



Regeling van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 19 augustus 2013, nr. 134487-107317-Z, houdende wijziging van de bijlagen 1 en 2 van de Regeling zorgverzekering in verband met de maandelijkse 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:

1A06ADAO V	108093	MACROGOL EN ELEKTR CF CITROEN PDR V DR SACH	1,52	STUK	0,32571
1A06ADAO V	108092	MACROGOL EN ELEKTR CF CITROEN PDR V DR SACH	0,76	STUK	0,54285
0A07ECCO V	112122//31379	PENTASA COMPACT GRANULAAT MVA 2G IN SACHET	0,75	STUK	2,50233
0A10BXAP V	EU/1/12/811/005	LYXUMIA 10 EN 20 MCG OPLOSSING VOOR INJ	0,04	VERP	108,22500
0A10BXAP V	EU/1/12/811/003	LYXUMIA 20 MCG OPLOSSING VOOR INJECTIE	0,20	ML	24,05000
0A11CCAO V	113332//8318	ETALPHA CAPSULE 0,25MCG	4,00	STUK	0,22078
0A11CCAO V	113333//22263	ETALPHA CAPSULE 0,5MCG	2,00	STUK	0,27597
0B01ACAP V	110442	EPOPROSTENOL FOCUS INFPDR FL 0,5MG + SOLV	8,60	STUK	145,83590
0B01ACAP V	110443	EPOPROSTENOL FOCUS INFPDR FL 1,5MG + SOLV	2,87	STUK	437,50770
0C01BCBO V	31787	FLECAINIDEACETAAT SANDOZ TABLET 50MG	4,00	STUK	0,31111
0C01BCBO V	31788	FLECAINIDEACETAAT SANDOZ TABLET 100MG	2,00	STUK	0,51852
0C01CAAP K	113641//106307	JEXT INJVLST 1MG/ML WWSP 0,15ML	3,33	STUK	44,47050
0C01CAAP V	113642//106309	JEXT INJVLST 1MG/ML WWSP 0,3ML	3,33	STUK	44,47050
0C01CAAP V	113643//106309	JEXT INJVLST 1MG/ML WWSP 0,3ML	3,33	STUK	44,47050
1C01DAAO V	113636//9672	TRANSIDERM NITRO 5 PLEISTER MGA 25MG	1,00	STUK	0,54454
1C01DAAO V	113638//9673	TRANSIDERM NITRO 10 PLEISTER MGA 50MG	0,50	STUK	1,08907
YC09DAAO V	112791	VALSARTAN/HCT MYLAN TABL FILMOMHULD	1,00	STUK	3,02853
YC09DAAO V	112801	VALSARTAN/HCT MYLAN TABL FILMOMHULD	1,00	STUK	3,08026
0C10ACAO V	113656//28626	EZETROL TABLET 10MG	1,00	STUK	1,72101
3D07ADADC V	113503//6932	DERMOVATE HYDROFIELE CREME 0,5MG/G	1,00	GRAM	0,16599
YG04CAAO V	113442//104130	COMBODART CAPSULE 0,5/0,4MG	1,00	STUK	2,08572
1H03BBAO V	113036//2224	STRUMAZOL TABLET 10MG	1,00	STUK	0,05645
0J07BCAP V	EU/1/01/183/029	HBVAXPRO 10 INJSUSP 10MCG/ML WWSP 1ML	1,00	ML	29,51840



OL02AEADI V	110879	LEUPRORELIN LUTRAT DEPOT INJP F 3,75MG+S 2ML WWS	1,00	STUK	184,07590
0M01AHBO V	113531//25053	CELECOXIB ERC CAPSULE 100MG	2,00	STUK	0,67913
0M01AHBO V	113528//25054	CELECOXIB ERC CAPSULE 200MG	1,00	STUK	1,13188
0M01AHBO V	113504//27706	ETORICOXIB FISHER TABLET FILMOMHULD 90MG	0,67	STUK	1,69782
0M05BABP V	109892	ZOLEDRONINEZUUR FRES K INFVLST CON 0,8MG/ML FL 5ML	1,00	STUK	297,27600
0N02AAAO V	113313//18759	ORAMORPH DRANK 20MG/ML	5,00	ML	0,41607
0N02CCBO V	113357//19853	IMIGRAN ZETPIL 25MG	1,00	STUK	10,43468
0N02CXBO V	113637//6757	DIXARIT DRAGEE 0,025MG	4,00	STUK	0,08017
1N05ADAPD V	113629//10194	IMPROMEN DECANOAS INJVLST 50MG/ML AMPUL 1ML	0,07	STUK	10,84955
2N05AFAO V	112630//5992	FLUANXOL DRAGEE 5MG	1,20	STUK	0,45760
4N05AXAO V	108460	QUETIAPINE SANDOZ RETARD TABLET MVA 200MG	1,50	STUK	2,64201
4N05AXAO V	108466	QUETIAPINE SANDOZ RETARD TABLET MVA 300MG	1,00	STUK	3,96302
4N05AXAO V	108467	QUETIAPINE SANDOZ RETARD TABLET MVA 400MG	0,75	STUK	5,28402
0N06AAAO V	113519//3286	NORTRILEN TABLET 25MG	3,00	STUK	0,14743
0N06DXAO V	EU/1/02/219/006	EBIXA DRUPPELS 10MG/G	2,00	ML	1,55000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/005	EBIXA OPLOSSING 5MG/POMPDOSIS 0,5ML	2,00	ML	1,55000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/022	EBIXA STARTVERPAKKING (7X5MG+7X10MG+7X15MG+7X20MG)	0,05	VERP	56,42000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/001	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/002	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/003	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/007	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/008	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/009	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/017	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/020	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/024	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG	1,00	STUK	3,10000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/027	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG	1,00	STUK	3,10000
0N06DXAO V	EU/1/02/219/031	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG	1,00	STUK	3,10000
0N06DXAO V	EU/1/13/836/005	MEMANTINE RP TABLET FILMOMHULD 10MG	2,00	STUK	1,86000
0N06DXAO V	EU/1/13/836/017	MEMANTINE RP TABLET FILMOMHULD 20MG	1,00	STUK	3,10000
0R01ADAN V	113564//23477	FLIXONASE NEUSDRUPPELS 1MG/ML PATROON 0,4ML	0,50	DO	0,67402
0R01ADAN V	113649//21613	NASONEX NEUSSPRAY 50MCG/DO 120DO	4,00	DO	0,08425
0R01ADAN V	113684//21613	NASONEX NEUSSPRAY 50MCG/DO 140DO	4,00	DO	0,08425
0R03ACAIDCV	113709//12480	BRICANYL TURBUHALER INHALPDR 0,5MG/DO 100DO	4,00	DO	0,09620
0R03BABID V	113730//31633	ALVESCO 160 AEROSOL 160MCG/DO SPBS 60DO + INH	1,00	DO	0,70100
0R03BABID V	113395//16213	FLIXOTIDE AER CFKVR 125MCG/DO SPBS 120 DO + INHAL	4,80	DO	0,14604
0R03BADID V	113396//18194	FLIXOTIDE DISKUS INHPDR 250MCG 60DO	2,40	DO	0,29692
YR03ACCIDAV	113645//25865	SERETIDE AEROSOL 25/ 50MCG/DO CFKVR SPBS 120DO+INH	1,00	DO	0,28928
YR03ACCIDCV	113353//23529	SERETIDE DISKUS INHPDR 50/100MCG 60DO	1,00	DO	0,72888
YR03ACCIDCV	113354//23530	SERETIDE DISKUS INHPDR 50/250MCG 60DO	1,00	DO	0,90703
YR03ACCIDCV	113355//23531	SERETIDE DISKUS INHPDR 50/500MCG 60DO	1,00	DO	1,20396
YR03AKAII V	113639//20233	COMBIVENT UNIT DOSE VERNEVELOPLOSSING FLACON 2,5ML	1,00	ML	0,28661
YS01CAEG V	113436//14223	TOBRADEX OOGDRUPPELS FLACON 5ML	1,00	ML	1,15170

2. In onderdeel A worden de volgende regels vervangen door de daarbij vermelde teksten:

'0A04AAAO V	EU/1/12/766/001	SANCUSO 3,1 MG/24 UUR PLEISTER V.TRANS- DERM.GEBRUIK	0,14	STUK	135,78096	‘
0A04AAAO V	EU/1/12/766/001	SANCUSO PLEISTER TRANSDERMAAL 3,1MG/ 24UUR	0,14	STUK	135,78096	;



'0A05AAAO V	101647	URSOFALK 50 MG/ML SUSPENSIE	12,00	ML	0,15409	∴
0A05AAAO V	101647	URSOFALK SUSPENSIE 50MG/ML	12,00	ML	0,15409	∴
'0A05AAAO V	112405	URSOFALK 500 MG FILMOMHULDE TABLETTEN	1,20	STUK	1,54089	∴
0A05AAAO V	112405	URSOFALK TABLET FILMOMHULD 500MG	1,20	STUK	1,54089	∴
'1A06ADAO V	23013	FORLAX, POEDER V DRANK IN SACHETS 10 G	1,00	STUK	0,41257	∴
1A06ADAO V	23013	FORLAX POEDER VOOR DRANK SACHET 10G	1,00	STUK	0,41257	∴
'0G03ACAO V	106992	DESOGESTREL 0,075 MG RICHTER FILMOMHULDE TABLETTEN	1,00	STUK	0,08071	∴
0G03ACAO V	106992	SOLGEST TABLET FILMOMHULD 0,075MG	1,00	STUK	0,08071	∴
'0L01XXBO V	34495//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	3	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	34495//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	2,00	STUK	0,33076	∴
'0L01XXBO V	35100//25876	HYDREA CAPSULE 500MG	3,00	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	35100//25876	HYDREA CAPSULE 500MG	2,00	STUK	0,33076	∴
'0L01XXBO V	35100//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	3	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	35100//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	2,00	STUK	0,33076	∴
'0L01XXBO V	25876	HYDROXYUREA MEDAC CAPSULE 500MG	3,00	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	25876	HYDROXYUREA MEDAC CAPSULE 500MG	2,00	STUK	0,33076	∴

