

2° de paragraaf 2 wordt vervangen als volgt:

“ § 2. Worden geacht de vereiste graad van arbeidsongeschiktheid te behouden, de arbeidsongeschikt erkende gerechtigden tijdens de periode waarin zij een programma van beroepsherscholing, goedgekeurd door de Hoge Commissie van de Geneeskundige Raad voor Invaliditeit, volgen.”.

Art. 3. Het Beheerscomité van de Dienst voor uitkeringen bedoeld in artikel 79 van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994 bezorgt jaarlijks in het eerste kwartaal van het desbetreffende kalenderjaar aan de Minister van Sociale Zaken een evaluatie van de uitvoering van dit besluit op basis van de verrichte registraties zoals de precieze aantallen, de duur van de trajecten, de termijnen voor het versturen en invullen van de vragenlijst en de doorverwijzingen wat het voorgaande kalenderjaar betreft.

Art. 4. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2022.

Art. 5. De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 19 januari 2022.

FILIP

Van Koningswege :
De Minister van Sociale Zaken,
F. VANDENBROUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2022/30241]

14 JANUARI 2022. — 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 35bis, § 1, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 27 december 2005, § 2, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en laatstelijk gewijzigd bij de wet van 22 juni 2016, artikel 35bis § 4, eerste en tweede lid, ingevoegd bij de wet van 10 augustus 2001 en gewijzigd bij de wet van 19 december 2008, artikel 72bis, § 1bis, eerste lid, laatste zin, ingevoegd bij de wet van 22 december 2008 en 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, vooral artikelen 71 en 98;

Gelet op de voorstellen van de Commissie Tegemoetkoming Geneesmiddelen, uitgebracht op 14 september 2021 en op 26 oktober 2021;

Gelet op de adviezen van de inspecteur van financiën, gegeven op 5 oktober 2021 en op 12 november 2021;

Gelet op de akkoordbevinding van de Staatssecretaris van Begroting van 7 oktober 2021 en van 18 november 2021;

Gelet op de notificaties aan de aanvragers op 4 en 23 november 2021;

Gelet op de adviesaanvraag binnen 30 dagen, die op 10 december 2021 bij de Raad van State is ingediend, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Overwegende dat het advies niet is meegedeeld binnen die termijn;

Gelet op artikel 84, § 4, tweede lid, 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:

2° le paragraphe 2 est remplacé par ce qui suit :

“ § 2. Sont réputés maintenir le degré d’incapacité de travail requis, les titulaires en état d’incapacité de travail, pendant la période au cours de laquelle ils suivent un programme de réadaptation professionnelle approuvé par la Commission supérieure du Conseil Médical de l’Invalidité.”.

Art. 3. Le Comité de gestion du Service des indemnités visé à l’article 79 de la loi relative à l’assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, transmet annuellement, lors du premier trimestre de l’année calendrier concernée, au Ministre des Affaires sociales une évaluation de l’exécution du présent arrêté sur la base des enregistrements effectués comme le nombre précis, la durée des trajets, les délais pour envoyer et remplir le questionnaire et les renvois en ce qui concerne l’année calendrier précédente.

Art. 4. Le présent arrêté produits ses effets le 1^{er} janvier 2022.

Art. 5. Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l’exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 19 janvier 2022.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Ministre des Affaires sociales,
F. VANDENBROUCKE

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2022/30241]

14 JANVIER 2022. — 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

Le Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l’assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l’article 35bis, § 1, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi de 27 décembre 2005, § 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié en dernier lieu par la loi du 22 juin 2016, l’article 35bis, § 4, alinéa 1^{er} et 2, inséré par la loi du 10 août 2001 et modifié par la loi du 19 décembre 2008, l’article 72bis, § 1bis, alinéa 1^{er}, dernière phrase, inséré par la loi du 22 décembre 2008 et modifié 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, notamment les articles 71 et 98;

Vu les propositions de la Commission de Remboursement des Médicaments, émises le 14 septembre 2021 et le 26 octobre 2021;

