

Wijziging Regeling zorgverzekering

Regeling van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 26 juli 2007, nr. ZVU-2786594, tot wijziging van de bijlagen 1 en 2 van de Regeling zorgverzekering in verband met de maandelijks wijziging van de aanspraak op geregistreerde geneesmiddelen

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
Gelet op artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering;

Besluit:

Artikel I

De Regeling zorgverzekering wordt gewijzigd als volgt:

A

Bijlage 1 wordt gewijzigd als volgt:
1. In onderdeel A worden de volgende regels opgenomen:

0B03XAAP	V 35142	Eprex 30000 Ie/0.75ml,Opl.V.Inj.In Voorgev.Spuit	0.07 ml	491.44397
0C09AAAO	V 26363	Lisinopril Cf Tablet 20mg	0.50 stuk	1.16816
0C09AAAO	V 30976	Ramipril Actavis Tablet 1,25mg	2.00 stuk	0.35045
YC09BAAO	V 34972	Fosinopril/Hydrochloorthiazide Rp Tabl 20/12,5mg	1.00 stuk	0.83050
0C10AAAO	V 34933	Simvastatine Actavis Tablet Filmomhuld 10mg	1.50 stuk	0.58689
0C10AAAO	V 34934	Simvastatine Actavis Tablet Filmomhuld 20mg	0.75 stuk	1.17378
0C10AAAO	V 34935	Simvastatine Actavis Tablet Filmomhuld 40mg	0.38 stuk	2.34756
0C10AAAO	V 35236	Simvastatine Bluefish 5 Mg Tabl., Fo Tabletten	3.00 stuk	0.35213
0C10AAAO	V 35237	Simvastatine Bluefish 10 Mg Tabl., Fo Tabletten	1.50 stuk	0.58689
0C10AAAO	V 35238	Simvastatine Bluefish 20 Mg Tabl., Fo Tabletten	0.75 stuk	1.17378
0C10AAAO	V 35239	Simvastatine Bluefish 40 Mg Tabl., Fo Tabletten	0.38 stuk	2.34756
0C10AAAO	V 35240	Simvastatine Bluefish 80 Mg Tbl., Fo Tabletten	0.19 stuk	4.69511
0D07ACADC	V 35197/16647	Cutivate Hydrofiele Creme 0,5mg/G	1.00 gram	0.17682
0G03FAAO	V 35221/25549	Femoston Continu Tablet Omhuld 1/5mg	1.00 stuk	0.38944
0G04CBAO	V 35018	Finasteride Ranbaxy Tablet Filmomhuld 5mg	1.00 stuk	1.12371
0J07BCAP	V 35216/17316	Engerix-B Vaccin 20mcg/MI Wwsp 1ml	1.00 ml	29.51840
0L02BBAO	V 70033/18356	Casodex Tablet 50mg	1.00 stuk	5.44536
0L04AADO	V EU/1/07/387/002	Advagraf 0.5 Mg Capsules Mga, Hard	10.00 stuk	3.98895
0L04AADO	V EU/1/07/387/004	Advagraf 1.0 Mg Capsules Mga, Hard	5.00 stuk	2.84925
0L04AADO	V EU/1/07/387/008	Advagraf 5.0 Mg Capsules Mga, Hard	1.00 stuk	14.24625
2N06ABAO	V 32174	Paroxetinum Tablet Filmomh 30mg (Als Hcl Hemi-hydr)	0.67 stuk	1.59958
2N06AXAO	V 34052	Mirtazapine Smelttab Merck Orodisp Tablet 15mg	2.00 stuk	0.63983
2N06AXAO	V 34053	Mirtazapine Smelttab Merck Orodisp Tablet 30mg	1.00 stuk	1.06638
2N06AXAO	V 34054	Mirtazapine Smelttab Merck Orodisp Tablet 45mg	0.67 stuk	1.59958
0S01JABG	V 34461	Fluorescite 100 Mg/MI Oplossing Voor Injectie	5.00 ml	1.95125

2. In onderdeel B worden de volgende regels opgenomen:

35067/18535 Modiodal Tablet 100mg
35214/22236 Prograf Capsule 0,5mg
35219/ 8071 Resonium A Poeder

B

Bijlage 2 wordt gewijzigd als volgt:
1. Onderdeel 22 komt te luiden:

22. Clopidogrel

Voorwaarde:
uitsluitend voor een verzekerde die:

a. na een doorgemaakt myocardinfarct of ischemisch cerebrovasculair accident of bij een vastgestelde perifere arteriële aandoening, niet behandeld kan worden met acetylsalicylzuur vanwege overgevoeligheid voor acetylsalicylzuur of een andere absolute contra-indicatie voor acetylsalicylzuur heeft, of

b. is aangewezen op het geneesmiddel in combinatie met acetylsalicylzuur bij:
1°. een acuut coronair syndroom zonder ST-segmentstijging,
2°. een acuut coronair syndroom op basis van een acuut myocardinfarct met ST-segmentstijging, of

3°. een stentplaatsing in het kader van een niet-acuut coronair syndroom.
2. Onderdeel 34 komt te luiden:

34. Adalimumab

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde:

a. van achttien jaar of ouder met actieve reumatoïde artritis en met onvoldoende respons op of intolerantie voor behandeling met verschillende disease modifying antirheumatic drugs, waaronder ten minste methotrexaat, tenzij er sprake is van een contra-indicatie voor methotrexaat,

b. van achttien jaar of ouder met actieve en progressieve artritis psoriatica bij wie

de respons op eerdere disease modifying antirheumatic drugtherapie onvoldoende is gebleken,

c. van achttien jaar of ouder met ernstige actieve spondylitis ankylopoëtica waarbij er sprake is van onvoldoende respons op ten minste twee prostaglandinesynthetaseremmers in maximale doseringen en andere conventionele behandeling, of

d. met ernstige visusbedreigende uveïtis, die therapieresistent is voor ontstekingsremmende en immunosuppressieve geneesmiddelen.

Artikel II

Deze regeling treedt in werking met ingang van 1 augustus 2007. Indien de Staatscourant waarin deze regeling

wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 30 juli 2007, treedt zij in werking met ingang van de tweede dag na de dagtekening van de Staatscourant waarin zij wordt geplaatst en werkt terug tot en met 1 augustus 2007.

Deze regeling zal in de Staatscourant worden geplaatst.

*De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
A. Klink.*