1 injectieflacon 1500 mg oplossing voor injectie, 1500 mg	R	
KEFUROX 750		EUROCEPT		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: J01DC02	
B-111	1210-624	3 flacons injectables 750 mg poudre pour solution injectable, 750 mg	3 injectieflacons 750 mg poeder voor oplossing voor injectie, 750 mg	R	
	1210-624				
B-111 *	0744-169	1 flacon injectable 750 mg solution injectable, 750 mg	1 injectieflacon 750 mg oplossing voor injectie, 750 mg	R	

c) Au § 770000, les spécialités suivantes sont supprimées:

c) In § 770000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NONAFACT 100 IE/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: B02BD04	
A-3	2346-195	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
	2346-195				
A-3 *	0784-124	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-3 **	0784-124	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
NONAFACT 100 IE/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: B02BD04	
A-3	2339-638	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
	2339-638				
A-3 *	0784-132	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 10 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 10 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-3 **	0784-132	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 10 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 10 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		

d) Au § 1320101, les spécialités suivantes sont supprimées:

d) In § 1320101, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
DESCOVY 200 mg/10 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR17	
A-20	3432-234 3432-234	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 10 mg		
A-20 *	7717-127	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 10 mg		
A-20 **	7717-127	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 10 mg		
A-20 ***	7717-127	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 10 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 10 mg		
DESCOVY 200 mg/25 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR17	
A-20	3432-218 3432-218	30 comprimés pelliculés, 25 mg	30 filmomhulde tabletten, 25 mg		
A-20 *	7717-119	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 25 mg		
A-20 **	7717-119	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 25 mg		
A-20 ***	7717-119	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 25 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 25 mg		
TRUVADA 200 mg/245 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR03	
A-20	2578-367 2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	
A-20 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
VIREAD 245 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AF07	
A-20	1743-806 1743-806	30 comprimés pelliculés, 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 245 mg	R	
A-20 *	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	R	
A-20 **	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	R	
A-20 ***	0773-184	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	R	

e) Au § 1320101, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

e) In § 1320101, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
REYATAZ 150 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08				
A-20	2208-585 2208-585	60 gélules, 150 mg	60 capsules, hard, 150 mg		302,98 268,98	302,98 268,98	0,00	0,00
A-20 *	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		4,8705	4,8705		
A-20 **	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		4,7520	4,7520		
A-20 ***	0784-215	1 gélule, 150 mg	1 capsule, hard, 150 mg		4,9742	4,9742	0,0000	0,0000
REYATAZ 200 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08				
A-20	2208-593 2208-593	60 gélules, 200 mg	60 capsules, hard, 200 mg		302,98 268,98	302,98 268,98	0,00	0,00
A-20 *	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		4,8705	4,8705		
A-20 **	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		4,7520	4,7520		
A-20 ***	0784-223	1 gélule, 200 mg	1 capsule, hard, 200 mg		4,9742	4,9742	0,0000	0,0000
REYATAZ 300 mg		BRISTOL-MYERS SQUIBB BELGIUM		ATC: J05AE08				
A-20	2590-164 2590-164	30 gélules, 300 mg	30 capsules, hard, 300 mg		302,98 268,98	302,98 268,98	0,00	0,00
A-20 *	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		9,7410	9,7410		
A-20 **	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		9,5040	9,5040		
A-20 ***	0791-889	1 gélule, 300 mg	1 capsule, hard, 300 mg		9,9485	9,9485	0,0000	0,0000
TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 245 mg		MYLAN		ATC: J05AF07				
A-20	3561-743 3561-743	30 comprimés pelliculés, 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 245 mg	G	127,68 108,44	127,68 108,44	0,00	0,00
A-20 *	7720-055	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	G	4,0687	4,0687		
A-20 **	7720-	1 comprimé pelliculé, 245	1 filmomhulde tablet, 245	G	3,8317	3,8317		

