

Aan het bestuur van  
Zorgaanbieders Cure  
ZN

Newtonlaan 1-41  
3584 BX Utrecht

Postbus 3017  
3502 GA Utrecht

T 030 296 81 11

F 030 296 82 96

E info@nza.nl

I www.nza.nl

**Behandeld door**  
Directie Zorgmarkten Cure

**Telefoonnummer**  
0900 770 70 70

**E-mailadres**  
vragencure@nza.nl

**Kenmerk**  
CI/11/46c  
11D0047265

**Onderwerp**  
Circulaire beleidsregel Innovatie ten behoeve van nieuwe zorgprestaties

**Datum**  
1 december 2011

Geachte heer, mevrouw,

Op 1 november 2011 heeft de Raad van Bestuur van de Nederlandse Zorgautoriteit (NZa) twee gewijzigde beleidsregels omtrent innovatie vastgesteld. Dit betreft de beleidsregel Innovatie ten behoeve van nieuwe zorgprestaties (AL/BR-0005) en de beleidsregel Tijdelijke instandlating gevolgen experimenten (AL/BR-0006).

Met deze circulaire licht de NZa toe welke wijzigingen hebben plaatsgevonden in deze beleidsregels.

#### *Algemene toelichting wijzigingen*

Met de wijzigingen worden bestaande knelpunten in de procedure van aanvraag, behandeling en toekenning van innovatieve zorgprestaties weggenomen of beperkt. Daarbij wordt de functie van de beleidsregel als voorportaal voor reguliere prestaties versterkt doordat het traject van aanmelding van de zorginnovatie tot en met vaststelling van een reguliere zorgprestatie verder wordt gestroomlijnd. Het laagdrempelige karakter van de beleidsregel blijft hierbij behouden.

Belangrijk om te vermelden is dat er beperkte wijzigingen hebben plaatsgevonden in de beleidsregel Innovatie. De wijzigingen hebben met name plaatsgevonden in het proces bij de NZa.

#### *Belangrijkste wijzigingen in het proces*

De NZa voert een informele tussentijdse evaluatie halverwege de looptijd van een experiment uit. Deze informele tussentijdse toets bevordert dat zowel NZa als experimenteerpunten tijdig bekijken welke acties er nodig zijn om het experiment te kunnen voortzetten in de reguliere bekostiging indien dat wenselijk is. Indien partijen het experiment willen voortzetten, zal de NZa zich buigen over de wenselijkheid van een aparte prestatie en mogelijkheden hiervan in de bekostiging. De NZa zal partijen benaderen voor een tussentijdse toets.

Tevens zal de NZa op haar website publiceren welke informatie minimaal benodigd is voor een prestatie- en/of tariefaanvraag. Deze informatie is belangrijk voor experimenteerprijzen die hun experiment willen voortzetten in de reguliere bekostiging.

**Kenmerk**  
CI/11/46c  
11D0047265

**Pagina**  
2 van 3

#### *Belangrijkste wijzigingen beleidsregel Innovatie*

- De beleidsregel Innovatie is verlengd tot en met 31 december 2012.
- Bij de aanmelding van experimenten vraagt de NZa naar een prognose van het aantal zorgprestaties dat per experiment geleverd wordt. Bij de evaluatie wordt gevraagd naar het aantal gedeclareerde zorgprestaties. Het doel hiervan is om inzicht te krijgen in de (financiële) omvang van experimenten.
- Er wordt voor alle experimenten een toets op de financieringsbron bij aanmelding van het experiment uitgevoerd. Voor AWBZ experimenten specifiek geldt dat, als het experiment geen AWBZ-zorg omvat dit reden kan zijn voor afwijzing. Op dit punt gaat NZa op ambtelijk niveau met CVZ samenwerken.
- Voor AWBZ experimenten wordt nacalculatie ingevoerd. Het doel hiervan is om er voor te zorgen dat het beschikbare financiële kader besteed wordt aan innovatie. In de nacalculatieopgave wordt de gerealiseerde productie in het kader van de innovatieve zorgprestatie opgegeven. Substitutie met andere prestaties is niet mogelijk.

#### *Wijzigingen in de beleidsregel Tijdelijke instandlating gevolgen experimenten*

De beleidsregel Instandlating heeft als doel om tijdelijk de gevolgen van experimenten in stand te laten en daarmee een overgangssituatie te creëren waarin de NZa kan besluiten over voortzetting van het experiment in de reguliere bekostiging.

In de beleidsregel Instandlating is de termijn voor het aanleveren van de evaluatie van het experiment aangepast. In de huidige beleidsregel geldt hiervoor een termijn van 8 weken voor afloop van het experiment, dit is nu aangepast naar 12 weken voor afloop van het experiment. Hiermee zijn de termijnen voor het aanleveren van alle benodigde gegevens voor instandlating gelijkgetrokken.

#### *Administratie- en declaratievoorschriften*

Op 15 november 2011 heeft de Raad van Bestuur van de NZa de Regeling administratie en declaratievoorschriften innovatie ten behoeve van nieuwe zorgprestaties (AL/NR-0001) vastgesteld. Hierin staan de voorschriften voor administratie en declaratie van de innovatieve zorgprestatie. De wijzigingen nadere regel sluiten aan bij de wijzigingen in de beleidsregel Innovatie.

Tot slot wordt het dossier Innovatie op de website van de NZa binnenkort vernieuwd. De informatie over de wijzigingen in de beleidsregels kunt u teruglezen op <http://www.nza.nl/zorgonderwerpen/dossiers/innovatie/>.

**Kenmerk**  
CI/11/46c  
11D0047265

**Pagina**  
3 van 3

Wij verzoeken u uw achterban (voor zover van toepassing) over het bovenstaande te informeren.

Met vriendelijke groet,  
Nederlandse Zorgautoriteit

drs. M.S. Mulder  
directeur Zorgmarkten Cure

**Bijlagen:**

- Beleidsregel Innovatie ten behoeve van nieuwe zorgprestaties (AL/BR-0005)
- Beleidsregel Tijdelijke instandlating gevolgen experimenten (AL/BR-0006)
- Regeling administratie en declaratievoorschriften innovatie ten behoeve van nieuwe zorgprestaties (AL/NR-0001)