

Aan de besturen van de

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

- ZN
- NVZ
- NFU
- ZKN

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/CURE

E-mailadres
informatielijn@nza.nl

Kenmerk
CI/11/22c
11D0024590

Onderwerp
Aanpassing Stofnamenlijst dure geneesmiddelen

Datum
5 juli 2011

Geachte heer of mevrouw,

De Nederlandse Zorgautoriteit (NZa) heeft op 21 juni 2011 besluiten genomen ten aanzien van een vijftal verzoeken tot aanpassing van de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen behorend bij de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' CU-2017. Drie verzoeken hadden betrekking op het al dan niet continueren van stofnamen en bijbehorende indicaties op de Stofnamenlijst ('T=4') en twee verzoeken hadden betrekking op het al dan niet voorlopig opnemen van stofnamen en bijbehorende indicaties op de Stofnamenlijst ('T=0').

De NZa heeft besloten de volgende drie stofnamen en indicaties niet te continueren op de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen. Dit betekent dat het recht op extra budgettaire nacalculatie van 80% van de netto inkoopkosten voor de betreffende stofnamen en indicaties voor ziekenhuizen komt te vervallen. In het overzicht is te zien vanaf welke datum dit geldt, rekening houdend met de in de beleidsregel opgenomen overgangstermijn.

Kenmerk
CI/11/22c
11D0024590

Pagina
2 van 3

Voorlopige opname op Stofnamenlijst dure geneesmiddelen			
Stofnaam (Merknaam)	Indicatie(s)	Datum verwijderen	Uiterste datum nacalculatie
alemtuzumab (Mabcampath)	Derdelijksbehandeling bij patiënten met chronische lymfocyttaire leukemie die zijn behandeld met alkylerende stoffen en die na behandeling met fludarabine geen volledige of een gedeeltelijke respons of slechts een korte remissie (minder dan 6 maanden) hebben bereikt.	21-06-2011	21-09-2011
90-Y-ibritumomab-tiuxetan (Zevalin)	Behandeling van gevorderd, laaggradig folliculair non-Hodgkin lymfoom wanneer een voorgaande behandeling met rituximab, al of niet in combinatie met chemotherapie, niet werkzaam of onvoldoende effectief (progressie binnen 6 maanden) is.	21-06-2011	21-09-2011
pegaptanib (Macugen)	Behandeling van natte leeftijdsgebonden maculadegeneratie (LMD) indien het resultaat van fotodynamische therapie met verteporfin onvoldoende is of als patiënten daar niet mee behandeld kunnen worden, met uitzondering van zichtbare, extrafoveale LMD waarbij thermische fotocoagulatie kan worden toegepast.	21-06-2011	21-09-2011

De NZa heeft besloten de volgende twee stofnamen en indicaties *niet* voorlopig op te nemen op de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen.

Stofnaam (Merknaam)	Indicatie(s)
micafungine (Mycamine)	De behandeling van invasieve candidiasis, zowel bij volwassenen als kinderen (incl. neonaten).
ChondroCelect	De behandeling van enkelvoudige kraakbeendefecten van de femur condyle van de knie (ICRS graad III of IV) bij volwassenen.

De besluiten zijn genomen op basis van de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' en adviezen omtrent deze geneesmiddelen en indicaties van het College voor Zorgverzekeringen (CVZ). U kunt de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen', waarin alle voorwaarden zijn opgenomen, en de bijbehorende stofnamenlijst vinden door via de NZa website (www.nza.nl) naar de rubriek Zorgaanbieder te gaan, te kiezen voor Ziekenhuiszorg en vervolgens Beleidsregels. De adviezen van het CVZ kunt u vinden op de website van het CVZ (www.cvz.nl) onder

publicaties CFH-rapporten.

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

Met vriendelijke groet,
Nederlandse Zorgautoriteit,

drs. M.S. Mulder
Directeur Zorgmarkten Cure

Kenmerk
CI/11/22c
11D0024590

Pagina
3 van 3