Vu les avis émis par l’inspecteur des finances donnés le 5 octobre 2021 et le 12 novembre 2021;

Vu l’accord du Secrétaire d’Etat du Budget du 7 octobre 2021 et du 18 novembre 2021;

Vu les notifications aux demandeurs des 4 et 23 novembre 2021;

Vu la demande d’avis dans un délai de 30 jours, adressée au Conseil d’Etat le 10 décembre 2021, en application de l’article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2° des lois sur le Conseil d’Etat, coordonnées le 12 janvier 1973;

Considérant l’absence de communication de l’avis dans ce délai;

Vu l’article 84, § 4, alinéa 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:

1° in hoofdstuk I:

1° au chapitre I:

a) worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
AMARYLLE 2 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: A10BB12	
A-12	1360-569 1360-569	30 tabletten, 2 mg	30 comprimés, 2 mg	R	
A-12 *	0761-387	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	R	
A-12 **	0761-387	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	R	
A-12 ***	0761-387	1 tablet, 2 mg	1 comprimé, 2 mg	R	
AMARYLLE 3 MG		SANOFI BELGIUM		ATC: A10BB12	
A-12	2072-809 2072-809	30 tabletten, 3 mg	30 comprimés, 3 mg	R	
A-12 *	0775-627	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg	R	
A-12 **	0775-627	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg	R	
A-12 ***	0775-627	1 tablet, 3 mg	1 comprimé, 3 mg	R	
AMARYLLE 4 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: A10BB12	
A-12	2072-817 2072-817	30 tabletten, 4 mg	30 comprimés, 4 mg	R	
A-12 *	0775-635	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
A-12 **	0775-635	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
A-12 ***	0775-635	1 tablet, 4 mg	1 comprimé, 4 mg	R	
AMOXICLAV TEVA 875 mg/125 mg		AREGA PHARMA		ATC: J01CR02	
C-37	2134-567 2134-567	10 filmomhulde tabletten, 875 mg / 125 mg	10 comprimés pelliculés, 875 mg / 125 mg	G	
C-37 ***	0777-300	1 filmomhulde tablet, 875 mg/ 125 mg	1 comprimé pelliculé, 875 mg/ 125 mg	G	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2796-019 2796-019	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2990-778 2990-778	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
B-41 *	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
B-41 **	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
B-41 ***	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: C10AA05	
B-41	2990-786 2990-786	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
B-41 *	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-41 **	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-41 ***	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	

CLARITHROMYCIN KRKA 250 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		ATC: J01FA09	
C-37	3559-101 3559-101	10 filmomhulde tabletten, 250 mg	10 comprimés pelliculés, 250 mg	G	
CO-CANDESARTAN SANDOZ 16 mg/12,5 mg		SANDOZ		ATC: C09DA06	
B-224	2895-167 2895-167	56 tabletten, 12,5 mg / 16 mg	56 comprimés, 12,5 mg / 16 mg	G	
GHEMAXAN 100 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-276 4285-276	10 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	10 seringues préremplies 1 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 *	7729-031	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 **	7729-031	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 100 mg/mL		
GHEMAXAN 120 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-284 4285-284	10 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	10 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-33 *	7729-049	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-33 **	7729-049	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 150 mg/mL		
GHEMAXAN 150 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-292 4285-292	10 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	10 seringues préremplies 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-33 *	7729-056	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
B-33 **	7729-056	1 voorgevulde spuit 1 mL oplossing voor injectie, 150 mg/mL	1 seringue préremplie 1 mL solution injectable, 150 mg/mL		
GHEMAXAN 20 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-185 4285-185	10 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	10 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33	4285-193 4285-193	20 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	20 seringues préremplies 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 *	7728-991	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 **	7728-991	1 voorgevulde spuit 0,2 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,2 mL solution injectable, 100 mg/mL		
GHEMAXAN 40 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-201 4285-201	6 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	6 seringues préremplies 0,4 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33	4285-219 4285-219	10 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	10 seringues préremplies 0,4 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33	4285-227 4285-227	20 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	20 seringues préremplies 0,4 mL solution injectable, 100 mg/mL		

