

Aanpassing aanvaardbare kosten algemene ziekenhuizen 2008

1. Algemeen

Kenmerk
CI-1056

- 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)¹.
- b. Deze beleidsregel treedt in werking op 1 januari 2008 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 2009
- d. De in deze beleidsregel genoemde bedragen zijn gebaseerd op het loon- en prijsniveau 2007
- e. Deze beleidsregel kan worden aangehaald als "Beleidsregel aanpassing aanvaardbare kosten algemene ziekenhuizen 2008.

2. Aanpassing van de aanvaardbare kosten 2008

2.1 Compensatie meerkosten bloed 2008

De aanvaardbare kosten 2008 kunnen ten opzichte van de aanvaardbare kosten 2007 worden aangepast als gevolg van de door VWS geaccordeerde prijswijzigingen van bloed, bloedproducten en verrichtingen.

Het in het A-segment te verrekenen bedrag van € 4,16 miljoen wordt via een verhoging van het niet-productiekosten-deel met 2,86% in de instellingsbudgetten verwerkt.

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 2008.

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.

¹ 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
Benefix	EU/1/97/047/001	complex
Factor VII Concentraat TIM 4 (niet in GVS)	-	nonacog alfa (rec. humaan factor IX)
Factor IX P Behring	RVG 17529	humaan factor VII
Factor XIII concentraat (niet in GVS)	-	humaan factor IX, humaan factor X
Feiba S-TIM 4	RVG 17119	humaan factor XIII
	RVG 17120	humaan anti-inhibitor-coagulant
Fibrogammin P	-	complex
Haemate P	RVG 17445	humaan factor XIII
Haemocompletan P	RVG 16996	humaan factor VIII, humane Von
Helixate Nex Gen	EU/1/00/144/001	Willebrandfactor
	EU/1/00/144/002	humaan fibrinogeen
	EU/1/00/144/003	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
	EU/1/00/144/004	humaan factor VIII
Hemofil M	RVG 17075	(varkens)factor VIII
	RVG 17076	humaan factor VIII, humane Von
	RVG 17077	Willebrandfactor
Hyate C	-	humaan factox IX
Immunate	RVG 17427	
	RVG 17428	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
Immunonine	RVG 17861	
	RVG 17862	
Kogenate Bayer	EU/1/00/143/001	
	EU/1/00/143/002	
	EU/1/00/143/003	humaan factor IX
	EU/1/00/143/004	
	EU/1/00/143/005	
	EU/1/00/143/006	humaan factor VIII
	EU/1/00/143/007	
	EU/1/00/143/008	
	EU/1/00/143/009	
	EU/1/00/143/010	
	EU/1/00/143/011	
Mononine	RVG 16874	
	RVG 16875	humaan factor IX
	RVG 16876	
Monoclote P	RVG 17365	eptacog alfa (rec. humaan factor VII)
	RVG 17366	
	RVG 17367	octocog alfa (rec. humaan factor VIII)
Nonafact	EU/1/01/186/001	
	EU/1/01/186/002	
Novoseven	EU/1/96/006/001	morococog alfa (rec. humaan factor
	EU/1/96/006/002	VIII)
	EU/1/96/006/003	

Productnaam	Registratienummer	Werkzame stof
Recombinate	RVG 16030 RVG 16031 RVG 16032	
ReFacto	EU/1/99/103/001 EU/1/99/103/002 EU/1/99/103/003	

Dit onderdeel van de beleidsregel vordert dat de tarieven op grond van artikel 57 lid 5 van de Wmg door de NZa ambtshalve worden vastgesteld.