

HOOFDSTUK II

Vergoedingsvoorwaarden voor de vergoedbare specialiteiten zonder voorafgaande machtiging van de adviserend geneesheer, met een controle achteraf

A.- Toepassingsmodaliteiten

Wanneer de voorschrijvende arts een specialiteit opgenomen in dit hoofdstuk voorschrijft voor een indicatie die terugbetaald wordt volgens de vergoedingsmodaliteiten zoals ze daarvoor uitgewerkt zijn in hoofdstuk IV van deze lijst, brengt hij op het voorschrift de vermelding "IV" aan. In dat geval wordt de betrokken specialiteit slechts vergoed mits voorlegging van een machtiging van de adviserend geneesheer.

B.- Lijst van de zonder voorafgaande machtiging van de adviserend geneesheer vergoedbare specialiteiten, met een controle achteraf

Paragraaf 10000

§ 10000 is geschrapt op 01/06/2020.

Paragraaf 20000

§ 20000 is geschrapt op 01/01/2026.

Paragraaf 30000

§ 30000 is geschrapt op 01/01/2026.

Paragraaf 40000

Fibraten (ATC C10AB) :

1° wetenschappelijk verantwoorde aanbevelingen over het gebruik en het voorschrijven van de betrokken therapeutische klassen of sub-klassen van farmaceutische specialiteiten, gebaseerd op de principes van "evidence-based medicine", zoals bedoeld in artikel 73, § 2, tweede lid van de Wet, waarvan de naleving aanleiding geeft tot de vergoeding van het voorschrift:

CHAPITRE II

Conditions de remboursement des spécialités remboursables sans autorisation préalable du médecin-conseil, avec un contrôle a posteriori

A.- Modalités d'application

Lorsque le médecin prescripteur prescrit une spécialité reprise dans ce chapitre pour une indication remboursée selon les modalités de remboursement telles qu'elles ont été élaborées à cet effet au chapitre IV de cette liste, il appose sur l'ordonnance la mention "IV". Dans ce cas, la spécialité concernée est remboursable qu'après la soumission d'une autorisation du médecin conseil.

B.- Liste des spécialités remboursables sans autorisation préalable du médecin-conseil, avec un contrôle a posteriori.

Paragraphe 10000

§ 10000 est supprimé au 01/06/2020.

Paragraphe 20000

§ 20000 est supprimé au 01/01/2026.

Paragraphe 30000

§ 30000 est supprimé au 01/01/2026.

Paragraphe 40000

Fibrates (ATC C10AB):

1° recommandations scientifiques concernant l'usage et la prescription des classes ou sous-classes thérapeutiques concernées des spécialités pharmaceutiques, basées sur les principes de «evidence-based medicine», comme mentionnés à l'article 73, § 2, alinéa 2 de la Loi, dont le respect donne lieu à une prescription remboursée :

a) De specialiteiten vermeld in punt c) komen voor vergoeding in aanmerking in categorie B, wanneer ze zijn toegediend bij rechtebbenden voor :

1. de behandeling in monotherapie van een primaire hypercholesterolemie (gedefinieerd als totaal cholesterol \geq 190 mg/dl, of LDL-cholesterol \geq 115 mg/dl, nuchter gemeten tijdens minstens twee afnames met 1 tot 8 weken tussentijd, in een stabiele toestand, onder een aangepast dieet), voor zover deze zich in de volgende risicosituatie bevinden:

de berekening van het individuele absolute cardio-vasculaire risico een resultaat geeft nu (of had, of zou geven op een bepaalde datum (*)) gelijk of hoger dan 5 % op 10 jaar, waarbij dit risico werd berekend op basis van het SCORE model aangepast aan de Belgische situatie ((Rev Med Liege 2005 ; 60 : 3 : 163-172) rekening houdend met de leeftijd, het geslacht, het cholesterolniveau, de systolische arteriële druk en tabagisme.

(*) in het geval dat het volgen van een behandeling met een hypolipemierend geneesmiddel momenteel een verbetering van zijn/haar risicoprofiel heeft veroorzaakt.

De vergoeding in monotherapie van een primaire hypercholesterolemie is toegestaan voor zover de behandeling een van de drie volgende situaties beoogt:

1. Ofwel intolerantie of contra-indicaties voor statines;
2. Ofwel een triglyceridenspiegel hoger dan 190 mg/dl;
3. Ofwel een HDL cholesterol lager dan 40 mg/dl.

2. de behandeling in monotherapie van een primaire hypercholesterolemie (gedefinieerd als totaal cholesterol \geq 175 mg/dl, of LDL-cholesterol \geq 100 mg/dl, nuchter gemeten tijdens minstens twee afnames met 1 tot 8 weken tussentijd, in een stabiele toestand, onder een aangepast dieet), voor zover deze zich in minstens één van de twee volgende risicosituaties bevinden:

2.1. Antecedent van minstens een arteriële aandoening, grondig gedocumenteerd door een bijkomend technisch onderzoek in het medisch dossier dat door de voorschrijver voor deze patiënt wordt bijgehouden:

- 2.1.1. ofwel coronair : infarctus, geobjectiveerde angor, acuut coronair syndroom, aorto-coronaire bypass, coronaire angioplastie;
- 2.1.2. ofwel cerebraal : cerebrovasculair thrombotisch accident, gedocumenteerd transitair ischemisch accident;
- 2.1.3. ofwel perifeer: gedocumenteerd claudicatio intermittens.

2.2. Type 2 diabetes indien de patiënt ouder is dan 40 jaar ; Type 1 diabetes indien microalbuminurie aanwezig is.

De vergoeding in monotherapie van een primaire hypercholesterolemie is toegestaan voor zover de behandeling een van de drie volgende situaties beoogt:

1. Ofwel intolerantie of contra-indicaties voor statines;
2. Ofwel een triglyceridenspiegel hoger dan 190 mg/dl;
3. Ofwel een HDL cholesterol lager dan 40 mg/dl.

3. Behandeling in bi-therapie

3.1. Hetzij het fibraat wordt toegevoegd aan een voorafgaande behandeling met een statine, voor zover de voorafgaande toediening van deze statine terugbetaald was aan de patiënt in categorie B conform aan de voorwaarden in de paragraaf met betrekking tot dit statine en als het triglyceridegehalte van de patiënt hoger blijft dan 190 mg/dl ondanks een behandeling van tenminste 3 maanden met dit statine, gebruikt in monotherapie

a) Les spécialités mentionnées au point c) font l'objet d'un remboursement en catégorie B, pour autant qu'elles soient administrées chez des bénéficiaires pour :

1. le traitement en monothérapie d'une hypercholestérolémie primaire (définie par la présence d'un cholestérol sérique total \geq 190 mg/dl, ou d'un LDL-cholestérol \geq 115 mg/dl, mesurés à jeun, à au moins deux reprises avec 1 à 8 semaines d'intervalle, en état stable, sous régime approprié) pour autant qu'ils se trouvent dans la situation à risque suivante:

Le calcul du risque cardiovasculaire absolu individuel donne actuellement (ou a, ou aurait donné (*)) un résultat égal ou supérieur à 5 % à 10 ans, ce risque étant calculé sur base du modèle SCORE adapté à la situation belge (Rev Med Liege 2005 ; 60 : 3 : 163-172) en tenant compte de l'âge, du sexe, du taux de cholestérol sérique, de la pression artérielle systolique et du tabagisme

(*) dans le cas où la prise d'un traitement avec un médicament hypolipémiant a actuellement entraîné une amélioration de son profil de risque.

Le remboursement en monothérapie d'une hypercholestérolémie primaire est autorisé pour autant que le traitement vise une des trois situations suivantes :

1. soit intolérance ou contre-indications aux statines
2. soit taux de triglycérides sériques supérieur à 190 mg/dl ;
3. soit cholestérol HDL inférieur à 40 mg/dl.

2. le traitement en monothérapie d'une hypercholestérolémie primaire (définie par la présence d'un cholestérol sérique total \geq 175 mg/dl, ou d'un LDL-cholestérol \geq 100 mg/dl, mesurés à jeun, à au moins deux reprises avec 1 à 8 semaines d'intervalle, en état stable, sous régime approprié) pour autant qu'ils se trouvent dans au moins une des deux situations à risque suivantes

2.1. Antécédent d'au moins une atteinte artérielle, dûment documentée par un examen technique complémentaire dans le dossier médical tenu par le prescripteur pour le patient concerné :

- 2.1.1. soit coronaire : infarctus, angor objectif, syndrome coronarien aigu, pontage aorto-coronaire, angioplastie coronaire ;
- 2.1.2. soit cérébrale: accident vasculaire cérébral thrombotique, accident ischémique transitoire documenté ;
- 2.1.3. soit périphérique : claudication intermittente documentée.