B-33 *	7729-007	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 **	7729-007	1 voorgevulde spuit 0,4 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,4 mL solution injectable, 100 mg/mL		
GHEMAXAN 60 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-235	6 voorgevulde spuiten 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	6 seringues préremplies 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL		
	4285-235				
B-33	4285-243	10 voorgevulde spuiten 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	10 seringues préremplies 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL		
	4285-243				
B-33	4285-250	20 voorgevulde spuiten 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	20 seringues préremplies 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL		
	4285-250				
B-33 *	7729-015	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 **	7729-015	1 voorgevulde spuit 0,6 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,6 mL solution injectable, 100 mg/mL		
GHEMAXAN 80 mg		EFFIK BENELUX		ATC: B01AB05	
B-33	4285-268	10 voorgevulde spuiten 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	10 seringues préremplies 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL		
	4285-268				
B-33 *	7729-023	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL		
B-33 **	7729-023	1 voorgevulde spuit 0,8 mL oplossing voor injectie, 100 mg/mL	1 seringue préremplie 0,8 mL solution injectable, 100 mg/mL		
MAREVAN		THERABEL PHARMA		ATC: B01AA03	
B-34	0055-699	25 tabletten, 5 mg	25 comprimés, 5 mg		
	0055-699				
PALIPERIDON SANDOZ 3 mg		SANDOZ		ATC: N05AX13	
B-220	3789-633	28 tabletten met verlengde afgifte, 3 mg	28 comprimés à libération prolongée, 3 mg	G	
	3789-633				
PALIPERIDON SANDOZ 6 mg		SANDOZ		ATC: N05AX13	
B-220	3789-666	28 tabletten met verlengde afgifte, 6 mg	28 comprimés à libération prolongée, 6 mg	G	
	3789-666				
PALIPERIDON SANDOZ 9 mg		SANDOZ		ATC: N05AX13	
B-220	3789-674	28 tabletten met verlengde afgifte, 9 mg	28 comprimés à libération prolongée, 9 mg	G	
	3789-674				
PREGNYL		MSD BELGIUM		ATC: G03GA01	
B-92	0126-052	3 flessen 1500 IU poeder voor oplossing voor injectie, 1500 IU/ml	3 flacons 1500 IU poudre pour solution injectable, 1500 IU/ml		
	0126-052				
B-92 *	0715-516	1 fles (+ fles) 1 mL oplossing voor injectie, 1500 IU/mL	1 flacon (+ flacon) 1 mL solution injectable, 1500 IU/mL		
B-92 **	0715-516	1 fles (+ fles) 1 mL oplossing voor injectie, 1500 IU/mL	1 flacon (+ flacon) 1 mL solution injectable, 1500 IU/mL		

SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01	
B-41	4285-300 4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G			
B-41	4180-477 4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G			
VENLASANDOZ 37,5 mg		SANDOZ				ATC: N06AX16	
B-73	4263-182 4263-182	7 capsules met verlengde afgifte, hard, 37,5 mg	7 gélules à libération prolongée, 37,5 mg	G			

