

Aan de besturen van de

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

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**  
MHET/ymem/GGZ

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

**Kenmerk**  
CI/11/6c  
11D0004222

**Onderwerp**  
Aanpassing beleidsregels dure- en weesgeneesmiddelen

**Datum**  
10 februari 2011

Geachte heer, mevrouw,

De Nederlandse Zorgautoriteit (NZa) heeft op 8 februari 2011 de nieuwe versies van de beleidsregels dure en weesgeneesmiddelen vastgesteld, die zowel inhoudelijk als qua lay-out zijn aangepast. Beide beleidsregels zijn verder in lijn gebracht met de juridische voorwaarden volgens de Wet marktordening gezondheidszorg (Wmg). Daarnaast is de Stofnamenlijst losgekoppeld van de beide beleidsregels; deze heeft nu de vorm van een bijlage die integraal onderdeel uitmaakt van de beleidsregels.

De inhoudelijke wijzigingen betreffen onder andere een nadere specificatie van de vaststelling van t=0 en t=4; dit zijn de momenten waarop een geneesmiddel of indicatie voorlopig wordt geplaatst (t=0) op de beleidsregels dure- en weesgeneesmiddelen en het moment waarop de termijn van voorlopige plaatsing is verstreken, na vier jaar (t=4). Ook betreffen de wijzigingen het feitelijk kostenbeslag, de manier van nacalculeren bij discontinuering van een geneesmiddel of indicatie op de beleidsregels en de mogelijkheid voor een nieuwe beoordeling van een geneesmiddel of indicatie na gecontinueerde plaatsing op de beleidsregel.

Tevens zijn de volgende stofnamen en indicaties toegevoegd op respectievelijk de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen behorend bij de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' CU-2017 en de Stofnamenlijst weesgeneesmiddelen behorend bij de beleidsregel 'Weesgeneesmiddelen' CU-2018. Deze besluiten zijn genomen op basis van respectievelijk de beleidsregels 'Dure geneesmiddelen' en 'Weesgeneesmiddelen in academische ziekenhuizen'.

In onderstaande tabellen is weergegeven welke stofnamen vanaf welke datum voorlopig worden opgenomen op de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen en Stofnamenlijst weesgeneesmiddelen.

<b>Voorlopige opname op Stofnamenlijst dure geneesmiddelen</b>			
<b>Stofnaam (Merknaam)</b>	<b>Indicatie(s)</b>	<b>Datum</b>	<b>Za code</b>
Amfotericine B liposomaal (Ambisome)	'- De toepassing als tweede lijnsbehandeling (na voriconazol) bij de behandeling van ernstige systemische schimmelinfecties die (waarschijnlijk) zijn veroorzaakt door Aspergillus spp, of als eerste lijnsbehandeling wanneer de toepassing van voriconazol niet of minder geschikt is, - De empirische behandeling van een mogelijke ernstige systemische schimmelinfectie bij patiënten met neutropenie en aanhoudende koorts, - De behandeling van patiënten met een ernstige systemische, door zygomyceten veroorzaakte schimmelinfectie'	01-01-2010	191556
Rituximab (Mabthera)	'Onbehandelde en recidiverende/refractaire chronische lymfatische leukemie in combinatie met chemotherapie'	01-01-2009	190552* 191528**
Trastuzumab (Herceptin)	'Gemetastaseerd maagcarcinoom met een hoge HER2-expressie (IHC 2+ en SISH+ of FISH+, of IHC 3+)'	01-01-2010	191509

\* Periode 1 januari t/m 30 juni

\*\* Periode vanaf 1 juli 2009

<b>Voorlopige opname op stofnamenlijst weesgeneesmiddelen</b>			
<b>Stofnaam (Merknaam)</b>	<b>Indicatie(s)</b>	<b>Datum</b>	<b>Za code</b>
Canakinumab (Ilaris)	'Behandeling van 'Cryopyrin-Associated Periodic Syndromes' (CAPS) bij volwassenen, jongeren en kinderen van 4 jaar en ouder met een lichaamsgewicht boven 15 kg'	01-01-2010	191569

De toevoegingen van deze stofnamen en indicaties volgt naar aanleiding van positieve adviezen die het College voor Zorgverzekeringen (CVZ) heeft uitgebracht over de therapeutische waarde, kostenprognose en vraagstelling doelmatigheidsonderzoek per stofnaam en indicatie. U kunt deze rapporten vinden op de website van het CVZ ([www.cvz.nl](http://www.cvz.nl)).

De toevoegingen van de stofnamen en indicaties gelden met terugwerkende kracht tot de datum genoemd in bovenstaande tabel. De geldende Zorgactiviteitencodes (Za codes) zijn tevens opgenomen in bovenstaande tabel. U kunt formeel pas over de nieuwe code beschikken zodra een nieuwe verrichtingenlijst van DBC-Onderhoud beschikbaar is, maar voor interne administratieve doeleinden is de genoemde code reeds te gebruiken.

U kunt de beleidsregels 'Dure geneesmiddelen' en 'Weesgeneesmiddelen' waarin alle voorwaarden en de bijbehorende stofnamenlijsten zijn opgenomen, vinden door via de NZa website ([www.nza.nl](http://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 [informatielijn@nza.nl](mailto:informatielijn@nza.nl).

Met vriendelijke groet,  
Nederlandse Zorgautoriteit

drs. M.S. Mulder  
directeur Zorgmarkten Cure