2.2. Diabète type 2 si le patient est âgé de plus de 40 ans ; Diabète type 1 si présence de microalbuminurie

Le remboursement en monothérapie d'une hypercholestérolémie primaire est autorisé pour autant que le traitement vise une des trois situations suivantes :

1. Soit intolérance ou contre-indications aux statines ;
2. Soit taux de triglycérides sériques supérieur à 190 mg/dl ;
3. Soit cholestérol HDL inférieur à 40 mg/dl.

3. Traitement en bi-thérapie

3.1. Soit le fibrate est ajouté à un traitement préalable avec une statine, lorsque l'administration préalable de cette statine a été remboursée au patient en catégorie B conformément aux conditions du paragraphe relatif à cette statine et que le taux de triglycérides du patient reste supérieur à 190 mg/dl malgré un traitement d'au moins 3 mois avec cette statine, utilisée en monothérapie à dose maximale tolérée remboursable.

aan de maximaal getolereerde dosis toegelaten voor terugbetaling.

3.2. Hetzij het gaat om de situatie waarbij acipimox wordt toegevoegd aan een voorafgaande behandeling van tenminste 3 maanden met een fibraat, van toepassing in punt a) 3.2. van de paragraaf met betrekking tot acipimox in het hoofdstuk IV van het KB van 21.12.2001.

In het geval van een bi-therapie beschikt de voorschrijvende arts, in het medisch dossier dat hij bijhoudt voor deze patiënt, over een voorafgaand advies van een geneesheer-specialist in de interne geneeskunde, in de cardiologie of in de pediatrie (als de patiënt jonger is dan 18 jaar) die de noodzaak van deze bi-therapie bevestigt.

4. Beperking van het risico op acute pancreatitis bij de rechthebbenden die een ernstige hypertriglyceridemie vertonen, gedefinieerd door een triglyceridegehalte dat hoger blijft dan de 400 mg/dl ondanks adequate hygiëno-dietische maatregelen.

b) Bovendien moet het voorschrift dat aanleiding geeft tot vergoeding opgesteld zijn, conform aan volgende voorwaarden:

1. de voorschrijvend arts houdt rekening met een vergoedbare maximale dosering die beperkt is tot de dagelijkse maximumdosis die in de officiële bijsluiter is bepaald;
2. de voorschrijvend arts gaat de impact van de behandeling na door jaarlijks een lipidenprofiel uit te voeren, waarvan melding wordt gemaakt in het medisch dossier dat voor deze patiënt wordt bijgehouden ;
3. de voorschrijvend arts houdt rekening met de niet vergoeding van een specialiteit voorkomend onder punt c), tegelijk met een ander hypolipemierend geneesmiddel (statine, fibraat, resinaat, of een nicotinezuurderivaat), behalve indien aan de voorwaarden voor de bedoelde associatie, zoals ze voorkomen in de reglementering van het andere hypolipemierend geneesmiddel, is voldaan.

c) Overgangsmaatregelen:

Ten titel van overgangsmaatregel kunnen attesten waarvan het model is vastgelegd onder "d" van bijlage III van het huidig besluit, en die afgeleverd zijn voor het in voege treden van de huidige reglementering voor specialiteiten die in deze paragraaf vermeld zijn, hun geldigheid bewaren binnen hun vergoedingscategorie tot de uiterste datum van de toegestane periode, vermeld op deze machtigingen.

2° de elementen waarover de zorgverlener moet beschikken teneinde de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle en de adviserend geneesheren van de verzekeringsinstelling in staat te stellen na te gaan of de afgeleverde farmaceutische specialiteiten die aanleiding hebben gegeven tot vergoeding door de zorgverlener werden voorgeschreven overeenkomstig de vastgestelde vergoedingsvoorwaarden:

Criterium dat voorkomt in de aanbevelingen:

1 . Primaire hypercholesterolemie (*)

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard: /
- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) Voor de rechthebbenden die vóór 1 december 2003 al een vergoeding hadden gekregen voor een hypolipemierend geneesmiddel ter behandeling van hypercholesterolemie, en wanneer de voorschrijvend arts niet meer over de oude biologische protocollen zou beschikken, mag worden aangenomen dat de voorwaarde voor het stellen van de diagnose van primaire hypercholesterolemie is vervuld op grond van de vergoeding die is toegekend in het raam van de oude bepalingen.

2. Aanwezigheid van een totaal serumcholesterol \geq 190 mg/dl, of van een LDL-cholesterol \geq 115 mg/dl (respectievelijk 175 mg/dl en 100 mg/dl in geval van antecedent van minstens één arteriële aandoening of van

3.2. Soit il s'agit de la situation où de l'acipimox est ajouté à un traitement préalable d'au moins 3 mois par fibrate, en application du point a) 3.2. du paragraphe relatif à l'acipimox dans le chapitre IV de l'AR du 21.12.2001.

Dans tous les cas de bi-thérapie, le médecin prescripteur dispose, dans le dossier médical tenu pour ce patient, d'un avis préalable d'un médecin spécialiste en médecine interne, en cardiologie, ou en pédiatrie (si le patient est âgé de moins de 18 ans), qui confirme la nécessité de cette bi-thérapie.

4. Réduction du risque de pancréatite aiguë chez des bénéficiaires qui présentent une hypertriglycéridémie sévère, définie par un taux de triglycérides restant supérieur à 400 mg/dl malgré des mesures hygiéno-diététiques adéquates.

b) En outre, la prescription donnant lieu au remboursement doit être faite conformément aux conditions suivantes :

1. le médecin prescripteur tient compte d'une posologie maximale remboursable limitée à la dose maximale journalière définie dans la notice officielle ;
2. le médecin prescripteur vérifie l'impact du traitement par la réalisation annuelle d'un profil lipidique notifié dans le dossier médical tenu pour ce patient ;
3. le médecin prescripteur tient compte du non remboursement d'une spécialité figurant au point c) simultanément avec celui d'une autre spécialité hypolipémiante (statine, fibrate, résine, ou dérivé de l'acide nicotinique), sauf lorsque les conditions relatives à l'association visée, telles qu'elles figurent dans la réglementation de l'autre hypolipémiant concerné, sont remplies.

c) Mesures transitoires :

A titre transitoire, les autorisations dont le modèle est fixé sous "d" de l'annexe III du présent arrêté, et qui ont été délivrées pour la spécialité figurant dans le présent paragraphe avant l'entrée en vigueur de la présente réglementation, peuvent conserver leur validité dans leur catégorie de remboursement jusqu'à la date limite de la période autorisée mentionnée sur ces autorisations.

2° Les éléments dont le dispensateur de soins doit disposer afin de permettre au Service d'évaluation et de contrôle médicaux et aux médecins-conseils de l'organisme assureur de vérifier si les spécialités pharmaceutiques fournies qui ont donné lieu au remboursement par le dispensateur de soins ont été prescrites conformément aux conditions de remboursement établies :

Critère figurant dans les recommandations :

1 .Hypercholestérolémie primaire (*)

- Éléments à conserver dans le dossier : /
- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Pour les bénéficiaires qui avaient déjà reçu le remboursement d'un hypolipémiant avant le 1 décembre 2003 pour traiter une hypercholestérolémie, et dans le cas où le médecin prescripteur ne disposerait plus des anciens protocoles biologiques, on peut considérer que la condition relative à l'établissement du diagnostic de d'hypercholestérolémie primaire est remplie sur base de l'existence du remboursement accordé dans le cadre des anciennes dispositions.

2. Présence d'un cholestérol sérique total \geq 190 mg/dl, ou d'un LDL-cholestérol \geq 115 mg/dl (respectivement 175 mg/dl et 100 mg/dl en cas d'antécédent d'au moins une atteinte artérielle ou de diabète – cfr points

diabetes – cf punten 1.2.1 en 1.2.2), in een nuchtere toestand en ten minste tweemaal gemeten, met een tussentijd van 1 tot 8 weken (*), in een stabiele toestand en met een aangepast dieet

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

(Gedateerde) protocollen van de twee biologische testen door laboratoria voor klinische biologie.

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) Voor de rechthebbenden die vóór 1 december 2003 al een vergoeding hadden gekregen voor een hypolipemierend geneesmiddel ter behandeling van hypercholesterolemie, wordt de voorwaarde betreffende de tussentijd van 1 tot 8 weken tussen de twee bloedonderzoeken als vervuld beschouwd op grond van de naleving van de periode «van minstens 3 maanden» die in de oude bepalingen was vastgesteld.

3. Berekening (*) van het individueel absoluut cardiovasculair risico

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard: /

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) Voor de rechthebbenden die al op 30 november 2003 sedert minstens 3 jaar een vergoeding hadden gekregen voor een statine ter behandeling van hypercholesterolemie, en welke op die datum ten minste 75 jaar oud waren en geen enkele gedocumenteerde arteriële aandoening vertoonden, moet het globaal cardiovasculair risico niet worden berekend opdat zij de vergoeding van het voorschrift voor een fibraat kunnen blijven genieten.

