

Aan de besturen van de

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

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

E-mailadres

vragencure@nza.nl

Kenmerk

RPOT/shot/CI/07/52c

Onderwerp

Aanpassing beleidsregel dure geneesmiddelen

Datum

10 juli 2007

Samenvatting:

De indicatie plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied is toegevoegd aan de stofnaam Cetuximab in de beleidsregel dure geneesmiddelen. De toevoeging van de indicatie geldt met terugwerkende kracht tot 1 januari 2007.

Geachte heer of mevrouw,

De Nederlandse Zorgautoriteit heeft in zijn vergadering van 25 juni 2007 besloten om de indicatie lokaal gevorderd plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied bij de stofnaam Cetuximab (merknaam Erbitux) toe te voegen.

De toevoeging van de indicatie volgt naar aanleiding van een negatief advies dat het CVZ heeft uitgebracht over de therapeutische meerwaarde van toepassing van Cetuximab bij de behandeling van colorectaal kanker. Naar aanleiding van dit advies en op verzoek van ZN heeft de NZa de beleidsregel dure geneesmiddelen aangepast door toevoeging van de indicatie stelling plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied bij de stofnaam Cetuximab.

Met deze aanpassing is budgettaire compensatie van 80% van de netto inkoopkosten voor Cetuximab toegestaan voor de behandeling van lokaal gevorderd plaveiselcelcarcinoom volgens de beleidsregel dure geneesmiddelen.

De toevoeging van de indicatie bij de stofnaam Cetuximab geldt met terugwerkende kracht tot 1 januari 2007.

De volgende verrichtingcode is daarbij van toepassing:
190533 Cetuximab bij plaveiselcelcarcinoom van het hoofd- halsgebied

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.

Kenmerk
RPOT/shot/CI/07/52c

Pagina
2 van 2

Voor de farmacotherapeutische rapporten over de hierboven genoemde stof en indicaties verwijzen wij naar de website van het College voor Zorgverzekeringen.

U kunt beleidsregel dure geneesmiddelen (CI-997), waarin alle voorwaarden zijn opgenomen, vinden door via de NZa-homepage (www.nza.nl) naar de rubriek Zorgaanbieder te gaan, te kiezen voor Ziekenhuiszorg en vervolgens Beleidsregels.

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

Met vriendelijke groet,
Nederlandse Zorgautoriteit

drs. L.M. Hoppen
directeur Zorgmarkten Cure