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: C10AA01		
B-41	2612-943 2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32 6,69	13,32 6,69	1,77	2,96
B-41 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
B-41 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
B-41 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0211	0,0352
SYMBICORT FORTE TURBOHALER 320/9 µg/dose		ASTRAZENECA				ATC: R03AK07		
B-245	2047-371 2047-371	60 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	60 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose / 320 µg/dose	R	31,43 21,65	31,43 21,65	4,96	8,35
B-245	3420-122 3420-122	180 doses inhalatiepoeder, 9 µg/dosis / 320 µg/dosis	180 doses poudre pour inhalation, 9 µg/dose / 320 µg/dose	R	75,30 59,99	75,30 59,99	8,00	12,10
B-245 *	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis/ 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose/ 320 µg/dose	R	23,5667	23,5667	+0,0000	+0,0000
B-245 **	0780-858	1 vernevelaar, 9 µg/dosis/ 320 µg/dosis	1 nébulisateur, 9 µg/dose/ 320 µg/dose	R	21,1967	21,1967		
SYMBICORT TURBOHALER 160/4,5 µg/dose		ASTRAZENECA				ATC: R03AK07		
B-245	1610-187 1610-187	120 doses inhalatiepoeder, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	120 doses poudre pour inhalation, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose	R	31,43 21,65	31,43 21,65	4,96	8,35
B-245	3420-114 3420-114	360 doses inhalatiepoeder, 4,5 µg/dosis / 160 µg/dosis	360 doses poudre pour inhalation, 4,5 µg/dose / 160 µg/dose	R	75,30 59,99	75,30 59,99	8,00	12,10
B-245 *	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis/ 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose/ 160 µg/dose	R	23,5667	23,5667	+0,0000	+0,0000

B-245 **	0770-602	1 vernevelaar, 4,5 µg/dosis/ 160 µg/dosis	1 nébulisateur, 4,5 µg/dose/ 160 µg/dose	R	21,1967	21,1967		
----------	----------	-------------------------------------------	------------------------------------------	---	---------	---------	--	--

2° in hoofdstuk IV-B :

2° au chapitre IV-B :

a) In § 470101, worden de volgende specialiteiten geschrapt: a) Au § 470101, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ZOLADEX LONG ACTING 10,8 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: L02AE03	
A-27	3872-603	1 staafje voor injectie, 10,8 mg	1 cylindre pour injection, 10,8 mg		
	3872-603				
A-27 *	7723-786	1 staafje voor injectie 1 mL staafje voor injectie, 10,8 mg	1 cylindre pour injection 1 mL cylindre pour injection, 10,8 mg		
A-27 **	7723-786	1 staafje voor injectie 1 mL staafje voor injectie, 10,8 mg	1 cylindre pour injection 1 mL cylindre pour injection, 10,8 mg		

b) In § 860000, worden de volgende specialiteiten geschrapt: b) Au § 860000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
XENETIX 300		GUERBET		ATC: V08AB11	
B-178 *	0788-349	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 658 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 658 mg/ml		
	0788-349	10 mL oplossing voor injectie, 658 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 658 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		
B-178 **	0788-349	10 mL oplossing voor injectie, 658 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 658 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		
XENETIX 350		GUERBET		ATC: V08AB11	
B-178 *	0788-364	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor injectie, 767,8 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution injectable, 767,8 mg/ml		
	0788-364	10 mL oplossing voor injectie, 767,8 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 767,8 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		
B-178 **	0788-364	10 mL oplossing voor injectie, 767,8 mg/mL (Conform de bepalingen van artikel 127 van dit besluit is het door de verzekering verschuldigde bedrag berekend per 200)	10 mL solution injectable, 767,8 mg/mL (Conformément aux dispositions de l'article 127 du présent arrêté, le montant dû par l'assurance est calculé par 200)		

c) In § 4680000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

c) Au § 4680000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
RIVASTIGMINE TEVA 9,5 mg/24u		AREGA PHARMA		ATC: N06DA03	
B-254	3073-129	30 pleisters voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	30 dispositifs transdermiques, 9,5 mg/24h	G	
	3073-129				
B-254 *	7704-422	1 pleister voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	1 dispositif transdermique, 9,5 mg/24h	G	
B-254 **	7704-422	1 pleister voor transdermaal gebruik, 9,5 mg/24h	1 dispositif transdermique, 9,5 mg/24h	G	

