

## **Aanpassing aanvaardbare kosten algemene ziekenhuizen 2006**

Kenmerk  
CI-994

### **1. Algemeen**

- a. Deze beleidsregel is van toepassing op zorg of dienst als omschreven bij of krachtens de Zvw en wordt geleverd door instellingen voor medisch specialistische zorg (voorheen algemene ziekenhuizen)<sup>1</sup>.
- b. Deze beleidsregel treedt in werking op 1 januari 2006 en werkt terug tot die datum indien de mededeling in de Staatscourant dat de beleidsregel bij de NZa ter inzage ligt na deze datum plaatsvindt.
- c. Deze beleidsregel is geldig tot 1 januari 2007.
- d. De in deze beleidsregel genoemde bedragen zijn gebaseerd op het loon- en prijsniveau 2005.
- e. De beleidsregel I-890 komt hiermee te vervallen.
- f. Deze beleidsregel kan worden aangehaald als "Beleidsregel aanpassing aanvaardbare kosten algemene ziekenhuizen 2006".

### **2. Aanpassing van de aanvaardbare kosten 2006**

#### **2.1 Privatisering ABP-instellingen**

De aanvaardbare kosten 2006 kunnen ten opzichte van de aanvaardbare kosten 2005 worden aangepast op grond van de "Beleidsregel privatisering ABP-instellingen".

#### **2.2 Hemofiliebehandeling en aanverwante hemostaseziekten**

De door de minister ex artikel 8 WBMV (Wet op de bijzondere medische verrichtingen) aangewezen ziekenhuizen als centrum voor hemofiliebehandeling en aanverwante hemostaseziekten, komen in aanmerking voor een specifieke compensatie van de kosten voor hemofiliebehandeling en aanverwante hemostaseziekten in de aanvaardbare kosten 2006.

De compensatie in het jaar t bedraagt 100% van de kosten in het jaar t van de in het kader van een behandelplan toegediende dan wel afgeleverde stollingsfactoren voor de behandeling van patiënten met de aandoeningen hemofilie A en B, Von Willebrandziekte, congenitale geïsoleerde stollingsfactordeficiënties en congenitale thrombocytopathie.

---

<sup>1</sup> Niet zijnde: academische ziekenhuizen, sanatoria, epilepsie inrichtingen, radiotherapeutische centra, instellingen -niet zijnde ziekenhuizen- voor medisch specialistische zorg, abortusklinieken, beademingscentra, instellingen voor (niet) klinische revalidatie, instellingen voor niet klinische hemodialyse.

De stollingsfactoren die voor compensatie in aanmerking komen betreffen de volgende:

Productnaam	Registratienummer	Werkzame stof
Aafact	RVG 17121	humaan factor VIII
Advate	EU/1/03/271/001-004	octocog alfa (rec. human factor VIII)
Autoplex-T (niet in GVS)	-	humaan anti-inhibitor-coagulant complex
Benefix	EU/1/97/047/001	nonacog alfa (rec. humaan factor IX)
Factor VII Concentraat TIM 4 (niet in GVS)	-	humaan factor VII
Factor IX P Behring	RVG 17529	humaan factor IX, humaan factor X
Factor XIII concentraat (niet in GVS)	-	humaan factor XIII
Feiba S-TIM 4	RVG 17119	humaan anti-inhibitor-coagulant complex
Fibrogammin P	RVG 17120	-
Haemate P	RVG 17445	humaan factor XIII
Haemocompletan P	RVG 16996	humaan factor VIII, humane Von Willebrandfactor
Helixate Nex Gen	EU/1/00/144/001	humaan fibrinogeen
	EU/1/00/144/002	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
	EU/1/00/144/003	
Productnaam	Registratienummer	Werkzame stof
Hemofil M	RVG 17075	humaan factor VIII
	RVG 17076	
	RVG 17077	
Hyate C	-	(varkens)factor VIII
Immunate	RVG 17427	humaan factor VIII, humane Von Willebrandfactor
	RVG 17428	humaan factor IX
Immunonine	RVG 17861	
	RVG 17862	
Kogenate Bayer	EU/1/00/143/001	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
	EU/1/00/143/002	
	EU/1/00/143/003	
	EU/1/00/143/004	
	EU/1/00/143/005	
	EU/1/00/143/006	
Mononine	RVG 16874	humaan factor IX
	RVG 16875	
	RVG 16876	
Monoclote P	RVG 17365	humaan factor VIII
	RVG 17366	
	RVG 17367	
Nonafact	EU/1/01/186/001	humaan factor IX
	EU/1/01/186/002	
Novoseven	EU/1/96/006/001	eptacog alfa (rec. humaan factor VII)
	EU/1/96/006/002	
	EU/1/96/006/003	
Recombinate	RVG 16030	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
	RVG 16031	
	RVG 16032	
ReFacto	EU/1/99/103/001	moroctocog alfa (rec. humaan factor VIII)
	EU/1/99/103/002	
	EU/1/99/103/003	

### 2.3 Compensatie meerkosten bloed

De aanvaardbare kosten 2006 kunnen ten opzichte van de aanvaardbare kosten 2005 worden aangepast als gevolg van de door het departement geaccordeerde prijsstijging van bloed, bloedproducten en verrichtingen. De Minister heeft ter compensatie een bedrag van € 1,45 miljoen ter beschikking gesteld. Voor het A-segment wordt 90% van dit bedrag via een ophoging van het niet-productiekosten deel met 0,817% in de instellingsbudgetten verwerkt. Het resterende deel wordt geacht via het B-segment verrekend te worden.

### 2.4 Vergoeding opleiding voor verpleegkundigen

De aanvaardbare kosten 2006 kunnen ten opzichte van de aanvaardbare kosten 2005 worden aangepast in verband met de kosten van extra opleidingen voor IC-verpleegkundigen, dialyseverpleegkundigen, OK-assistenten, anesthesiemedewerkers en radiodiagnostisch laboranten. Voor opleidingsplaatsen die extra zijn bezet ten opzichte van 2001 gelden de volgende vergoedingsbedragen per jaar:

opleiding:	budgetvergoeding per jaar (€) per
extra bezette plaats	
IC-verpleegkundige	36.968
dialyse verpleegkundige	36.968
operatie assistente	24.007
anesthesiemedewerker	24.007
radiodiagnostisch laborant	24.007
radiotherapeutisch laborant	24.007

Als peildatum voor de bezette plaatsen geldt 1 oktober van het lopende jaar. Het referentie aantal is het aantal bezette plaatsen op 1 oktober 2001. De regeling geldt voor de bovengenoemde opleidingen voorzover het desbetreffende ziekenhuis over een relevante opleidingserkenning beschikt.

Voor de bekostiging van de opleidingsplaatsen voor radiotherapeutisch laborant gaat het om de daadwerkelijk bezette extra plaatsen in 2006 ten opzichte van 2004. Ook hiervoor geldt een peildatum van 1 oktober.

Daar waar instellingen een bepaalde opleiding niet continueren is het mogelijk om deze negatieve mutaties te betrekken bij het aantal te bekostigen extra opleidingsplaatsen voor die instelling.