

**BESCHIKKING
INTREKKING ADD-ONGENEESMIDDELEN
(correctie conversietabel december 2016)**



**Nederlandse
Zorgautoriteit**

Nummer TB/REG-17647-01	Datum inwerkingtreding 1 januari 2017	Datum verzending 27 december 2016
Datum vaststelling 27 december 2016	Gelding tot Onbepaald	Behandeld door Directie Regulering

De Nederlandse Zorgautoriteit (NZa) heeft met inachtneming van Hoofdstuk 4, paragrafen 4.2 en 4.4, van de Wet marktordening gezondheidszorg (Wmg),

en meer in het bijzonder:

de artikelen 35, 50, eerste lid, onderdelen c en d, artikel 52, aanhef en onder e, en artikel 53, aanhef en onder b, van de Wmg,

alsmede de beleidsregel:

- Prestaties en tarieven medisch-specialistische zorg, kenmerk BR/REG-17156;

de nadere regel:

- Medisch-specialistische zorg, kenmerk NR/REG-1732;

en de tariefbeschikking:

- Prestatie- en tariefbeschikking medisch-specialistische zorg 2017, kenmerk TB/REG-17620-02

besloten dat:

door zorgaanbieders van:

1. medisch specialistische zorg;
2. audiologische zorg;
3. trombosezorg;
4. zorg in het kader van erfelijkheidsadviesing;
5. geriatrische revalidatiezorg;
6. mondzorg zoals kaakchirurgen die bieden;

aan:

- zorgverzekeraars, en
- (niet-)verzekerden¹,

¹ Voor de toepassing van deze tariefbeschikking wordt een persoon, die:

- krachtens de sociale ziektekostenwetgeving van een andere staat verzekerd is en
- in Nederland woont of hier tijdelijk verblijft en
- krachtens een Verordening van de Raad van de Europese Unie, dan wel krachtens een door Nederland ondertekend bilateraal of multilateraal verdrag, recht heeft op verstrekkingen overeenkomstig het bepaalde bij of krachtens de Zorgverzekeringswet (Zvw) en de Wet langdurige zorg (Wlz), gelijkgesteld met een Zvw-, respectievelijk Wlz-verzekerde.

de navolgende prestaties en de bijbehorende tarieven niet rechtsgeldig als add-ongeneesmiddel in rekening kunnen worden gebracht:

Kenmerk:
TB/REG-17647-01

Pagina
2 van 3

ZI-nr.	Consumentenartikel
16168194	Aflibercept injvlst 2mg/0,05ml(40mg/ml) wwsp, 1st
16085809	Chloorambucil tablet 2mg, 50 st
16283880	Hydroxycarbamide capsule 100mg, 1 st
16283899	Lomustine capsule 10mg, 1 st
16085795	Melfalan tablet 2mg, 50 st
16299132	Procarbazine capsule 10mg, 1 st
16250729	Procarbazine capsule 50mg, 50 st
15966291	Thalidomide tablet 50mg, 50 st
15956334	Thalidomide tablet 50mg, 30 st
15966275	Thalidomide tablet 100mg, 50st
15956350	Thalidomide tablet 100mg, 30 st

De hierboven genoemde prestaties voldoen niet aan één of meer van de voorwaarden voor een add-on prestatie zoals opgenomen in de beleidsregel Prestaties en tarieven medisch-specialistische zorg (BR/REG-17156). Deze geneesmiddelen zijn in de G-standaard van januari 2017 ten onrechte als add-ongeneesmiddel aangemerkt. Met deze beschikking worden de add-on prestaties van bovengenoemde geneesmiddelen ingetrokken.

Inwerkingtreding

Deze beschikking treedt in werking met ingang van 1 januari 2017. Indien de Staatscourant waarin de mededeling als bedoeld in artikel 20, tweede lid, onderdeel d, van de Wet marktordening gezondheidszorg (Wmg) wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 31 december 2016, treedt de beschikking in werking met ingang van de dag na de datum van uitgifte van de Staatscourant waarin de mededeling wordt geplaatst en werkt zij terug tot en met 1 januari 2017.

Bezwaar

Ingevolge artikel 8:1 van de Algemene wet bestuursrecht (Awb), juncto artikel 7:1, eerste lid, van de Awb kan een belanghebbende binnen zes weken na de datum van verzending van dit besluit een bezwaarschrift indienen bij de Nederlandse Zorgautoriteit, unit Juridische Zaken, Postbus 3017, 3502 GA Utrecht. Het bezwaar kan per post, per fax of, indien in uw geval van toepassing, via het webportaal Toegang (<https://toegang.nza.nl>) ingediend worden (dus niet via e-mail). In de linkerbovenhoek van de envelop vermeldt u: Bezwaarschrift. Het bezwaar moet volgens artikel 6:5, eerste lid, van de Awb schriftelijk en ondertekend worden ingediend en moet ten minste de volgende gegevens bevatten: naam en adres van de indiener, de dagtekening, een omschrijving van het besluit waartegen het bezwaar zich richt en de

gronden van het bezwaar. Wij verzoeken u een kopie van het bestreden besluit bij te voegen.

Hoogachtend,
Nederlandse Zorgautoriteit

Kenmerk:
TB/REG-17647-01

Pagina
3 van 3

Drs. C.A.H. ten Damme RA
unitmanager Tweedelijns Somatische Zorg