3. In onderdeel A worden de volgende regels verwijderd:

0L01XXBO V	6387	HYDREA CAPSULE 500MG	3	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	29370//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	3	STUK	0,33076	∴
0L01XXBO V	30648//6387	HYDREA CAPSULE 500MG	3	STUK	0,33076	∴

4. In onderdeel B worden de volgende regels opgenomen:

113523//26834	ATROVENT AEROSOL 20MCG/DO SPBS 200DO + INHALATOR
113336//105832	CALCI CHEW D3 KAUWTABLET 500MG/800IE
113788//5573	CYKLOKAPRON INJVLST 100MG/ML AMPUL 5ML
113720//3984	DESFERAL INJECTIEPOEDER FLACON 500MG
107898	NEVIRAPINE MYLAN TABLET 200MG
109115	NEVIRAPINE SANDOZ TABLET 200MG
113708//859	PURINETHOL TABLET 50MG

5. In onderdeel B wordt de volgende regel vervangen door de daarbij vermelde tekst:

' EU/1/09/598/001	NEVIRAPINE TEVA 200 MG TABLETTEN	∴
EU/1/09/598/001	NEVIRAPINE TEVA TABLET 200MG	∴
' 50833	NOREPINEFRINE CF INFVLST CONC 1MG/ML	∴
50833	NORADRENALINE CF INFVLST CONC 1MG/ML	∴

6. In onderdeel B worden de volgende regels verwijderd:

EU/1/02/219/006	EBIXA DRUPPELS 10MG/G
EU/1/02/219/005	EBIXA OPLOSSING 5MG/POMPDOSIS 0,5ML
EU/1/02/219/022	EBIXA STARTVERPAKKING (7X5MG+7X10MG+7X15MG+7X20MG)
EU/1/02/219/001	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/002	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/003	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/007	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/008	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/009	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/017	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/020	EBIXA TABLET FILMOMHULD 10MG
EU/1/02/219/024	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG
EU/1/02/219/027	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG
EU/1/02/219/031	EBIXA TABLET FILMOMHULD 20MG

B

Bijlage 2 wordt gewijzigd als volgt:



1. Onderdeel 76 komt te luiden:

76. Fingolimod

Voorwaarde:

voor een verzekerde van achttien jaar of ouder:

- a. met zeer actieve relapsing-remitting multiple sclerose, die in het voorafgaande jaar tijdens behandeling minimaal één schub heeft doorgemaakt en bij wie op een craniale MRI minimaal één door gadolinium aangekleurde laesie of minimaal negen T2-hyperintense laesies aantoonbaar zijn, die:
 - 1°. niet heeft gereageerd op een behandeling met interferon bèta **en** glatirameer, of
 - 2°. niet heeft gereageerd op een adequate behandeling met interferon bèta **of** glatirameer van minimaal 1 jaar en waarbij het starten met of continueren van het andere eerstelijns middel niet mogelijk is vanwege de volgende zwaarwegende contra-indicaties:

voor interferon bèta:

 - overgevoeligheid voor interferon bèta of humaan albumine, of
 - ernstige depressie en/of zelfmoordneiging, of

voor glatirameer:

 - overgevoeligheid voor glatirameer of mannitol, of
 - patiënten die na langdurig gebruik van interferon bèta de injecties niet meer verdragen vanwege lokale reacties op de injectieplaats, of
- b. die is behandeld met natalizumab vanwege zeer actieve relapsing-remitting multiple sclerose en bij wie de behandeling met natalizumab wordt gestaakt vanwege een positieve test op JC-virus.

2. Na onderdeel 83 wordt ingevoegd:

84. Lixisenatide

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde met diabetes mellitus type 2 en een BMI ≥ 35 kg/m², bij wie de bloedglucosewaarden onvoldoende kunnen worden gereguleerd met de combinatie van metformine en een sulfonylureumderivaat in de maximaal verdraagbare doseringen en die geen insuline gebruikt.

ARTIKEL II

Deze regeling treedt in werking met ingang van 1 augustus 2013. Indien de Staatscourant waarin deze regeling wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 31 juli 2013, treedt zij in werking met ingang van de dag na uitgifte van de Staatscourant waarin zij wordt geplaatst en werkt terug tot en met 1 augustus 2013.

Deze regeling zal in de Staatscourant worden geplaatst.

*De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
E.I. Schippers*