A-20 ***	055 7720- 055	mg 1 comprimé pelliculé, 245 mg	mg 1 filmomhulde tablet, 245 mg	G	4,1050	4,1050	0,0000	0,0000
VIRAMUNE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: J05AG01				
A-20	1470- 590 1470- 590	1 flacon 240 ml suspension buvable, 10 mg/ml	1 fles 240 ml suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/ml	R	27,01 18,01	27,01 18,01	0,00	0,00
A-20 *	0767- 343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,4842	0,4842	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0767- 343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,3977	0,3977		
VIRAMUNE 200 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: J05AG01				
A-20	1370- 659 1370- 659	60 comprimés, 200 mg	60 tabletten, 200 mg	R	105,53 88,17	105,53 88,17	0,00	0,00
A-20 *	0748- 657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,6762	1,6762	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0748- 657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,5577	1,5577		
A-20 ***	0748- 657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,6835	1,6835	0,0000	0,0000
VIRAMUNE 400 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: J05AG01				
A-20	2835- 486 2835- 486	30 comprimés à libération prolongée, 400 mg	30 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	R	105,53 88,17	105,53 88,17	0,00	0,00
A-20 *	0750- 992	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	R	3,3523	3,3523	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0750- 992	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	R	3,1153	3,1153		
A-20 ***	0750- 992	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	R	3,3669	3,3669	0,0000	0,0000

f) Au § 2030000, les spécialités suivantes
sont supprimées:

f) In § 2030000, worden de volgende specialiteiten
geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CAPECITABINE TEVA 150 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01BC06	
A-28	3038- 569 3038- 569	60 comprimés pelliculés, 150 mg	60 filmomhulde tabletten, 150 mg	G	
A-28 *	7702- 699	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-28 **	7702- 699	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	
A-28 ***	7702- 699	1 comprimé pelliculé, 150 mg	1 filmomhulde tablet, 150 mg	G	

CAPECITABINE TEVA 500 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: L01BC06	
A-28	3038-577 3038-577	120 comprimés pelliculés, 500 mg	120 filmomhulde tabletten, 500 mg	G	
A-28 *	7702-707	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-28 **	7702-707	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	
A-28 ***	7702-707	1 comprimé pelliculé, 500 mg	1 filmomhulde tablet, 500 mg	G	

g) Au § 2250000, les spécialités suivantes sont supprimées:

g) In § 2250000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LEVETIRACETAM TEVA 100 mg/ml		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N03AX14	
A-5	3020-625 3020-625	10 flacons injectables 5 ml solution à diluer pour perfusion, 500 mg	10 injectieflacons 5 ml concentraat voor oplossing voor infusie, 500 mg	G	
A-5 *	7702-038	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	G	
A-5 **	7702-038	1 flacon injectable 5 mL solution pour perfusion, 100 mg/mL	1 injectieflacon 5 mL oplossing voor infusie, 100 mg/mL	G	

h) Au § 3380300, les spécialités suivantes sont supprimées:

h) In § 3380300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
A-125	2263-473 2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	
A-125 *	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
A-125 **	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
A-125 ***	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03	
A-125	2275-915 2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	

A-125 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
A-125 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
A-125 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
OMEPRAZOL TEVA 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC01	
A-125	2705-721	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencorainer)	G	
	2705-721				
A-125 *	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 **	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	
A-125 ***	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

i) Au § 3380400, les spécialités suivantes sont supprimées:

i) In § 3380400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
LANSOPRAZOLE-RATIO 15 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC03	
A-126	2263-473	100 gélules gastro-résistantes, 15 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	G	
	2263-473				
A-126 *	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
A-126 **	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
A-126 ***	7718-505	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	G	
LANSOPRAZOLE-RATIO 30 mg		TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: II / zie ook hoofdstuk: II)		ATC: A02BC03	
A-126	2275-915	100 gélules gastro-résistantes, 30 mg	100 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	G	
	2275-915				
A-126 *	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
A-126 **	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
A-126 ***	0781-336	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	G	
OMEPRAZOL TEVA 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: A02BC01	
A-126	2705-721	100 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	100 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencorainer)	G	
	2705-721				
A-126 *	7718-562	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	G	