3.1.>= 5 % op 10 jaar (Rev Med Liege 2005 ; 60 : 3 : 163-172) rekening houdende met de leeftijd, het geslacht,

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Vermelding van het berekeningsresultaat en van de verschillende elementen die voor de vaststelling ervan in aanmerking zijn genomen, alsook vermelding van de datum of het tijdvak (*) waarop die berekening betrekking heeft

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) De verschillende metingen die bij de berekening in aanmerking worden genomen, moeten binnen een zelfde tijdvak van maximaal 30 dagen zijn verricht.

3.2. Het serumcholesterol-gehalte (*),

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Als het om een andere biologische test gaat dan die vermeld in punt 1.1.: (Gedateerd) protocol van een laboratorium voor klinische biologie.

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) Voor de rechthebbenden die vóór 1 december 2003 al een vergoeding hadden gekregen voor een hypolipemierend geneesmiddel ter behandeling van hypercholesterolemie, en wanneer de voorschrijvend arts niet meer over de oude biologische protocollen zou beschikken, mag worden uitgegaan van een totale cholesterolwaarde van 250mg/dl voor het uitvoeren van de berekening.

3.3. De arteriële systolische druk

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Vermelding van de (gedateerde) effectief gemeten waarde (*) en van de eventuele behandeling met antihypertensiva.

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) Indien de effectief gemeten waarde genormaliseerd is ten gevolge van een behandeling met anti-hypertensiva, mag voor de berekening worden uitgegaan van een waarde van 160/90 mm Hg.

1.2.1 et 1.2.2), mesurés à jeun, à au moins deux reprises avec 1 à 8 semaines (*) d'intervalle, en état stable, sous régime approprié

- Eléments à conserver dans le dossier :

Protocoles (datés) des deux biologiques, émanant de laboratoires de biologie clinique.

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Pour les bénéficiaires qui avaient déjà reçu le remboursement d'un hypolipémiant avant le 1 décembre 2003 pour traiter une hypercholestérolémie, la condition relative à l'intervalle de 1 à 8 semaines entre les deux examens sanguins est considérée comme remplie sur base du respect de la période "d'au moins 3 mois" qui était fixée dans les anciennes dispositions.

3. Calcul (*) du risque cardiovasculaire absolu individuel

- Eléments à conserver dans le dossier : /

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Pour les bénéficiaires qui avaient déjà reçu le remboursement d'une statine depuis au moins 3 ans en date du 30 novembre 2003 pour traiter une hypercholestérolémie, et qui, à cette date, étaient âgés d'au moins 75 ans sans avoir présenté aucune atteinte artérielle documentée, il n'est pas nécessaire de réaliser chez eux un calcul du risque cardiovasculaire global pour que la prescription d'un fibrate puisse continuer à leur être remboursée.

3.1.>= 5 % à 10 ans ((Rev Med Liege 2005 ; 60 : 3 : 163-172) en tenant compte de l'âge, du sexe

- Eléments à conserver dans le dossier :

Mention du résultat du calcul et des différents éléments qui ont été pris en compte pour son établissement, ainsi que mention de la date, ou de la période (*), à laquelle se rapporte ce calcul

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Les différentes mesures prises en compte dans le calcul doivent avoir été effectuées pendant une même période ne dépassant pas 30 jours.

3.2. Du taux de cholestérol sérique (*),

- Eléments à conserver dans le dossier :

S'il s'agit d'une biologie autre que celles figurant au point 1.1. : Protocole (daté) émanant d'un laboratoire de biologie clinique.

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Pour les bénéficiaires qui avaient déjà reçu le remboursement d'un hypolipémiant avant le 1 décembre 2003 pour traiter une hypercholestérolémie, et dans le cas où le médecin prescripteur ne disposerait plus des anciens protocoles biologiques, on peut utiliser une valeur présumée de cholestérol total de 250mg/dl pour effectuer le calcul.

3.3. De la pression artérielle systolique

- Eléments à conserver dans le dossier :

Mention de la valeur (datée) effectivement mesurée (*) et du traitement anti-hypertensif éventuel.

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) Si la valeur effectivement mesurée est normalisée du fait de l'existence d'un traitement anti-hypertensif, on peut utiliser une valeur présumée de 160/90 mm Hg pour effectuer le calcul.

3.4. Tabaksgebruik

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Vermelding van de aard, de ernst (*) en het aantal jaren tabaksgebruik,

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties:

(*) aantal sigaretten, of pakjes of hoeveelheid tabak, enz.

4. Diabetes mellitus

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Vermelding van het type diabetes, het aantal jaren dat men aan diabetes lijdt, met bevestiging van de diagnose door een of meer afdoende biologische testen en/of een of meer medische protocollen.

Vermelding van de aanwezigheid van microalbuminurie indien type 1 diabetes, met bevestiging van de diagnose door een of meer afdoende biologische testen en/of een of meer medische protocollen.

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties: /

5. Intolerantie of contra-indicatie voor statines

- Elementen die in het dossier moeten worden bewaard:

Beschrijving en documentatie van de nevenwerkingen en/of andere elementen die aanleiding gegeven hebben tot de diagnose van intolerantie of contra-indicatie voor statines

- Opmerkingen en/of bijzondere situaties: /

3° de elementen waarover de zorgverlener moet beschikken indien de behandeling door een andere zorgverlener werd gestart:

Attest, verslag of protocol van een andere geneesheer die bevestigt dat hij in zijn eigen dossier over de elementen beschikt die nodig zijn om aan te tonen dat het voorschrift van een fibraat vermeld in punt 1°, c) van deze paragraaf bij de betrokken patiënt overeenstemt met de aanbevelingen in punt 1° en met de voorwaarden in punt 2° van die paragraaf. Dit document is niet nodig wanneer het gaat om een voorschrift dat voor een in een ziekenhuis opgenomen patiënt afgeleverd is door een ziekenhuisapotheek met het oog op de voortzetting van een lopende ambulante behandeling in het ziekenhuis; in dat geval vermeldt de voorschrijver dat in het dossier.

4° de maximale geldigheidsperiode waarna de in 2° en 3° bedoelde elementen hernieuwd moeten worden:

Die elementen moeten niet worden hernieuwd, maar kunnen eventueel worden aangevuld met andere elementen die bevestigen dat de aanbevelingen zijn nageleefd.

3.4. Du tabagisme

- Eléments à conserver dans le dossier :

Mention de la nature du tabagisme, de son intensité (*), et de son ancienneté

- Remarques et/ou situations particulières :

(*) nombre de cigarettes, ou de paquets, ou quantité de tabac, etc.

4. Diabète sucré

- Eléments à conserver dans le dossier :

Mention du type de diabète et de son ancienneté, avec confirmation du diagnostic par une ou des biologies démonstratives, et/ou par un ou des protocoles médicaux.

Mention de la présence de microalbuminurie pour le diabète de type 1, avec confirmation du diagnostic par une ou des biologies démonstratives, et/ou par un ou des protocoles médicaux.

- Remarques et/ou situations particulières : /

5. Intolérance ou contre-indications aux statines

- Eléments à conserver dans le dossier :

Description et documentation des effets secondaires, donnant lieu au diagnostic d'intolérance ou contre-indications aux statines

- Remarques et/ou situations particulières : /

3° Les éléments dont le dispensateur de soins doit disposer si un autre dispensateur de soins a entamé le traitement :

Attestation, rapport, ou protocole d'un autre médecin qui confirme qu'il dispose dans son propre dossier des éléments nécessaires pour démontrer que la prescription d'une fibrate figurant au point 1°, c) du présent § chez le patient concerné est conforme aux recommandations figurant au point 1° et aux conditions figurant au point 2° de ce §. Ce document n'est pas nécessaire lorsqu'il s'agit d'une prescription faisant l'objet d'une délivrance par une officine hospitalière pour un patient hospitalisé en vue de poursuivre à l'hôpital un traitement ambulatoire en cours, et, dans ce cas, le prescripteur en fait mention dans le dossier.

4° La période de validité maximale au terme de laquelle les éléments mentionnés aux points 2° et 3° doivent être renouvelés :

Ces éléments ne doivent pas être renouvelés, mais peuvent, le cas échéant, être complétés par d'autres éléments confirmant le respect des recommandations.

