

Aan de besturen van de  
– algemene ziekenhuizen (010)  
– categorale ziekenhuizen (011)  
– academische ziekenhuizen (020)  
– revalidatie-instellingen (100)  
en aan de 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**  
MHET/djon/TSZ

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

**Kenmerk**  
CI/11/33c  
11D0032070

**Onderwerp**  
Aanpassing stofnamenlijsten weesgeneesmiddelen en dure geneesmiddelen

**Datum**  
6 september 2011

Geachte heer, mevrouw,

De Nederlandse Zorgautoriteit (NZa) heeft op 6 september 2011 besluiten genomen over mogelijke aanpassing van de Stofnamenlijst weesgeneesmiddelen behorend bij de beleidsregel 'Weesgeneesmiddelen' BR/CU-2018 en de Stofnamenlijst dure geneesmiddelen behorend bij de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' BR/CU-2017. Het besluit had betrekking op het al dan niet voorlopig opnemen van een stofnaam en bijbehorende indicatie op elk van de genoemde Stofnamenlijsten. Daarnaast is gebleken dat een fout is opgetreden in de Stofnamenlijst Dure geneesmiddelen versies 8 februari en 21 juni 2011. De NZa heeft op 6 september 2011 besloten deze fout te herstellen.

De NZa heeft besloten de volgende stofnaam en indicatie voorlopig op te nemen op de Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel 'Weesgeneesmiddelen' BR/CU-2018.

<b>Voorlopige opname op Stofnamenlijst dure geneesmiddelen</b>			
<b>Stofnaam (Merknaam)</b>	<b>Indicatie(s)</b>	<b>Datum toevoeging</b>	<b>Begindatum nacalculatie</b>
ofatumumab (Arzerra)	Behandeling van chronische lymfatische leukemie (CLL) bij patiënten die refractair zijn voor fludarabine en alemtuzumab.	06-09-2011	01-04-2010

De NZa heeft besloten de volgende indicatie van de stofnaam cetuximab *niet* voorlopig op te nemen op de Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' BR/CU-2017.

<b>Stofnaam (Merknaam)</b>	<b>Indicatie(s)</b>
cetuximab (Erbix)	Eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd colorectaal-carcinoom heeft cetuximab in combinatie met één van de chemotherapie schema's FOLFIRI, FOLFOX, CAPIRI of CAPOX

In de Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel dure geneesmiddelen is in de versies van 8 februari en 21 juni 2011 bij de stofnaam cetuximab voetnoot 4 onvolledig. De correcte tekst bij voetnoot 4 is:

**Kenmerk**  
CI/11/33c  
11D0032070

*<sup>4</sup> bij patiënten met een niet-gemuteerd KRAS-gen. Voor deze indicatie geldt de substitutie bepaling; er is een budgettaire compensatie van 80%\*0,92 van de netto inkoopkosten van toepassing.*

**Pagina**  
2 van 2

De NZa heeft besloten bovenstaande tekst terug op te nemen in de Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' BR/CU-2017 versie 6 september 2011.

De besluiten zijn genomen op basis van de beleidsregel 'Weesgeneesmiddelen' en de beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' en adviezen omtrent deze geneesmiddelen en indicaties van het College voor Zorgverzekeringen (CVZ). U kunt de beleidsregels 'Weesgeneesmiddelen' en 'Dure geneesmiddelen', waarin alle voorwaarden zijn opgenomen, en de bijbehorende stofnamenlijst 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. De adviezen van het CVZ kunt u vinden op de website van het CVZ ([www.cvz.nl](http://www.cvz.nl)) onder publicaties CFH-rapporten.

Bijgaand treft u een aangepaste Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel 'Weesgeneesmiddelen' CU-2018 en de gecorrigeerde Stofnamenlijst behorend bij de Beleidsregel 'Dure geneesmiddelen' CU-2017 aan.

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. K. Noorlag  
plv. directeur Zorgmarkten Cure