					<i>usine / buiten bedrijf</i>			
ISENTRESS 400 mg					MSD BELGIUM		ATC: J05AX08	
A-20	2485-498	60 comprimés pelliculés, 400 mg	60 filmomhulde tabletten, 400 mg		618,58	618,58	0,00	0,00
	2485-498				557,99	557,99		
A-20 *	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		9,9763	9,9763		
A-20 **	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		9,8578	9,8578		
A-20 ***	0789-974	1 comprimé pelliculé, 400 mg	1 filmomhulde tablet, 400 mg		10,2343	10,2343	0,0000	0,0000
ISENTRESS 600 mg					MSD BELGIUM		ATC: J05AX08	
A-20	3644-028	60 comprimés pelliculés, 600 mg	60 filmomhulde tabletten, 600 mg		618,58	618,58	0,00	0,00
	3644-028				557,99	557,99		
A-20 *	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		9,9763	9,9763		
A-20 **	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		9,8578	9,8578		
A-20 ***	7722-499	1 comprimé pelliculé, 600 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg		10,2343	10,2343	0,0000	0,0000

m) Au § 4930000, les spécialités suivantes sont supprimées:

m) In § 4930000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TRUVADA 200 mg/245 mg					
GILEAD SCIENCES			BELGIUM		ATC: J05AR03
A-20	2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	
	2578-367				
A-20 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	

n) Au § 4930000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

n) In § 4930000, 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
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex-</i>		

						<i>usine / buiten bedrijf</i>		
VIRAMUNE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: J05AG01			
A-20	1470-590	1 flacon 240 ml suspension buvable, 10 mg/ml	1 fles 240 ml suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/ml	R	27,01	27,01	0,00	0,00
	1470-590				18,01	18,01		
A-20 *	0767-343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,4842	0,4842	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0767-343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,3977	0,3977		
VIRAMUNE 200 mg		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V			ATC: J05AG01			
A-20	1370-659	60 comprimés, 200 mg	60 tabletten, 200 mg	R	105,53	105,53	0,00	0,00
	1370-659				88,17	88,17		
A-20 *	0748-657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,6762	1,6762	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0748-657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,5577	1,5577		
A-20 ***	0748-657	1 comprimé, 200 mg	1 tablet, 200 mg	R	1,6835	1,6835	0,0000	0,0000

o) Au § 4980000, les spécialités suivantes sont supprimées:

o) In § 4980000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
SUMATRIPTAN TEVA 100 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02CC01	
B-221	2408-896	2 comprimés pelliculés, 100 mg	2 filmomhulde tabletten, 100 mg	G	
	2408-896				
SUMATRIPTAN TEVA 50 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		ATC: N02CC01	
B-221	2408-862	2 comprimés pelliculés, 50 mg	2 filmomhulde tabletten, 50 mg	G	
	2408-862				

p) Au § 5260000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

p) In § 5260000, 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
					<i>ex- usine / buiten bedrijf</i>	<i>ex- usine / buiten</i>		

				<i>bedrijf</i>				
VIRAMUNE		SCS BOEHRINGER INGELHEIM COMM.V		ATC: J05AG01				
A-20	1470-590	1 flacon 240 ml suspension buvable, 10 mg/ml	1 fles 240 ml suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/ml	R	27,01	27,01	0,00	0,00
	1470-590				18,01	18,01		
A-20 *	0767-343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,4842	0,4842	+0,0000	+0,0000
A-20 **	0767-343	5 mL suspension buvable, 10 mg/mL	5 mL suspensie voor oraal gebruik, 10 mg/mL	R	0,3977	0,3977		

q) Au § 5270000, les spécialités suivantes sont supprimées:

q) In § 5270000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATRIPLA 600 mg/200 mg/245 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR06	
A-20	2647-071	30 comprimés pelliculés	30 filmomhulde tabletten	R	
	2647-071				
A-20 *	0794-511	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 **	0794-511	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	R	
A-20 ***	0794-511	1 comprimé pelliculé, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 600 mg/ 200 mg/ 245 mg	R	

r) Au § 5290000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

r) In § 5290000, 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
TENOFIVIR DISOPROXIL MYLAN 245 mg		MYLAN		ATC: J05AF07				
A-73	3561-743	30 comprimés pelliculés, 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 245 mg	G	127,68	127,68	0,00	0,00
	3561-743				108,44	108,44		
A-73 *	7720-055	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	G	4,0687	4,0687		
A-73 **	7720-055	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	G	3,8317	3,8317		

A-73 ***	7720- 055	1 comprimé pelliculé, 245 mg	1 filmomhulde tablet, 245 mg	G	4,1050	4,1050	0,0000	0,0000
-------------	--------------	------------------------------	------------------------------	---	--------	--------	--------	--------

s) Au § 5330000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

s) In § 5330000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
SYM TUZA 800 mg/150 mg/200 mg/10 mg JANSSEN-CILAG ATC: J05AR22								
A-20	3667- 136 3667- 136	30 comprimés pelliculés, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg/ 10 mg	30 filmomhulde tabletten, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg/ 10 mg		853,79 773,38	853,79 773,38	0,00	0,00
A-20 *	7722- 283	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg		27,5630	27,5630		
A-20 **	7722- 283	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg		27,3260	27,3260		
A-20 ***	7722- 283	1 comprimé pelliculé, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg	1 filmomhulde tablet, 800 mg/ 150 mg/ 200 mg		28,3087	28,3087	0,0000	0,0000

t) Au § 5460000, les spécialités suivantes sont supprimées:

t) In § 5460000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
PARAPHAR 500 mg TEVA PHARMA BELGIUM ATC: N02BE01					
B-313	2713- 279 2713- 279	100 comprimés, 500 mg	100 tabletten, 500 mg	G	
B-313 *	7707- 250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	
B-313 **	7707- 250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	
B-313 ***	7707- 250	1 comprimé, 500 mg	1 tablet, 500 mg	G	

u) Au § 6170000, les spécialités suivantes sont supprimées:

u) In § 6170000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	

ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg		

v) Au § 6360000, les spécialités suivantes sont supprimées:

v) In § 6360000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
EVEROLIMUS KRKA 10 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: L01XE10	
	7724-917	30 comprimés, 10 mg	30 tabletten, 10 mg		
A-65 *	7724-917	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
A-65 **	7724-917	1 comprimé, 10 mg	1 tablet, 10 mg	G	
EVEROLIMUS KRKA 5 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: L01XE10	
	7724-909	30 comprimés, 5 mg	30 tabletten, 5 mg		
A-65 *	7724-909	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	
A-65 **	7724-909	1 comprimé, 5 mg	1 tablet, 5 mg	G	

w) Au § 7480000, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

w) In § 7480000, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
TRIUMEQ 50 mg/600mg/300 mg		VIIV HEALTHCARE		ATC: J05AR13				
A-20	3214-467	30 comprimés pelliculés	30 filmomhulde tabletten		887,89	887,89	0,00	0,00
	3214-467				804,60	804,60		
A-20 *	7712-607	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg		28,6663	28,6663		
A-20 **	7712-607	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg		28,4293	28,4293		

