

Dure Geneesmiddelen

Versie: 06 september 2011

Kenmerk
11D0032141

Deze versie vervangt de versie van 21 juni 2011.

Stofnamenlijst Dure geneesmiddelen

De NZa heeft besloten dat op basis van de beleidsregel dure geneesmiddelen de kosten van de hieronder genoemde geneesmiddelen voor compensatie in het budget in aanmerking komen.

De vergoeding van de kosten van deze stofnamen geldt uitsluitend voor de in de toetsingsrapporten van de Commissie Farmaceutische Hulp genoemde (sub)indicaties met inachtneming van de aangegeven beperkingen. De toetsingsrapporten zijn opvraagbaar op de website het CVZ.

1. Stofnamenlijst voorlopige opname:

- Docetaxel
- Irinotecan
- Gemcitabine
- Oxaliplatin
- Paclitaxel
- Rituximab
 - bij folliculair lymfoom
 - bij DLBCL in combinatie met CHOP
 - bij reumatoïde artritis (vanaf 1 januari 2006)
 - bij onbehandelde en recidiverende/
refractaire CLL in combinatie met
chemotherapie (vanaf 1 januari 2009)
- Infliximab
 - bij M. Crohn
 - bij reumatoïde artritis (vanaf 1 mei 2004)
 - bij spondylitis ankylopoetica (vanaf 1 januari 2004)
 - bij artritis psoriatica (vanaf 1 januari 2005)
 - bij psoriasis (vanaf 1 januari 2006)
 - bij colitis ulcerosa (vanaf 1 januari 2006)
- Immunoglobuline i.v.
- Trastuzumab
 - bij gemetastaseerde borstkanker
 - bij niet gemetastaseerde borstkanker²(vanaf 1 januari 2006)
 - bij gemetastaseerde maagcarcinoom⁶(vanaf 1 januari 2010)
- Botulinetoxine (locale dystonieën)³
- Verteporfin
- Doxorubicine liposomal (vanaf 1 januari 2004)
- Vinorelbine (vanaf 1 juli 2005)
- Bevacizumab
 - bij gemetastaseerd colon- of
rectumcarcinoom (vanaf 1 januari 2005)
 - bij gemetastaseerde borstkanker (vanaf 1 april 2007)
 - bij eerstelijns behandeling van
gemetastaseerd niet-kleincellig

longcarcinoom	(vanaf 1 september 2007)	Kenmerk 11D0032141
bij gemetastaseerd niercelcarcinoom	(vanaf 1 januari 2008)	
- Pemetrexed		Pagina 2 van 3
bij eerstelijns behandeling van inoperabel maligne mesotheliom van de pleura	(vanaf 1 januari 2005)	
bij tweedelijns behandeling van gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom	(vanaf 1 januari 2005)	
bij eerstelijns behandeling van lokaal gevorderd of gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom ⁵	(vanaf 1 mei 2008)	
- Bortezomib		
bij recidiverend multipel myeloom	(vanaf 1 januari 2006)	
bij eerstelijns behandeling van multipel myeloom	(vanaf 1 januari 2008)	
- Omalizumab	(vanaf 1 januari 2006)	
- Alemtuzumab		
bij eerste- en tweedelijns behandeling van chronisch lymfatische leukemie	(vanaf 1 januari 2008)	
- Palifermin	(vanaf 1 januari 2006)	
- Drotrecogin-alfa	(vanaf 1 januari 2006)	
- Natalizumab	(vanaf 1 juli 2006)	
- Cetuximab		
bij plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied	(vanaf 1 januari 2007)	
bij plaatselijk teruggekeerd en/of gemetastaseerd plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied	(vanaf 1 januari 2009)	
bij derdelijns behandeling van gemetastaseerd colorectale kanker ⁴	(vanaf 1 januari 2009)	
- Ranibizumab	(vanaf 1 januari 2007)	
- Abatacept	(vanaf 1 januari 2007)	
- Voriconazol	(vanaf 1 januari 2008)	
- Methylaminolevulinaat		
bij actinische keratose	(vanaf 1 januari 2008)	
- Panitumumab	(vanaf 1 januari 2008)	
- Anidulafungine	(vanaf 1 januari 2008)	
- Caspofungine	(vanaf 1 januari 2008)	
- Temsirolimus	(vanaf 1 januari 2008)	
- Temoporfine	(vanaf 1 januari 2008)	
- Azacitidine	(vanaf 1 januari 2009)	
- Tocilizumab	(vanaf 1 februari 2009)	
- Amfotericine B liposomaal	(vanaf 1 januari 2010)	

² Adjuvante behandeling van niet gemetastaseerde Borstkanker die HER2 positief is; de indicatie volgens de geregistreerde 1B-tekst.

³ Met ingang van 1 januari 2006 is gebruik beperkt tot revalidatie-instellingen en revalidatiebehandeling in de in de reikwijdte van deze beleidsregel genoemde zorgaanbieders.

⁴ bij patiënten met een niet-gemuteerd KRAS-gen. Voor deze indicatie geldt de substitutie bepaling; er is een budgettaire compensatie van 80%*0,92 van de netto inkoopkosten van toepassing.

Kenmerk
11D0032141

⁵ anders dan overwegend plaveiselcelcarcinoom

Pagina
3 van 3

⁶ Gemetasteerde maagcarcinoom met een hoge HER2-expressie (IHC 2+ en SISH+ of FISH+, of IHC 3+)

2 Effectueringsdatum geneesmiddelen en indicaties

De stofnamenlijst in deze beleidsregel geldt vanaf 1 januari 2002 tenzij bij de desbetreffende stofnaam anders is vermeld.

3. Stofnamenlijst continuering van opname: