



## Regeling van de Staatssecretaris van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 27 oktober 2021, kenmerk 3270909-1017996-Z, houdende wijziging van de bijlagen 1, 2 en 3 van de Regeling zorgverzekering in verband met de maandelijkse wijziging van de aanspraak op geregistreerde geneesmiddelen

De Staatssecretaris 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:

0A02BCAO V	128511//23513	PANTOZOL TABLET MSR 20MG	2,00	STUK	1,00866
0A07ECCO V	128141//33600	MESALAZINE MEDCOR TABLET MVA 1200MG	1,25	STUK	1,50140
0A16AACO V	11193	CARNITENE DRANK 100MG/ML	20,00	ML	0,17801
0A16AACO V	100232//11193	LEVOCARNITINE DRANK 100MG/ML	20,00	ML	0,17801
0A16AACO V	102436//11193	LEVOCARNITINE ERC DRANK 100MG/ML	20,00	ML	0,17801
0A16AACO V	127084//11193	LEVOCARNITINE EURECO-PHARMA DRANK 100MG/ML	20,00	ML	0,17801
0B01ABAP V	128032//12788	FRAGMIN 5000 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,2ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128030//20607	FRAGMIN 7500 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,3ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128031//21896	FRAGMIN 10000 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,4ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128033//21897	FRAGMIN 12500 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,5ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128028//21898	FRAGMIN 15000 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,6ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128027//21899	FRAGMIN 18000 INJVLST 25.000IE/ML WWSP 0,72ML	0,10	ML	17,78820
0B01ABAP V	128569//11877	FRAXIPARINE INJVLST 5700IE/0,6ML (9500IE/ML) WWSP	0,30	ML	5,92940
0B01ABAP V	128568//15965	FRAXIPARINE INJVLST 7600IE/0,8ML (9500IE/ML) WWSP	0,30	ML	5,92940
YC09DBBO V	128586//100984	SEVIKAR TABLET FILMOMHULD 20/ 5MG	1,00	STUK	1,39870
YC09DXAO V	128627//106667	SEVIKAR HCT TABLET FILMOMHULD 20/ 5/12,5MG	1,00	STUK	1,45043
YC09DXAO V	128618//106671	SEVIKAR HCT TABLET FILMOMHULD 40/ 5/12,5MG	1,00	STUK	2,19463
YC09DXAO V	128622//106673	SEVIKAR HCT TABLET FILMOMHULD 40/ 5/25MG	1,00	STUK	2,24637
1D01ACADC V	123472//10470	KETOCONAZOL BMODESTO CREME 20MG/G	1,00	GRAM	0,22749
0D06AXADZ V	127250//11651	BACTROBAN HYDROFIELE ZALF 20MG/G	1,00	GRAM	0,22477
0D06BXADC V	128548//115310	SOOLANTRA CREME 10MG/G	1,00	GRAM	0,32733
0D07ACADL V	127368//14332	MOMETASONFUROAAT ERC LOTION 1MG/G	1,00	ML	0,15333
0D07ACADZ V	127348//14173	MOMETASONFUROAAT ERC VET WATEREMULGER ZALF 1MG/G	1,00	GRAM	0,14526
0D07ACADZ V	127347//14174	MOMETASONFUROAAT ERC WATEREMULGERENDE ZALF 1MG/G	1,00	GRAM	0,14526
3D07ADADC V	128453//6932	DERMOVATE HYDROFIELE CREME 0,5MG/G	1,00	GRAM	0,16599
0D11AXADC V	128563//116338	TAKROZEM ZALF 1MG/G	1,00	GRAM	1,03200
0G04BDBO V	128554//29151	VESICARE TABLET FILMOMHULD 5MG	1,00	STUK	0,82981



0G04CBAO V	128073//15482	PROSCAR TABLET 5MG	1,00	STUK	1,12371
0H01CBAP V	128510//26303	SOMATULINE AUTOSOLUTION 120 INJ 300MG/ML WWS 0,4ML	0,02	STUK	2167,96676
0L01BACP V	128684//111966	METOJECT PEN INJVLST 17,5MG/0,35ML (50MG/ML) PEN	0,05	ML	62,96000
0L01BBCO V	127991	FINGOLIMOD WILL PHARMA 0,5 MG HARDE CAPSULES	1,00	STUK	61,60714
0L02AEADI V	128426//12277	ZOLADEX IMPLANTATIESTIFT 3,6MG IN WWSF SAFESYSTEM	1,00	STUK	184,07590
0M05BAAO V	127887//11805	OSTAC TABLET 520MG	3,08	STUK	2,66366
0N02ABCO V	EU/1/10/644/002	PECFENT NEUSSPRAY 100MCG/DO FLACON 8DO	3,00	DO	6,04440
0N02CDAP V	EU/1/18/1293/004	AIMOVIG INJVLST 140MG/ML PEN 1ML	0,02	ML	934,65866
0N02CDAP V	EU/1/18/1293/001	AIMOVIG INJVLST 70MG/ML PEN 1ML	0,04	ML	467,32933
0N02CDAP V	EU/1/19/1358/003	AJOVY INJVLST 150MG/ML PEN 1,5ML	0,05	ML	333,80667
0N02CDAP V	EU/1/19/1358/001	AJOVY INJVLST 150MG/ML WWSF 1,5ML	0,05	ML	333,80667
0N02CDAP V	EU/1/18/1330/001	EMGALITY INJVLST 120MG/ML PEN 1ML	0,03	ML	500,71000
0N03AFBO V	128677//24752	TRILEPTAL TABLET FILMOMHULD 600MG	1,67	STUK	0,58402
1N05ADAPD V	128525//8994	HALDOL DECANOAAAT INJVLST 50MG/ML AMPUL 1ML	0,07	STUK	10,84955
2N05ADAP V	128528//3185	HALDOL INJVLST 5MG/ML AMPUL 1ML	1,60	STUK	1,16139
4N05AXAO V	128302//34625	SEROQUEL XR TABLET MVA 50MG	6,00	STUK	0,66050
YR01ADAN V	128552//114215	DYMISTA NEUSSPRAY 137/50MCG/DO FLACON 120DO	1,00	DO	0,17688
YR03ACCIDAV	128699//107222	FLUTIFORM AEROSOL 50/ 5MCG/DO SPBS 120DO + INH	1,00	DO	0,25080
YR03ACCIDAV	128698//107242	FLUTIFORM AEROSOL 125/ 5MCG/DO SPBS 120DO + INH	1,00	DO	0,33843
YR03ACCIDAV	128700//107243	FLUTIFORM AEROSOL 250/10MCG/DO SPBS 120DO + INH	1,00	DO	0,67685
YC10AXAO V	126431	EZETIMIBE/ATORVASTATINE TEVA 10/10MG FO TABL	1,00	STUK	2,41302
YC10AXAO V	126433	EZETIMIBE/ATORVASTATINE TEVA 10/20MG FO TABL	1,00	STUK	3,10504
YC10AXAO V	126434	EZETIMIBE/ATORVASTATINE TEVA 10/40MG FO TABL	1,00	STUK	4,48907

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

'1A06ACAO V	19707	PSYLLIUMVEZELS PCH GRANULAAT SKVR 3,6G IN SACHET	1,94	STUK	0,21218	∴
1A06ACAO V	19707	PSYLLIUMVEZELS TEVA GRANULAAT SKVR 3,6G IN SACHET	1,94	STUK	0,21218	;
'0A10BAAO V	123374	METFORMINE HCL 1000 MG FOCUS MGA TABLET	2,00	STUK	0,11042	∴
0A10BAAO V	123374	METFORMINE HCL FOCUS TABLET MVA 1000MG	2,00	STUK	0,11042	;
'0B01ACAO V	26865	ACETYLSALICYLZUUR CARDIO APOTEX TABLET 80MG	1,00	STUK	0,05249	∴
0B01ACAO V	26865	ACETYLSALICYLZUUR CARDIO AUROBINDO TABLET 80MG	1,00	STUK	0,05249	;
'3D07ADADC V	114753	CLOBADERM 500 MICROGRAM/G, CREME	1,00	GRAM	0,16599	∴
3D07ADADC V	114753	CLOBETASOLPROPIONAAT TEVA CREME 0,5MG/G	1,00	GRAM	0,16599	;
'0N03AGAO V	55564	NATRIUMVALPROAAT APOTEX TABLET MSR 150MG	10,00	STUK	0,07964	∴
0N03AGAO V	55564	NATRIUMVALPROAAT AUROBINDO TABLET MSR 150MG	10,00	STUK	0,07964	;
'2R06AEAO K	32486	CETIRIZINE DIHCL PCH DRANK 1MG/ML	10,00	ML	0,09461	∴
2R06AEAO K	32486	CETIRIZINE DIHCL TEVA DRANK 1MG/ML	10,00	ML	0,09461	∴

3. In onderdeel B worden de volgende regels opgenomen:



127993//13724  
128682//13724  
128240//6334  
EU/1/20/1428/001

CYTOTEC TABLET 200MCG  
CYTOTEC TABLET 200MCG  
DESURIC TABLET 100MG  
GIVLAARI INJVLST 189MG/ML FLACON 1ML

4. In onderdeel B worden de volgende regels verwijderd:

11193  
100232//11193  
102436//11193  
127084//11193

CARNITENE DRANK 100MG/ML  
LEVOCARNITINE DRANK 100MG/ML  
LEVOCARNITINE ERC DRANK 100MG/ML  
LEVOCARNITINE EURECO-PHARMA DRANK 100MG/ML