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

CEDUR		AUROBINDO NV			ATC: C10AB02			
B-39	1132-901 1132-901	60 omhulde tabletten, 200 mg	60 comprimés enrobés, 200 mg		11,65 4,56	11,65 4,56	1,21	2,02
B-39 *	0741-926	1 omhulde tablet, 200 mg	1 comprimé enrobé, 200 mg		0,0980	0,0980		
B-39 **	0741-926	1 omhulde tablet, 200 mg	1 comprimé enrobé, 200 mg		0,0805	0,0805		

B-39 ***	0741-926	1 omhulde tablet, 200 mg	1 comprimé enrobé, 200 mg		0,0996	0,0996	0,0202	0,0337
----------	----------	--------------------------	---------------------------	--	--------	--------	--------	--------

EULITOP		AUROBINDO NV		ATC: C10AB02				
B-39	1158-658	30 tabletten met verlengde afgifte, 400 mg	30 comprimés à libération prolongée, 400 mg		11,66	11,66	1,21	2,02
	1158-658				4,57	4,57		
B-39 *	0743-591	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg		0,1967	0,1967		
B-39 **	0743-591	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg		0,1613	0,1613		
B-39 ***	0743-591	1 tablet met verlengde afgifte, 400 mg	1 comprimé à libération prolongée, 400 mg		0,1996	0,1996	0,0403	0,0673

FENOFIBRAAT EG 200 mg		EG		ATC: C10AB05				
B-39	2060-838	90 capsules, hard, 200 mg	90 gélules, 200 mg	G	14,68	14,68	1,82	3,04
	2060-838				6,88	6,88		
B-39 *	0773-028	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,0987	0,0987		
B-39 **	0773-028	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,0810	0,0810		
B-39 ***	0773-028	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	G	0,1001	0,1001	0,0202	0,0338

FENOFIBRATE AB 145 mg		AUROBINDO NV		ATC: C10AB05				
B-39	4654-026	30 filmomhulde tabletten, 145 mg	30 comprimés pelliculés, 145 mg	G	12,22	12,22	1,33	2,21
	4654-026				5,00	5,00		
B-39 *	7737-745	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	G	0,2150	0,2150		
B-39 **	7737-745	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	G	0,1767	0,1767		
B-39 ***	7737-745	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	G	0,2184	0,2184	0,0443	0,0737

FENOGAL 200 mg LIDOSE		LABORATOIRES S.M.B.		ATC: C10AB05				
B-39	1416-411	30 capsules, hard, 200 mg	30 gélules, 200 mg	R	9,05	9,05	1,00	2,00
	1416-411				2,58	2,58		
B-39	1447-796	98 capsules, hard, 200 mg	98 gélules, 200 mg	R	14,02	14,02	1,69	2,82
	1447-796				6,38	6,38		
B-39 *	0760-579	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	0,0840	0,0840		
B-39 **	0760-579	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	0,0690	0,0690		
B-39 ***	0760-579	1 capsule, hard, 200 mg	1 gélule, 200 mg	R	0,0852	0,0852	0,0172	0,0288

FENOGAL 267 mg LIDOSE		LABORATOIRES S.M.B.		ATC: C10AB05				
B-39	2210-946	30 capsules, hard, 267 mg	30 gélules, 267 mg	G	9,86	9,86	1,00	2,00
	2210-946				3,19	3,19		
B-39	2211-209	90 capsules, hard, 267 mg	90 gélules, 267 mg	G	18,26	18,26	2,55	4,25
	2211-209				9,61	9,61		
B-39 *	0779-934	1 capsule, hard, 267 mg	1 gélule, 267 mg	G	0,1378	0,1378		
B-39 **	0779-934	1 capsule, hard, 267 mg	1 gélule, 267 mg	G	0,1132	0,1132		
B-39 ***	0779-934	1 capsule, hard, 267 mg	1 gélule, 267 mg	G	0,1399	0,1399	0,0283	0,0472

FENOSUP LIDOSE 160 mg		LABORATOIRES S.M.B.		ATC: C10AB05				
B-39	2451-979	60 capsules, hard, 160 mg	60 gélules, 160 mg	G	14,43	14,43	1,77	2,96
	2451-979				6,69	6,69		
B-39 *	0787-515	1 capsule, hard, 160 mg	1 gélule, 160 mg	G	0,1438	0,1438		
B-39 **	0787-515	1 capsule, hard, 160 mg	1 gélule, 160 mg	G	0,1182	0,1182		

B-39 ***	0787-515	1 capsule, hard, 160 mg	1 gélule, 160 mg	G	0,1459	0,1459	0,0295	0,0493
----------	----------	-------------------------	------------------	---	--------	--------	--------	--------

HYPERLIPEN 100 mg		SANOFI BELGIUM		ATC: C10AB08				
B-39	0226-464 0226-464	30 capsules, hard, 100 mg	30 gélules, 100 mg	R	10,54 3,72	10,54 3,72	1,00	2,00
B-39 *	0736-629	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,1600	0,1600		
B-39 **	0736-629	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,1313	0,1313		
B-39 ***	0736-629	1 capsule, hard, 100 mg	1 gélule, 100 mg	R	0,1622	0,1622	0,0333	0,0667

LIPANTHYL 67 MICRONISED		VIATRIS		ATC: C10AB05				
B-39	1440-585 1440-585	90 capsules, hard, 67 mg	90 gélules, 67 mg	R	11,64 4,55	11,64 4,55	1,21	2,01
B-39 *	0766-808	1 capsule, hard, 67 mg	1 gélule, 67 mg	R	0,0652	0,0652		
B-39 **	0766-808	1 capsule, hard, 67 mg	1 gélule, 67 mg	R	0,0536	0,0536		
B-39 ***	0766-808	1 capsule, hard, 67 mg	1 gélule, 67 mg	R	0,0663	0,0663	0,0134	0,0223

LIPANTHYLNANO 145 mg		VIATRIS		ATC: C10AB05				
B-39	2388-700 2388-700	30 filmomhulde tabletten, 145 mg	30 comprimés pelliculés, 145 mg	R	12,25 5,03	12,25 5,03	1,33	2,22
B-39	2388-692 2388-692	90 filmomhulde tabletten, 145 mg	90 comprimés pelliculés, 145 mg	R	21,25 11,89	21,25 11,89	3,15	5,26
B-39 *	0785-568	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	R	0,1704	0,1704		
B-39 **	0785-568	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	R	0,1400	0,1400		
B-39 ***	0785-568	1 filmomhulde tablet, 145 mg	1 comprimé pelliculé, 145 mg	R	0,1731	0,1731	0,0350	0,0584

Paragraaf 50000

§ 50000 is geschrapt op 01/06/2020.

Paragraaf 50100

§ 50100 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50200

§ 50200 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50300

§ 50300 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50400

§ 50400 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50500

§ 50500 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraphe 50000

§ 50000 est supprimé au 01/06/2020.

Paragraphe 50100

§ 50100 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50200

§ 50200 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50300

§ 50300 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50400

§ 50400 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50500

§ 50500 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraaf 50600

§ 50600 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50700

§ 50700 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50800

§ 50800 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 50900

§ 50900 is geschrapt op 01/06/2020.

Paragraaf 51000

§ 51000 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60000

§ 60000 is geschrapt op 01/06/2020.

Paragraaf 60100

§ 60100 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60200

§ 60200 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60300

§ 60300 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60400

§ 60400 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60600

§ 60600 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60700

§ 60700 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraaf 60800

§ 60800 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraphe 50600

§ 50600 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50700

§ 50700 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50800

§ 50800 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 50900

§ 50900 est supprimé au 01/06/2020.

Paragraphe 51000

§ 51000 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60000

§ 60000 est supprimé au 01/06/2020.

Paragraphe 60100

§ 60100 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60200

§ 60200 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60300

§ 60300 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60400

§ 60400 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60600

§ 60600 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60700

§ 60700 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraphe 60800

§ 60800 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraaf 60900

§ 60900 is geschrapt op 01/04/2020.

Paragraphe 60900

§ 60900 est supprimé au 01/04/2020.