d) In § 5030000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

d) Au § 5030000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ANIDULAFUNGIN TEVA 100 mg		AREGA PHARMA		ATC: J02AX06	
	7722-580	1 injectieflacon 100 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion, 100 mg		
B-134 *	7722-580	1 injectieflacon 100 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg	G	
B-134 **	7722-580	1 injectieflacon 100 mg oplossing voor intraveneuze infusie, 100 mg	1 flacon injectable 100 mg solution pour perfusion (intraveineuse), 100 mg	G	

e) In § 5480000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

e) Au § 5480000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
SULIQUA 100 IU/mL 33 µg/mL		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AE54	
A-97	3582-541	5 voorgevulde pennen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	5 stylos préremplis 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL		
	3582-541				
A-97 *	7723-679	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL		
A-97 **	7723-679	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL		
SULIQUA 100 IU/mL 50 µg/mL		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AE54	
A-97	3582-566	5 voorgevulde pennen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL	5 stylos préremplis 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL		
	3582-566				
A-97 *	7723-687	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing	1 stylo prérempli 3 mL solution		

A-97 **	7723-687	voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL 1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL	injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL 1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL		
---------	----------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

f) In § 5990000, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

f) Au § 5990000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
FEBUXOSTAT TEVA 80 mg		AREGA PHARMA		ATC: M04AA03	
B-68	3816-535 3816-535	98 filmomhulde tabletten, 80 mg	98 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
B-68 *	7724-313	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-68 **	7724-313	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
B-68 ***	7724-313	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	

g) In § 6790100, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

g) Au § 6790100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MULTIGAM 5 %		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
A-21 *	0772-079 0772-079	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 50 mg/ml 1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 50 mg/ml 1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
A-21 **	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
A-21 *	0789-032 0789-032	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml 1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml 1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
A-21 *	0789-040 0789-040	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml 1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml 1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

h) In § 6790200, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

h) Au § 6790200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MULTIGAM 5 % C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	0772-079	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 50 mg/ml		
A-21 *	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
A-21 **	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	0789-032	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	0789-040	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

i) In § 6790300, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

i) Au § 6790300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MULTIGAM 5 % C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	0772-079	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 50 mg/ml		
A-21 *	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
A-21 **	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml C.A.F.-D.C.F. ATC: J06BA02					
	0789-032	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

A-21 **	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	0789-040	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

j) In § 6790400, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

j) Au § 6790400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
MULTIGAM 5 %		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	0772-079	1 injectieflacon 50 ml oplossing voor infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 50 ml solution pour perfusion, 50 mg/ml		
A-21 *	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
A-21 **	0772-079	1 injectieflacon 50 mL oplossing voor infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 50 mL solution pour perfusion, 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	0789-032	1 injectieflacon 100 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 100 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-032	1 injectieflacon 100 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 100 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
NANOGAM 50 mg/ml		C.A.F.-D.C.F.		ATC: J06BA02	
	0789-040	1 injectieflacon 200 ml oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/ml	1 flacon injectable 200 ml solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/ml		
A-21 *	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		
A-21 **	0789-040	1 injectieflacon 200 mL oplossing voor intraveneuze infusie, 50 mg/mL	1 flacon injectable 200 mL solution pour perfusion (intraveineuse), 50 mg/mL		

k) In § 7290100, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

k) Au § 7290100, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	

l) In § 7290200, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

l) Au § 7290200, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	

m) In § 7290300, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

m) Au § 7290300, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	

n) In § 7290400, worden de volgende specialiteiten geschrapd:

n) Au § 7290400, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 15 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-227	1 voorgevulde spuit 15 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 15 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
DOTAREM		GUERBET		ATC: V08CA02	
B-179 *	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 ml oplossing voor injectie, 279,32 mg/ml	1 seringue préremplie 20 ml solution injectable, 279,32 mg/ml		
	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	
B-179 **	0744-235	1 voorgevulde spuit 20 mL oplossing voor injectie, 279,32 mg/mL	1 seringue préremplie 20 mL solution injectable, 279,32 mg/mL	R	

o) In § 8270900, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

p) Au § 8270900, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01	
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01	
A-65	3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: VIII / voir aussi chapitre: VIII) ATC: L01EA01	
A-65	3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

p) In § 8310100, worden de volgende specialiteiten geschrappt:

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2796-019	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
	2796-019				
ATORVASTATINE EUROGENERICS 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2990-778	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G	
	2990-778				
A-45 *	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 **	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 ***	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2990-786	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	

	2990-786				
A-45 *	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 **	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 ***	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	4285-300				
A-45	4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
	4180-477				

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01		
A-45	2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32	13,32	0,00	0,00
	2612-943				6,69	6,69		
A-45 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
A-45 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
A-45 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2796-019	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G				
	2796-019							
ATORVASTATINE EUROGENERICS 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2990-778	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G				
	2990-778							
A-45 *	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G				
A-45 **	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G				
A-45 ***	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G				

ATORVASTATINE EUROGENERICS 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05	
A-45	2990-786 2990-786	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G			
A-45 *	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G			
A-45 **	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G			
A-45 ***	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G			
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01	
A-45	4285-300 4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G			
A-45	4180-477 4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G			

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

t) Au § 8310200, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01		
A-45	2612-943 2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32 6,69	13,32 6,69	0,00	0,00
A-45 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
A-45 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
A-45 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2796-019 2796-019	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G				
ATORVASTATINE EUROGENERICS 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2990-778 2990-778	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G				
A-45 *	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G				

A-45 **	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 ***	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2990-786 2990-786	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
A-45 *	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 **	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 ***	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	4285-300 4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
A-45	4180-477 4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01		
A-45	2612-943 2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32 6,69	13,32 6,69	0,00	0,00
A-45 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
A-45 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
A-45 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
ATORVASTATIN SANDOZ 40 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2796-019 2796-019	98 filmomhulde tabletten, 40 mg	98 comprimés pelliculés, 40 mg	G				
ATORVASTATINE EUROGENERICS 40 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA05		
A-45	2990-778 2990-778	100 filmomhulde tabletten, 40 mg	100 comprimés pelliculés, 40 mg	G				

A-45 *	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 **	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
A-45 ***	7700-651	1 filmomhulde tablet, 40 mg	1 comprimé pelliculé, 40 mg	G	
ATORVASTATINE EUROGENERICS 80 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA05	
A-45	2990-786 2990-786	100 filmomhulde tabletten, 80 mg	100 comprimés pelliculés, 80 mg	G	
A-45 *	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 **	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
A-45 ***	7700-669	1 filmomhulde tablet, 80 mg	1 comprimé pelliculé, 80 mg	G	
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01	
A-45	4285-300 4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G	
A-45	4180-477 4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G	

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix	Basis v tegem Base de remb	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)		ATC: C10AA01		
A-45	2612-943 2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32 6,69	13,32 6,69	0,00	0,00
A-45 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
A-45 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
A-45 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000

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

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

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)				
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I) ATC: C10AA01
A-45	4285-300 4285-300	30 filmomhulde tabletten, 20 mg	30 comprimés pelliculés, 20 mg	G
A-45	4180-477 4180-477	100 filmomhulde tabletten, 20 mg	100 comprimés pelliculés, 20 mg	G

y) In § 8310500, wordt de inschrijving van de volgende specialiteiten vervangen als volgt:

z) Au § 8310500, l'inscription des spécialités suivantes est remplacée comme suit:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	Prijs Prix <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	Basis v tegem Base de remb <i>buiten bedrijf / ex-usine</i>	I	II
SIMVASTATINE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: I / voir aussi chapitre: I)			ATC: C10AA01	
A-45	2612-943 2612-943	84 filmomhulde tabletten, 20 mg	84 comprimés pelliculés, 20 mg	G	13,32 6,69	13,32 6,69	0,00	0,00
A-45 *	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1027	0,1027		
A-45 **	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,0844	0,0844		
A-45 ***	0792-705	1 filmomhulde tablet, 20 mg	1 comprimé pelliculé, 20 mg	G	0,1030	0,1030	0,0000	0,0000

