

Aan de besturen van de

- algemene ziekenhuizen (010)
- categorale ziekenhuizen (011)
- academische ziekenhuizen (020)
- revalidatie-instellingen (100)

en aan de zorgverzekeraars

Moeder Teresalaan 100
3527 WB 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
drs. A.R. Gotlieb

E-mailadres
vragencure@nza.nl

Kenmerk
AGOB/mbrd/CI/07/045c

Onderwerp
Aanpassing beleidsregel dure geneesmiddelen

Datum
5 juni 2007

Samenvatting:

De stof Ranibizumab is opgenomen in de stofnamenlijst van de beleidsregel dure geneesmiddelen met terugwerkende kracht tot 1 januari 2007.

Geachte heer of mevrouw,

De Nederlandse Zorgautoriteit heeft in zijn vergadering van 4 juni 2007 besloten om budgettaire compensatie van 80% van de netto inkoopkosten toe te staan voor Ranibizumab (merknaam Lucentis) volgens de beleidsregel dure geneesmiddelen. De door het CVZ aangemerkte indicatie betreft behandeling van neovasculaire (natte) leeftijdsgebonden macula degeneratie.

De toevoeging van de stof Ranibizumab geldt met terugwerkende kracht tot 1 januari 2007.

De volgende verrichtingcode is van toepassing: 190534 Ranibizumab
U kunt formeel pas over de nieuwe code beschikken zodra een nieuwe verrichtingenlijst van SDO beschikbaar is, maar voor interne administratieve doeleinden is de genoemde code reeds te gebruiken.

Voor het farmacotherapeutisch rapport over de hierboven genoemde stof en indicatie, verwijzen wij naar de website van het College voor Zorgverzekeringen.

U kunt de beleidsregel dure geneesmiddelen (CI-996), waarin alle voorwaarden zijn opgenomen, vinden op onze website www.nza.nl.

Eventuele vragen naar aanleiding van de inhoud van deze circulaire kunt u per e-mail richten aan vragencure@nza.nl

Kenmerk
AGOB/mbrd/CI/07/45c

Met vriendelijke groet,
Nederlandse Zorgautoriteit

Pagina
2 van 2

drs. L.M. Hoppen
directeur Zorgmarkten Cure