Paragraaf 70000

Protonpompinhibitoren (ATC A02BC) vergoedbaar in categorie Cx:

Paragraphe 70000

Inhibiteurs de la pompe à protons (ATC A02BC) remboursables en catégorie Cx :

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

ESOMEPRAZOLE AB 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC05				
Cx-15	2990-703	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	18,35	18,35	13,69	13,69
	2990-703				9,68	9,68		
Cx-15 *	7700-636	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1249	0,1249		
Cx-15 **	7700-636	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1026	0,1026		
Cx-15 ***	7700-636	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1268	0,1268	0,1268	0,1268

ESOMEPRAZOLE AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC05				
Cx-15	2990-729	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,95	12,95	7,86	7,86
	2990-729				5,56	5,56		
Cx-15 *	7700-644	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2564	0,2564		
Cx-15 **	7700-644	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2104	0,2104		
Cx-15 ***	7700-644	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2601	0,2601	0,2601	0,2601

ESOMEPRAZOLE EG 20 mg		EG		ATC: A02BC05				
Cx-15	2893-477	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	8,85	8,85	3,44	3,44
	2893-477				2,43	2,43		
Cx-15	2893-485	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	11,12	11,12	5,88	5,88
	2893-485				4,16	4,16		
Cx-15	2894-236	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	16,12	16,12	11,29	11,29
	2894-236				7,98	7,98		
Cx-15	2893-519	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	18,13	18,13	13,45	13,45
	2893-519				9,51	9,51		

Cx-15 *	0755-264	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1252	0,1252		
Cx-15 **	0755-264	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1029	0,1029		
Cx-15 ***	0755-264	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1271	0,1271	0,1271	0,1271

ESOMEPRAZOLE EG 40 mg		EG		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
Cx-15	2893-527	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	13,29	13,29	8,23	8,23
	2893-527				5,82	5,82		
Cx-15 *	0755-256	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2682	0,2682		
Cx-15 **	0755-256	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2204	0,2204		
Cx-15 ***	0755-256	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2722	0,2722	0,2722	0,2722

ESOMEPRAZOLE TEVA 20 mg		AREGA PHARMA				ATC: A02BC05		
Cx-15	2738-516	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	10,85	10,85	5,60	5,60
	2738-516				3,96	3,96		
Cx-15	3494-234	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	16,04	16,04	11,20	11,20
	3494-234				7,92	7,92		
Cx-15	2738-532	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	18,12	18,12	13,44	13,44
	2738-532				9,50	9,50		
Cx-15 *	0757-526	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1251	0,1251		
Cx-15 **	0757-526	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1028	0,1028		
Cx-15 ***	0757-526	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1270	0,1270	0,1270	0,1270

ESOMEPRAZOLE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
Cx-15	2738-557	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	12,96	12,96	7,88	7,88
	2738-557				5,57	5,57		
Cx-15 *	0757-518	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2568	0,2568		
Cx-15 **	0757-518	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2107	0,2107		
Cx-15 ***	0757-518	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2605	0,2605	0,2605	0,2605

ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg		VIATRIS				ATC: A02BC05		
Cx-15	2886-687	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	11,21	11,21	5,98	5,98
	2886-687				4,23	4,23		
Cx-15	2886-695	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	15,87	15,87	11,02	11,02
	2886-695				7,79	7,79		
Cx-15	2889-905	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,61	19,61	15,05	15,05

	2889-905				10,64	10,64		
Cx-15 *	0753-772	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1373	0,1373		
Cx-15 **	0753-772	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1128	0,1128		
Cx-15 ***	0753-772	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1394	0,1394	0,1394	0,1394

ESOMEPRAZOLE VIATRIS 40 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
Cx-15	2880-862	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	13,29	13,29	8,23	8,23
	2880-862				5,82	5,82		
Cx-15 *	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2682	0,2682		
Cx-15 **	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2204	0,2204		
Cx-15 ***	0753-780	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2722	0,2722	0,2722	0,2722

LANSOPRAZOL AB 15 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC03				
Cx-15	2248-508	56 capsules, hard, 15 mg	56 gélules, 15 mg	G	14,96	14,96	10,03	10,03
	2248-508				7,09	7,09		
Cx-15 *	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,1634	0,1634		
Cx-15 **	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,1343	0,1343		
Cx-15 ***	0781-872	1 capsule, hard, 15 mg	1 gélule, 15 mg	G	0,1658	0,1658	0,1658	0,1658

LANSOPRAZOL AB 30 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC03		
Cx-15	2248-524	56 capsules, hard, 30 mg	56 gélules, 30 mg	G	23,84	23,84	19,72	19,72
	2248-524				13,94	13,94		
Cx-15	2650-745	84 capsules, hard, 30 mg	84 gélules, 30 mg	G	23,20	23,20	18,94	18,94
	2650-745				13,39	13,39		
Cx-15 *	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,2057	0,2057		
Cx-15 **	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,1689	0,1689		
Cx-15 ***	0781-880	1 capsule, hard, 30 mg	1 gélule, 30 mg	G	0,2087	0,2087	0,2087	0,2087

LANSOPRAZOL KRKA 15 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC03				
Cx-15	3318-813	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	15,02	15,02	10,08	10,08
	3318-813				7,13	7,13		
Cx-15 *	7714-512	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1643	0,1643		
Cx-15 **	7714-512	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1350	0,1350		
Cx-15 ***	7714-512	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1670	0,1670	0,1670	0,1670

LANSOPRAZOL KRKA 30 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC03				
Cx-15	3318-755	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	23,87	23,87	19,76	19,76
	3318-755				13,97	13,97		
Cx-15 *	7714-520	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3220	0,3220		

Cx-15 **	7714-520	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2645	0,2645		
Cx-15 ***	7714-520	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,3250	0,3250	0,3250	0,3250

LANSOPRAZOL SANDOZ 15 mg		SANDOZ		ATC: A02BC03				
Cx-15	2341-493	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	15,72	15,72	10,85	10,85
	2341-493				7,67	7,67		
Cx-15 *	0784-488	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1768	0,1768		
Cx-15 **	0784-488	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1452	0,1452		
Cx-15 ***	0784-488	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1794	0,1794	0,1794	0,1794

LANSOPRAZOL SANDOZ 30 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC03		
Cx-15	2341-535	28 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	28 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	15,52	15,52	10,64	10,64
	2341-535				7,52	7,52		
Cx-15	2341-527	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	24,46	24,46	20,46	20,46
	2341-527				14,49	14,49		
Cx-15	2341-519	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	28,31	28,31	23,34	23,34
	2341-519				17,84	17,84		
Cx-15 *	0784-496	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2349	0,2349		
Cx-15 **	0784-496	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,1930	0,1930		
Cx-15 ***	0784-496	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2310	0,2310	0,2310	0,2310

LANSOPRAZOLE EG 15 mg		EG		ATC: A02BC03				
Cx-15	2257-608	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	15,72	15,72	10,85	10,85
	2257-608				7,67	7,67		
Cx-15 *	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1768	0,1768		
Cx-15 **	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1452	0,1452		
Cx-15 ***	0782-235	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1794	0,1794	0,1794	0,1794

LANSOPRAZOLE EG 30 mg		EG		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC03		
Cx-15	2257-632	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	24,79	24,79	20,71	20,71
	2257-632				14,78	14,78		
Cx-15	2257-590	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	28,30	28,30	23,33	23,33
	2257-590				17,83	17,83		
Cx-15 *	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2348	0,2348		
Cx-15 **	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,1929	0,1929		

Cx-15 ***	0782-243	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2309	0,2309	0,2309	0,2309
-----------	----------	--	-----------------------------------	---	--------	--------	--------	--------

LANSOPRAZOLE TEVA 15 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC03				
Cx-15	3494-804	56 maagsapresistente capsules, hard, 15 mg	56 gélules gastro-résistantes, 15 mg	G	15,72	15,72	10,85	10,85
	3494-804				7,67	7,67		
Cx-15 *	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1768	0,1768		
Cx-15 **	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1452	0,1452		
Cx-15 ***	0783-894	1 maagsapresistente capsule, hard, 15 mg	1 gélule gastro-résistante, 15 mg	G	0,1794	0,1794	0,1794	0,1794

LANSOPRAZOLE TEVA 30 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC03		
Cx-15	2328-557	56 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	56 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	24,46	24,46	20,46	20,46
	2328-557				14,49	14,49		
Cx-15	2328-565	98 maagsapresistente capsules, hard, 30 mg	98 gélules gastro-résistantes, 30 mg	G	27,08	27,08	22,42	22,42
	2328-565				16,77	16,77		
Cx-15 *	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2208	0,2208		
Cx-15 **	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,1814	0,1814		
Cx-15 ***	0783-886	1 maagsapresistente capsule, hard, 30 mg	1 gélule gastro-résistante, 30 mg	G	0,2185	0,2185	0,2185	0,2185

LOSEC MUPS 10 mg		EUROCEPT		ATC: A02BC01				
Cx-15	1618-214	56 maagsapresistente tabletten, 10 mg	56 comprimés gastro-résistants, 10 mg	R	14,21	14,21	9,22	9,22
	1618-214				6,52	6,52		
Cx-15 *	0764-167	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1502	0,1502		
Cx-15 **	0764-167	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1234	0,1234		
Cx-15 ***	0764-167	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1526	0,1526	0,1526	0,1526

LOSEC MUPS 20 mg		EUROCEPT		ATC: A02BC01				
Cx-15	2095-438	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	19,97	19,97	15,43	15,43
	2095-438				10,91	10,91		
Cx-15 *	0764-175	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,2514	0,2514		
Cx-15 **	0764-175	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,2064	0,2064		
Cx-15 ***	0764-175	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,2553	0,2553	0,2553	0,2553