A-20 ***	7712- 607	1 comprimé pelliculé, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg	1 filmomhulde tablet, 50 mg/ 600 mg/ 300 mg		29,4454	29,4454	0,0000	0,0000
-------------	--------------	--	--	--	---------	---------	--------	--------

x) Au § 8310100, les spécialités suivantes
sont supprimées:

x) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten
geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2878- 866 2878- 866	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754- 606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754- 606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 ***	0754- 606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORSTATINEG 20 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2878- 874 2878- 874	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 20 mg AUROBINDO PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	3042- 256 3042- 256	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
CHOLEMED 40 AMOPHAR (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01					
A-45	2118- 362 2118- 362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
FLUVASTATINE TEVA 80 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA04					
A-45	2899- 607 2899- 607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45	2899- 615 2899- 615	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 *	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 **	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 ***	0751- 636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07					

hoofdstuk: I)					
A-45	3667-128 3667-128	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

y) Au § 8310100, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

y) In § 8310100, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05		
	0754-606	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		3,55	3,55		
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1636	0,1636		
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1343	0,1343		
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1632	0,1632	0,0000	0,0000

z) Au § 8310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

z) In § 8310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2878-866 2878-866	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G				
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
ATORSTATINEG 20 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2878-874 2878-874	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G				
ATORVASTATIN CALCIUM AB 20 mg		AUROBINDO PHARMA		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I)		ATC: C10AA05		

A-45	3042-256 3042-256	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
CHOLEMED 40		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-362 2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
FLUVASTATINE TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA04	
A-45	2899-607 2899-607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45	2899-615 2899-615	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 *	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 **	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 ***	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07	
A-45	3667-128 3667-128	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

aa) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

aa) In § 8310200, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05				
	0754-606	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		3,55	3,55		
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1636	0,1636		
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1343	0,1343		
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1632	0,1632	0,0000	0,0000

ab) Au § 8310300, les spécialités suivantes
sont supprimées:

ab) In § 8310300, worden de volgende specialiteiten
geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ATORSTATINEG 10 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2878-866 2878-866	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G	
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	
ATORSTATINEG 20 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	2878-874 2878-874	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
ATORVASTATIN CALCIUM AB 20 mg AUROBINDO PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05					
A-45	3042-256 3042-256	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G	
CHOLEMED 40 AMOPHAR (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01					
A-45	2118-362 2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
FLUVASTATINE TEVA 80 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA04					
A-45	2899-607 2899-607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45	2899-615 2899-615	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 *	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 **	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 ***	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 40 mg TEVA PHARMA BELGIUM (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07					
A-45	3667-128	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

	3667-128				
--	----------	--	--	--	--

ac) Au § 8310300, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ac) In § 8310300, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
ATORSTATINEG 10 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
	0754-606	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		3,55	3,55		
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1636	0,1636		
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1343	0,1343		
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1632	0,1632	0,0000	0,0000

ad) Au § 8310400, les spécialités suivantes sont supprimées:

ad) In § 8310400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)								
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm				
ATORSTATINEG 10 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45	2878-866 2878-866	100 comprimés pelliculés, 10 mg	100 filmomhulde tabletten, 10 mg	G				
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G				
ATORSTATINEG 20 mg (D) EUROGENERICS (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45	2878-874 2878-874	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G				
ATORVASTATIN CALCIUM AB 20 mg AUROBINDO PHARMA (voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05								
A-45	3042-256	28 comprimés pelliculés, 20 mg	28 filmomhulde tabletten, 20 mg	G				

	3042-256				
CHOLEMED 40		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-362 2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	
FLUVASTATINE TEVA 80 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA04	
A-45	2899-607 2899-607	28 comprimés à libération prolongée, 80 mg	28 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45	2899-615 2899-615	98 comprimés à libération prolongée, 80 mg	98 tabletten met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 *	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 **	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
A-45 ***	0751-636	1 comprimé à libération prolongée, 80 mg	1 tablet met verlengde afgifte, 80 mg	G	
ROSUVASTATINE TEVA 40 mg		TEVA PHARMA BELGIUM		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA07	
A-45	3667-128 3667-128	100 comprimés pelliculés, 40 mg	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