B

Bijlage 2 wordt gewijzigd als volgt:

1. Onderdeel 86 komt te luiden:

**86. Empagliflozine**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde:

- a. met diabetes mellitus type 2 die niet behandeld kan worden met de combinatie van metformine en een sulfonyleureumderivaat, geen insuline gebruikt en dit middel gebruikt als een tweevoudige combinatie met metformine of drievoudige behandeling in combinatie met metformine en een sulfonyleureumderivaat, of
- b. van achttien jaar of ouder met diabetes mellitus type 2 met een zeer hoog risico op hart- en vaatziekten:
  - 1°. met eerder bewezen hart- en vaatziekten; en/of
  - 2°. chronische nierschade met
    - eGFR 30-44 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> zonder albuminurie,
    - eGFR 30-59 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met matig verhoogde albuminurie (ACR> 3 mg/mmol) of
    - eGFR ≥ 60 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met ernstig verhoogde albuminurie (ACR>30 mg/mmol).

2. Onderdeel 93 komt te luiden:

**93. Canagliflozine**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde:

- a. met diabetes mellitus type 2 die niet behandeld kan worden met de combinatie van metformine en een sulfonyleureumderivaat, geen insuline gebruikt en dit middel gebruikt als een tweevoudige of drievoudige behandeling in combinatie met metformine en/of een sulfonyleureumderivaat, of
- b. van achttien jaar of ouder met diabetes mellitus type 2 met een zeer hoog risico op hart- en vaatziekten:
  - 1°. met eerder bewezen hart- en vaatziekten; en/of
  - 2°. chronische nierschade met
    - eGFR 30-44 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> zonder albuminurie,
    - eGFR 30-59 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met matig verhoogde albuminurie (ACR> 3 mg/mmol) of
    - eGFR ≥ 60 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met ernstig verhoogde albuminurie (ACR>30 mg/mmol).

3. Onderdeel 130 komt te luiden:

**130. Dapagliflozine**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde:

- a. met diabetes mellitus type 2 die niet behandeld kan worden met de combinatie van metformine en een sulfonyleureumderivaat, geen insuline gebruikt en dit middel gebruikt als een tweevoudige of drievoudige behandeling in combinatie met metformine en/of een sulfonyleureumderivaat,
- b. van achttien jaar of ouder met symptomatisch (NYHA II-IV) chronisch hartfalen met verminderde ejectiefractie (LVEF<40%), of
- c. van achttien jaar of ouder met diabetes mellitus type 2 met een zeer hoog risico op hart- en vaatziekten:



- 1°. met eerder bewezen hart- en vaatziekten; en/of
- 2°. chronische nierschade met
  - eGFR 30-44 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> zonder albuminurie,
  - eGFR 30-59 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met matig verhoogde albuminurie (ACR> 3 mg/mmol) of
  - eGFR ≥ 60 ml/min per 1,73m<sup>2</sup> met ernstig verhoogde albuminurie (ACR>30 mg/mmol).

4. Na onderdeel 132 worden ingevoegd:

### **133. Erenumab, fremanezumab en galcanezumab**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde van achttien jaar en ouder met chronische migraine na uitsluiten of behandeling van medicatieovergebruikshoofdpijn en na falen van profylactische behandeling met

- a. minimaal twee maanden topiramaat of valproaat in adequate doseringen en
- b. minimaal twee pogingen met botulinetoxine A (6 maanden) volgens PREEMPT protocol, tenzij het een verzekerde betreft met chronische migraine die op 17 september 2021 al in het kader van een managed access program met een CGRP-remmer werd behandeld.

### **134. Givosiran**

Voorwaarde:

uitsluitend voor de behandeling van acute hepatische porfyrie voor patiënten met een bevestigde diagnose van acute hepatische porfyrie met een recente voorgeschiedenis van frequente acute porfyrie aanvallen (≥2 acute aanvallen over 6 maanden of op hemine profylaxe).

C

In onderdeel B van bijlage 3 worden de volgende regels verwijderd:

EU/1/13/902/003	TRANSLARNA 1000 MG GRANULES VOOR ORALE SUSPENSIE (ataluren)
EU/1/13/902/001	TRANSLARNA 125 MG GRANULES VOOR ORALE SUSPENSIE
EU/1/13/902/002	TRANSLARNA 250 MG GRANULES VOOR ORALE SUSPENSIE

## **ARTIKEL II**

Deze regeling treedt in werking met ingang van 1 november 2021. Indien de Staatscourant waarin deze regeling wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 31 oktober 2021, treedt zij in werking met ingang van de dag na de datum van uitgifte van de Staatscourant waarin zij wordt geplaatst en werkt terug tot en met 1 november 2021.

Deze regeling zal in de Staatscourant worden geplaatst.

*De Staatssecretaris van Volksgezondheid, Welzijn en Sport*  
*P. Blokhuis*