NEXIAM 20 mg		GRUNENTHAL		ATC: A02BC05				
Cx-15	1596-980	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	11,23	11,23	6,00	6,00
	1596-980				4,24	4,24		
Cx-15	1597-004	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	16,04	16,04	11,20	11,20

	1597-004				7,92	7,92		
Cx-15	2692-010	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	19,32	19,32	14,74	14,74
	2692-010				10,42	10,42		
Cx-15 *	0768-960	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1372	0,1372		
Cx-15 **	0768-960	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1128	0,1128		
Cx-15 ***	0768-960	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1393	0,1393	0,1393	0,1393

NEXIAM 40 mg		GRUNENTHAL		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC05		
Cx-15	1596-998	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	R	13,28	13,28	8,22	8,22
	1596-998				5,81	5,81		
Cx-15 *	0768-978	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	R	0,2679	0,2679		
Cx-15 **	0768-978	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	R	0,2200	0,2200		
Cx-15 ***	0768-978	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	R	0,2718	0,2718	0,2718	0,2718

OMEPRAZOL AB 10 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01				
Cx-15	4380-101	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	9,18	9,18	3,79	3,79
	4380-101				2,68	2,68		
Cx-15	4380-119	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	13,62	13,62	8,58	8,58
	4380-119				6,07	6,07		
Cx-15	4380-127	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	18,21	18,21	13,53	13,53
	4380-127				9,57	9,57		
Cx-15 *	7731-664	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1235	0,1235		
Cx-15 **	7731-664	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1014	0,1014		
Cx-15 ***	7731-664	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1254	0,1254	0,1254	0,1254

OMEPRAZOL AB 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	3078-144	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,17	13,17	8,09	8,09
	3078-144				5,72	5,72		
Cx-15	3527-686	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,18	19,18	14,58	14,58
	3527-686				10,31	10,31		
Cx-15	3078-151	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	23,43	23,43	19,22	19,22
	3078-151				13,59	13,59		
Cx-15 *	7705-171	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1754	0,1754		
Cx-15 **	7705-171	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1441	0,1441		

Cx-15 ***	7705-171	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1776	0,1776	0,1776	0,1776
-----------	----------	--	-----------------------------------	---	--------	--------	--------	--------

OMEPRAZOL AB 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01				
Cx-15	3078-169	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,16	20,16	15,64	15,64
	3078-169				11,06	11,06		
Cx-15	3527-694	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	32,20	32,20	26,25	26,25
	3527-694				21,22	21,22		
Cx-15 *	7705-189	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4889	0,4889		
Cx-15 **	7705-189	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4016	0,4016		
Cx-15 ***	7705-189	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4738	0,4738	0,4687	0,4687

OMEPRAZOL APOTEX 20 mg		AUROBINDO NV		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	2227-130	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,17	13,17	8,09	8,09
	2227-130				5,72	5,72		
Cx-15 *	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2636	0,2636		
Cx-15 **	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2164	0,2164		
Cx-15 ***	0781-021	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2677	0,2677	0,2677	0,2677

OMEPRAZOL APOTEX 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC01				
Cx-15	2227-171	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,15	20,15	15,63	15,63
	2227-171				11,05	11,05		
Cx-15 *	0781-039	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5093	0,5093		
Cx-15 **	0781-039	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4182	0,4182		
Cx-15 ***	0781-039	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5171	0,5171	0,5171	0,5171

OMEPRAZOL SANDOZ 10 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01				
Cx-15	1767-235	14 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	14 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	8,03	8,03	2,43	2,43
	1767-235				1,72	1,72		
Cx-15	1767-250	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	9,25	9,25	3,88	3,88
	1767-250				2,74	2,74		
Cx-15	1767-227	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	14,38	14,38	9,40	9,40
	1767-227				6,65	6,65		
Cx-15	1767-243	98 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	98 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	19,28	19,28	14,69	14,69
	1767-243				10,39	10,39		
Cx-15 *	0775-346	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1368	0,1368		

Cx-15 **	0775-346	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1123	0,1123		
Cx-15 ***	0775-346	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1389	0,1389	0,1389	0,1389

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	1724-772	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	9,16	9,16	3,76	3,76
	1724-772				2,66	2,66		
Cx-15	1767-326	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,18	13,18	8,10	8,10
	1767-326				5,73	5,73		
Cx-15	1767-367	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	1767-367				10,91	10,91		
Cx-15	1767-318	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	24,41	24,41	20,42	20,42
	1767-318				14,44	14,44		
Cx-15 *	0775-361	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901		
Cx-15 **	0775-361	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1562	0,1562		
Cx-15 ***	0775-361	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1912	0,1912	0,1912	0,1912

OMEPRAZOL SANDOZ 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	3546-116	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,18	13,18	8,10	8,10
	3546-116				5,73	5,73		
Cx-15	2647-089	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	2647-089				10,91	10,91		
Cx-15	3373-594	98 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	98 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	24,41	24,41	20,42	20,42
	3373-594				14,44	14,44		
Cx-15 *	0794-297	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901		
Cx-15 **	0794-297	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1562	0,1562		
Cx-15 ***	0794-297	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2553	0,2553	0,2553	0,2553

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: A02BC01				
Cx-15	1767-300	14 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	14 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	14,32	14,32	9,33	9,33
	1767-300				6,60	6,60		
Cx-15	1767-342	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,16	20,16	15,64	15,64
	1767-342				11,06	11,06		
Cx-15	1767-292	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	1767-292				22,45	22,45		
Cx-15 *	0775-353	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		

Cx-15 **	0775-353	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0775-353	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOL SANDOZ 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	3520-350	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,16	20,16	15,64	15,64
	3520-350				11,06	11,06		
Cx-15	2647-097	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	2647-097				22,45	22,45		
Cx-15	4988-242	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	4988-242				22,45	22,45		
Cx-15 *	0794-305	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	0794-305	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0794-305	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOL TEVA 10 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	3494-812	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	14,32	14,32	9,33	9,33
	3494-812				6,60	6,60		
Cx-15	2705-713	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg (tablettentainer)	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg (pilulier)	G	18,55	18,55	13,90	13,90
	2705-713				9,83	9,83		
Cx-15 *	0787-671	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1269	0,1269		
Cx-15 **	0787-671	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1042	0,1042		
Cx-15 ***	0787-671	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1288	0,1288	0,1288	0,1288

OMEPRAZOL TEVA 20 mg		AREGA PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	2801-504	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettentainer)	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	9,18	9,18	3,79	3,79
	2801-504				2,68	2,68		
Cx-15	2726-164	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettentainer)	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	13,28	13,28	8,22	8,22
	2726-164				5,81	5,81		
Cx-15	2726-172	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettentainer)	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	19,77	19,77	15,23	15,23
	2726-172				10,77	10,77		
Cx-15	2705-747	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg (tablettentainer)	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg (pilulier)	G	24,28	24,28	20,27	20,27
	2705-747				14,33	14,33		
Cx-15 *	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1849	0,1849		
Cx-15 **	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1519	0,1519		
Cx-15 ***	0787-663	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1861	0,1861	0,1861	0,1861

OMEPRAZOL TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	2726-180	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg (tablettencontainer)	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg (pilulier)	G	20,53	20,53	16,04	16,04
	2726-180				11,34	11,34		
Cx-15	3494-820	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	32,54	32,54	26,51	26,51
	3494-820				21,52	21,52		
Cx-15 *	0787-689	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4959	0,4959		
Cx-15 **	0787-689	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4073	0,4073		
Cx-15 ***	0787-689	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4798	0,4798	0,4734	0,4734

OMEPRAZOL VIATRIS 10 mg		VIATRIS		ATC: A02BC01				
Cx-15	1712-215	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	9,51	9,51	4,14	4,14
	1712-215				2,93	2,93		
Cx-15	1712-249	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	14,41	14,41	9,43	9,43
	1712-249				6,67	6,67		
Cx-15	2417-731	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	19,56	19,56	14,99	14,99
	2417-731				10,60	10,60		
Cx-15 *	0772-038	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1368	0,1368		
Cx-15 **	0772-038	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1124	0,1124		
Cx-15 ***	0772-038	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1389	0,1389	0,1389	0,1389

OMEPRAZOL VIATRIS 20 mg		VIATRIS		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	1712-223	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	9,33	9,33	3,95	3,95
	1712-223				2,79	2,79		
Cx-15	1705-441	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,52	13,52	8,47	8,47
	1705-441				5,99	5,99		
Cx-15	1705-466	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélule gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	1705-466				10,91	10,91		
Cx-15	2417-749	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	24,68	24,68	20,62	20,62
	2417-749				14,68	14,68		
Cx-15 *	0771-758	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
Cx-15 **	0771-758	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
Cx-15 ***	0771-758	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901	0,1901	0,1901

OMEPRAZOL VIATRIS 40 mg		VIATRIS		ATC: A02BC01				
Cx-15	1712-231	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,82	20,82	16,36	16,36