ae) Au § 8310400, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

ae) In § 8310400, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

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
ATORSTATINEG 10 mg (D)		EUROGENERICS		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA05				
	0754-606	28 comprimés pelliculés, 10 mg	28 filmomhulde tabletten, 10 mg		3,55	3,55		
A-45 *	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1636	0,1636		
A-45 **	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1343	0,1343		
A-45 ***	0754-606	1 comprimé pelliculé, 10 mg	1 filmomhulde tablet, 10 mg	G	0,1632	0,1632	0,0000	0,0000

af) Au § 8310500, les spécialités suivantes sont supprimées:

af) In § 8310500, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
CHOLEMED 40		AMOPHAR		(voir aussi chapitre: I / zie ook hoofdstuk: I) ATC: C10AA01	
A-45	2118-362 2118-362	28 comprimés pelliculés, 40 mg	28 filmomhulde tabletten, 40 mg	G	

ag) Au § 8750000, les spécialités suivantes sont supprimées:

ag) In § 8750000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
TRUVADA 200 mg/245 mg		GILEAD SCIENCES BELGIUM		ATC: J05AR03	
B-345	2578-367 2578-367	30 comprimés pelliculés, 200 mg / 245 mg	30 filmomhulde tabletten, 200 mg / 245 mg	R	
B-345 *	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
B-345 **	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	
B-345 ***	0791-004	1 comprimé pelliculé, 200 mg/ 245 mg	1 filmomhulde tablet, 200 mg/ 245 mg	R	

ah) Au § 9290100, les spécialités suivantes sont supprimées:

ah) In § 9290100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
B-305 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
B-305 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
B-305 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

ai) Au § 9290200, les spécialités suivantes sont supprimées:

ai) In § 9290200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs	

				Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
B-305 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
B-305 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

aj) Au § 9300100, les spécialités suivantes sont supprimées:

aj) In § 9300100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

ak) Au § 9300200, les spécialités suivantes sont supprimées:

ak) In § 9300200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

al) Au § 9310100, les spécialités suivantes sont supprimées:

al) In § 9310100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	

	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

am) Au § 9310200, les spécialités suivantes sont supprimées:

am) In § 9310200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

an) Au § 9320100, les spécialités suivantes sont supprimées:

an) In § 9320100, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	
A-102 **	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg	T	

ao) Au § 9320200, les spécialités suivantes sont supprimées:

ao) In § 9320200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
ILARIS 150 mg		NOVARTIS PHARMA		ATC: L04AC08	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg poudre pour solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg poeder voor oplossing voor injectie, 150 mg		
A-102 *	0751-	1 flacon injectable 150 mg	1 injectieflacon 150 mg	T	

A-102 **	313	solution injectable, 150 mg	oplossing voor injectie, 150 mg	T	
	0751-313	1 flacon injectable 150 mg solution injectable, 150 mg	1 injectieflacon 150 mg oplossing voor injectie, 150 mg		

ap) Au § 9790000, les spécialités suivantes sont supprimées:

ap) In § 9790000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

Dénomination / Benaming (Demandeur/Aanvrager)					
Cat.	Code	Conditionnements	Verpakkingen	Obs Opm	
NONAFACT 100 IE/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: B02BD04	
A-3 *	0784-124	1 flacon injectable 500 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
	0784-124	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-3 **	0784-124	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 5 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 5 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
NONAFACT 100 IE/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: B02BD04	
A-3 *	0784-132	1 flacon injectable 1000 IU poudre pour solution injectable, 100 IU/ml	1 injectieflacon 1000 IU poeder voor oplossing voor injectie, 100 IU/ml		
	0784-132	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 10 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 10 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		
A-3 **	0784-132	1 flacon injectable (+ flacon injectable) 10 mL solution injectable, 100 IU/mL	1 injectieflacon (+ injectieflacon) 10 mL oplossing voor injectie, 100 IU/mL		

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit l'expiration d'un délai de dix jours prenant cours le jour suivant sa publication au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 10 septembre 2019.

M. DE BLOCK

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand die volgt op het verstrijken van een termijn van tien dagen die ingaat de dag na de bekendmaking ervan in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 10 september 2019.

M. DE BLOCK