z) In § 9510000, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

aa) Au § 9510000, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)								
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs				
SULIQUA 100 IU/mL 33 µg/mL		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AE54				
A-69	3582-541 3582-541	5 voorgevulde pennen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	5 stylos préremplis 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL					
A-69 *	7723-679	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL					
A-69 **	7723-679	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 33 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 33 µg/mL					
SULIQUA 100 IU/mL 50 µg/ml		SANOFI BELGIUM		ATC: A10AE54				
A-69	3582-566 3582-566	5 voorgevulde pennen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL	5 stylos préremplis 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL					
A-69 *	7723-687	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL					
A-69 **	7723-687	1 voorgevulde pen 3 mL oplossing voor injectie, 100 U/mL/ 50 µg/mL	1 stylo prérempli 3 mL solution injectable, 100 U/mL/ 50 µg/mL					

3° in hoofdstuk VIII :

3° au chapitre VIII :

a) In § 30108, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

a) Au § 30108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3682-010 3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-988 3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-996 3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

b) In § 30208, worden de volgende specialiteiten geschrapt:

b) Au § 30208, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3682-010 3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-988 3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01

A-65	3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

c) In § 30308, worden de volgende specialiteiten geschrapt: c) Au § 30308, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

d) In § 30408, worden de volgende specialiteiten geschrapt: d) Au § 30408, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				

A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

e) In § 30508, worden de volgende specialiteiten geschrapt: e) Au § 30508, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

f) In § 30608, worden de volgende specialiteiten geschrapt: f) Au § 30608, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				

A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-988	120 disperseerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				
A-65 *	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-996	30 disperseerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

g) In § 30708, worden de volgende specialiteiten geschrapt: g) Au § 30708, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
	3682-010				
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-988	120 disperseerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
	3704-988				
A-65 *	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01	
A-65	3704-996	30 disperseerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
	3704-996				
A-65 *	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

h) In § 30808, worden de volgende specialiteiten geschrapt: h) Au § 30808, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-010 3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-988 3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-996 3704-996	30 dispergeerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
A-65 *	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 dispergeerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

i) In § 30908, worden de volgende specialiteiten geschrapt: i) Au § 30908, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg EUROGENERICS (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3682-010 3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg KRKA D.D.(KRKA BELGIUM) (zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV) ATC: L01EA01					
A-65	3704-988 3704-988	120 dispergeerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
A-65 *	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 dispergeerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	

IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-996 3704-996	30 disperseerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
A-65 *	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

j) In § 31108, worden de volgende specialiteiten geschrapt: j) Au § 31108, les spécialités suivantes sont supprimées:

Benaming / Dénomination (Aanvrager/Demandeur)					
Cat.	Code	Verpakkingen	Conditionnements	Opm Obs	
IMATINIB EG 400 mg		EUROGENERICS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3682-010 3682-010	30 filmomhulde tabletten, 400 mg	30 comprimés pelliculés, 400 mg	G	
A-65 ***	7716-723	1 filmomhulde tablet, 400 mg	1 comprimé pelliculé, 400 mg	G	
IMATINIB KRKA 100 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-988 3704-988	120 disperseerbare tabletten, 100 mg	120 comprimés dispersibles, 100 mg	G	
A-65 *	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 **	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
A-65 ***	7722-721	1 disperseerbaar tablet, 100 mg	1 comprimé dispersible, 100 mg	G	
IMATINIB KRKA 400 mg		KRKA D.D.(KRKA BELGIUM)		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: L01EA01
A-65	3704-996 3704-996	30 disperseerbare tabletten, 400 mg	30 comprimés dispersibles, 400 mg	G	
A-65 *	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 **	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	
A-65 ***	7722-739	1 disperseerbaar tablet, 400 mg	1 comprimé dispersible, 400 mg	G	

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*.

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*.

Brussel, 14 januari 2022.

Bruxelles, le 14 janvier 2022.