	1712-231				11,57	11,57		
Cx-15	2119-584	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	2119-584				22,45	22,45		
Cx-15 *	0772-046	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	0772-046	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0772-046	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOL VIATRIS 40 mg (Pi-Pharma)			PI-PHARMA	ATC: A02BC01				
Cx-15	4986-360	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	4986-360				22,45	22,45		
Cx-15 *	7748-072	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	7748-072	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	7748-072	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOLE EG 10 mg			EG	ATC: A02BC01				
Cx-15	2141-158	28 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	28 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	9,40	9,40	4,03	4,03
	2141-158				2,85	2,85		
Cx-15	2141-224	56 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	56 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	14,38	14,38	9,40	9,40
	2141-224				6,65	6,65		
Cx-15	2455-293	100 maagsapresistente capsules, hard, 10 mg	100 gélules gastro-résistantes, 10 mg	G	18,25	18,25	13,58	13,58
	2455-293				9,60	9,60		
Cx-15 *	0778-001	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1239	0,1239		
Cx-15 **	0778-001	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1018	0,1018		
Cx-15 ***	0778-001	1 maagsapresistente capsule, hard, 10 mg	1 gélule gastro-résistante, 10 mg	G	0,1258	0,1258	0,1258	0,1258

OMEPRAZOLE EG 20 mg			EG	(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)	ATC: A02BC01			
Cx-15	2582-831	14 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	14 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	9,28	9,28	3,89	3,89
	2582-831				2,75	2,75		
Cx-15	1729-169	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,46	13,46	8,41	8,41
	1729-169				5,95	5,95		
Cx-15	2393-114	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	2393-114				10,91	10,91		
Cx-15	2455-301	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistants, 20 mg	G	24,68	24,68	20,62	20,62
	2455-301				14,68	14,68		
Cx-15 *	0785-386	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1894	0,1894		

Cx-15 **	0785-386	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
Cx-15 ***	0785-386	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901	0,1901	0,1901

OMEPRAZOLE EG 20 mg (Exim Pharma)		EXIM PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	5812-755	28 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	28 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	13,46	13,46	8,41	8,41
	5812-755				5,95	5,95		
Cx-15	5812-763	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	5812-763				10,91	10,91		
Cx-15 *	7748-403	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2514	0,2514		
Cx-15 **	7748-403	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2064	0,2064		
Cx-15 ***	7748-403	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,2553	0,2553	0,2553	0,2553

OMEPRAZOLE EG 20 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	4705-174	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	4705-174				10,91	10,91		
Cx-15	4581-203	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	24,68	24,68	20,62	20,62
	4581-203				14,68	14,68		
Cx-15 *	7735-301	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
Cx-15 **	7735-301	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
Cx-15 ***	7735-301	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901	0,1901	0,1901

OMEPRAZOLE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	2753-200	56 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	56 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	19,97	19,97	15,43	15,43
	2753-200				10,91	10,91		
Cx-15	2753-218	100 maagsapresistente capsules, hard, 20 mg	100 gélules gastro-résistantes, 20 mg	G	24,68	24,68	20,62	20,62
	2753-218				14,68	14,68		
Cx-15 *	0799-825	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1894	0,1894		
Cx-15 **	0799-825	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1556	0,1556		
Cx-15 ***	0799-825	1 maagsapresistente capsule, hard, 20 mg	1 gélule gastro-résistante, 20 mg	G	0,1901	0,1901	0,1901	0,1901

OMEPRAZOLE EG 40 mg		EG				ATC: A02BC01		
Cx-15	2179-935	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,16	20,16	15,64	15,64
	2179-935				11,06	11,06		
Cx-15	2181-642	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	2181-642				22,45	22,45		

Cx-15 *	0770-958	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	0770-958	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0770-958	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOLE EG 40 mg (Exim Pharma)		EXIM PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	5812-789	28 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	28 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	20,16	20,16	15,64	15,64
	5812-789				11,06	11,06		
Cx-15	5812-771	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	5812-771				22,45	22,45		
Cx-15 *	7748-395	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	7748-395	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	7748-395	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOLE EG 40 mg (Orifarm)		ORIFARM BELGIUM		ATC: A02BC01				
Cx-15	4765-251	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	4765-251				22,45	22,45		
Cx-15 *	7739-055	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	7739-055	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	7739-055	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	2600-559	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	2600-559				22,45	22,45		
Cx-15 *	0792-424	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	0792-424	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0792-424	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

OMEPRAZOLE MYLAN 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC01				
Cx-15	2616-530	56 maagsapresistente capsules, hard, 40 mg	56 gélules gastro-résistantes, 40 mg	G	33,61	33,61	27,31	27,31
	2616-530				22,45	22,45		
Cx-15 *	0793-307	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,5173	0,5173		
Cx-15 **	0793-307	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4250	0,4250		
Cx-15 ***	0793-307	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,4990	0,4990	0,4877	0,4877

PANTOMED 20 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A02BC02				
Cx-15	2557-197	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,87	8,87	3,45	3,45

	2557-197				2,44	2,44		
Cx-15	2557-205	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,89	11,89	6,72	6,72
	2557-205				4,75	4,75		
Cx-15	2557-213	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	2557-213				8,12	8,12		
Cx-15	2626-968	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	2626-968				8,12	8,12		
Cx-15 *	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0791-186	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOMED 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	2732-782	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	12,08	12,08	6,93	6,93
	2732-782				4,90	4,90		
Cx-15	2732-790	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	2732-790				8,12	8,12		
Cx-15 *	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0799-361	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOMED 40 mg		TAKEDA BELGIUM		ATC: A02BC02				
Cx-15	2557-155	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,85	12,85	7,75	7,75
	2557-155				5,48	5,48		
Cx-15	2557-163	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	2557-163				10,72	10,72		
Cx-15 *	0791-194	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	0791-194	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	0791-194	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOMED 40 mg (Abacus)		ABACUS MEDICINE		ATC: A02BC02				
Cx-15	4204-442	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	4204-442				10,72	10,72		
Cx-15 *	7742-257	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	7742-257	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	7742-257	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOMED 40 mg (Exim Pharma)		EXIM PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	4771-663	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	20,06	20,06	15,53	15,53
	4771-663				10,98	10,98		
Cx-15 *	7740-129	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2530	0,2530		
Cx-15 **	7740-129	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2079	0,2079		
Cx-15 ***	7740-129	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2569	0,2569	0,2569	0,2569

PANTOMED 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	2732-808	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	2732-808				10,72	10,72		
Cx-15 *	0799-379	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	0799-379	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	0799-379	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOPRAZOL AUROBINDO 20 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02				
Cx-15	4844-288	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,02	16,02	11,17	11,17
	4844-288				7,90	7,90		
Cx-15	4381-091	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,81	8,81	3,38	3,38
	4381-091				2,39	2,39		
Cx-15	4381-109	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,89	11,89	6,72	6,72
	4381-109				4,75	4,75		
Cx-15	4381-117	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	15,92	15,92	11,06	11,06
	4381-117				7,82	7,82		
Cx-15	4381-125	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,02	16,02	11,17	11,17
	4381-125				7,90	7,90		
Cx-15 *	7731-979	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1019	0,1019		
Cx-15 **	7731-979	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0837	0,0837		
Cx-15 ***	7731-979	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1111	0,1111	0,1111	0,1111

PANTOPRAZOL AUROBINDO 40 mg		AUROBINDO NV		ATC: A02BC02				
Cx-15	4381-133	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,46	12,46	7,33	7,33
	4381-133				5,18	5,18		
Cx-15	4381-141	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	18,94	18,94	14,33	14,33
	4381-141				10,13	10,13		
Cx-15	4844-296	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	18,94	18,94	14,33	14,33
	4844-296				10,13	10,13		

Cx-15 *	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2334	0,2334		
Cx-15 **	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1918	0,1918		
Cx-15 ***	7731-961	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2370	0,2370	0,2370	0,2370

PANTOPRAZOL KRKA 20 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC02				
Cx-15	2650-414	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,81	8,81	3,38	3,38
	2650-414				2,39	2,39		
Cx-15	2650-422	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,89	11,89	6,72	6,72
	2650-422				4,75	4,75		
Cx-15	4582-128	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,21	16,21	11,39	11,39
	4582-128				8,05	8,05		
Cx-15 *	7734-924	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1039	0,1039		
Cx-15 **	7734-924	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0853	0,0853		
Cx-15 ***	7734-924	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1054	0,1054	0,1054	0,1054

PANTOPRAZOL KRKA 40 mg		KRKA D.D..(KRKA BELGIUM)		ATC: A02BC02				
Cx-15	2650-448	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,46	12,46	7,33	7,33
	2650-448				5,18	5,18		
Cx-15	4582-136	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,20	19,20	14,61	14,61
	4582-136				10,33	10,33		
Cx-15 *	7734-932	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2380	0,2380		
Cx-15 **	7734-932	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1955	0,1955		
Cx-15 ***	7734-932	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2415	0,2415	0,2415	0,2415

PANTOPRAZOL SANDOZ 20 mg		SANDOZ		ATC: A02BC02				
Cx-15	2568-053	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,84	8,84	3,42	3,42
	2568-053				2,42	2,42		
Cx-15	2568-061	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,93	11,93	6,76	6,76
	2568-061				4,78	4,78		
Cx-15	2568-079	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,10	16,10	11,26	11,26
	2568-079				7,96	7,96		
Cx-15 *	0791-517	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0791-517	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0791-517	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOL SANDOZ 20 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: A02BC02				
-------------------------------------	--	----------	--	--------------	--	--	--	--

Cx-15	3689-940	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,10	16,10	11,26	11,26
	3689-940				7,96	7,96		
Cx-15 *	7722-796	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	7722-796	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	7722-796	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg		SANDOZ		ATC: A02BC02				
Cx-15	2568-087	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,55	12,55	7,42	7,42
	2568-087				5,25	5,25		
Cx-15	2568-095	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	2568-095				10,72	10,72		
Cx-15 *	0791-525	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	0791-525	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	0791-525	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOPRAZOL SANDOZ 40 mg (Impexeco)		IMPEXECO		ATC: A02BC02				
Cx-15	3689-957	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	3689-957				10,72	10,72		
Cx-15 *	7722-820	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	7722-820	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	7722-820	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOPRAZOLE EG 20 mg		EG		ATC: A02BC02				
Cx-15	2555-159	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,87	8,87	3,45	3,45
	2555-159				2,44	2,44		
Cx-15	2555-175	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	12,08	12,08	6,93	6,93
	2555-175				4,90	4,90		
Cx-15	2555-142	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,10	16,10	11,26	11,26
	2555-142				7,96	7,96		
Cx-15	3303-930	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	3303-930				8,12	8,12		
Cx-15 *	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0791-988	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOLE EG 20 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
-----------------------------------	--	-----------	--	--------------	--	--	--	--

Cx-15	3678-059	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,10	16,10	11,26	11,26
	3678-059				7,96	7,96		
Cx-15 *	7721-699	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	7721-699	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	7721-699	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOLE EG 40 mg		EG		ATC: A02BC02				
Cx-15	2555-118	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,57	12,57	7,45	7,45
	2555-118				5,27	5,27		
Cx-15	2555-126	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	2555-126				10,72	10,72		
Cx-15 *	0791-996	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	0791-996	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	0791-996	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOPRAZOLE EG 40 mg (PI-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	3678-075	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	3678-075				10,72	10,72		
Cx-15 *	7721-681	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	7721-681	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2029	0,2029		
Cx-15 ***	7721-681	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508

PANTOPRAZOLE TEVA 20 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	3025-145	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,87	8,87	3,45	3,45
	3025-145				2,44	2,44		
Cx-15	3494-838	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	12,08	12,08	6,93	6,93
	3494-838				4,90	4,90		
Cx-15	3025-152	98 maagsapresistente tabletten, 20 mg	98 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,08	16,08	11,23	11,23
	3025-152				7,94	7,94		
Cx-15	3093-200	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	3093-200				8,12	8,12		
Cx-15 *	0791-574	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0791-574	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0791-574	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg		AREGA PHARMA		ATC: A02BC02				
-------------------------	--	--------------	--	--------------	--	--	--	--

Cx-15	3025-160	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,49	12,49	7,37	7,37
	3025-160				5,21	5,21		
Cx-15	3494-846	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,35	19,35	14,77	14,77
	3494-846				10,44	10,44		
Cx-15	3912-128	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,35	19,35	14,77	14,77
	3912-128				10,44	10,44		
Cx-15 *	0791-582	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2405	0,2405		
Cx-15 **	0791-582	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1977	0,1977		
Cx-15 ***	0791-582	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2442	0,2442	0,2442	0,2442

PANTOPRAZOLE TEVA 40 mg (Pi-Pharma)		PI-PHARMA		ATC: A02BC02				
Cx-15	4877-742	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,35	19,35	14,77	14,77
	4877-742				10,44	10,44		
Cx-15 *	7742-778	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2405	0,2405		
Cx-15 **	7742-778	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,1977	0,1977		
Cx-15 ***	7742-778	1 maagsapresistente tablet, 40 mg	1 comprimé gastro-résistant, 40 mg	G	0,2442	0,2442	0,2442	0,2442

PANTOPRAZOLE VIATRIS 20 mg		VIATRIS		ATC: A02BC02				
Cx-15	2575-512	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	8,87	8,87	3,45	3,45
	2575-512				2,44	2,44		
Cx-15	2575-579	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	11,89	11,89	6,72	6,72
	2575-579				4,75	4,75		
Cx-15	2575-553	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	G	16,31	16,31	11,48	11,48
	2575-553				8,12	8,12		
Cx-15 *	0792-895	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1048	0,1048		
Cx-15 **	0792-895	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,0861	0,0861		
Cx-15 ***	0792-895	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	G	0,1064	0,1064	0,1064	0,1064

PANTOPRAZOLE VIATRIS 40 mg		VIATRIS		ATC: A02BC02				
Cx-15	2575-546	28 maagsapresistente tabletten, 40 mg	28 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	12,85	12,85	7,75	7,75
	2575-546				5,48	5,48		
Cx-15	2575-538	56 maagsapresistente tabletten, 40 mg	56 comprimés gastro-résistants, 40 mg	G	19,72	19,72	15,16	15,16
	2575-538				10,72	10,72		
Cx-15 *	0792-903	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2470	0,2470		
Cx-15 **	0792-903	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2029	0,2029		

Cx-15 ***	0792-903	1 maagsapresistente capsule, hard, 40 mg	1 gélule gastro-résistante, 40 mg	G	0,2508	0,2508	0,2508	0,2508
-----------	----------	---	-----------------------------------	---	--------	--------	--------	--------

PARIET 10 mg		Janssen-Cilag		ATC: A02BC04				
Cx-15	1555-804	56 tabletten, 10 mg	56 comprimés, 10 mg	R	13,60	13,60	8,56	8,56
	1555-804				6,05	6,05		
Cx-15 *	0766-949	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1395	0,1395		
Cx-15 **	0766-949	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1145	0,1145		
Cx-15 ***	0766-949	1 tablet, 10 mg	1 comprimé, 10 mg	R	0,1416	0,1416	0,1416	0,1416

SEDACID 10 mg		LABORATOIRES S.M.B.		ATC: A02BC01				
Cx-15	2108-694	14 maagsapresistente tabletten, 10 mg	14 comprimés gastro-résistants, 10 mg	R	8,05	8,05	2,45	2,45
	2108-694				1,73	1,73		
Cx-15	2108-702	28 maagsapresistente tabletten, 10 mg	28 comprimés gastro-résistants, 10 mg	R	9,20	9,20	3,80	3,80
	2108-702				2,69	2,69		
Cx-15	2108-728	56 maagsapresistente tabletten, 10 mg	56 comprimés gastro-résistants, 10 mg	R	13,66	13,66	8,63	8,63
	2108-728				6,10	6,10		
Cx-15 *	0776-237	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1405	0,1405		
Cx-15 **	0776-237	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1155	0,1155		
Cx-15 ***	0776-237	1 maagsapresistente tablet, 10 mg	1 comprimé gastro-résistant, 10 mg	R	0,1427	0,1427	0,1427	0,1427

SEDACID 20 mg		LABORATOIRES S.M.B.		(zie ook hoofdstuk: IV / voir aussi chapitre: IV)		ATC: A02BC01		
Cx-15	2108-736	14 maagsapresistente tabletten, 20 mg	14 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	9,20	9,20	3,80	3,80
	2108-736				2,69	2,69		
Cx-15	2108-744	28 maagsapresistente tabletten, 20 mg	28 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	13,30	13,30	8,25	8,25
	2108-744				5,83	5,83		
Cx-15	2108-751	56 maagsapresistente tabletten, 20 mg	56 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	19,19	19,19	14,60	14,60
	2108-751				10,32	10,32		
Cx-15	2451-961	100 maagsapresistente tabletten, 20 mg	100 comprimés gastro-résistants, 20 mg	R	23,43	23,43	19,22	19,22
	2451-961				13,59	13,59		
Cx-15 *	0776-245	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1754	0,1754		
Cx-15 **	0776-245	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1441	0,1441		
Cx-15 ***	0776-245	1 maagsapresistente tablet, 20 mg	1 comprimé gastro-résistant, 20 mg	R	0,1776	0,1776	0,1776	0,1776