



Regeling van de Minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport, van **2 MEI 2011**  
Z/VU-3062264, houdende wijziging van de bijlagen 1 en  
2 van de Regeling zorgverzekering in verband met de  
maandelijkse wijziging van de aanspraak op  
geregistreerde geneesmiddelen

Ons kenmerk  
Z/VU-3062264

Datum **2 MEI 2011**

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:

0A01AAADA V	11455	EN DE KAY THIXOTROPE FLUOGEL 0,4% FRUITSMAAK	1,00	ML	0,05696
0A01AAADA V	11454	EN DE KAY THIXOTROPE FLUOGEL 0,4% MINTSMAAK	1,00	ML	0,05696
0A02BCAP V	34735	OMEPRAZOL PCH INFPDR FLACON 40MG	1,00	STUK	9,48400
1A06ADAO V	105941	MACROGOL EN ELEKTR SANDOZ CITROEN PDR V DR SACHET	0,76	STUK	0,54285
0A07EABRC V	102383	BUDENOFALK SCHUIM 2 MG SCHUIM VOOR RECTAAL GEBRUIK	1,00	DO	7,42126
0A07ECCO V	109143//33600	MEZAVANT TABLET MVA 1200MG	1,25	STUK	1,50140
0A10BHAO V	EU/1/09/545/011	ONGLYZA 2,5 MG FILMOMHULDE TABLET	2,00	STUK	1,93200
0A10BHAO V	EU/1/09/545/012	ONGLYZA 2,5 MG FILMOMHULDE TABLET	2,00	STUK	1,93200
0A10BHAO V	EU/1/09/545/013	ONGLYZA 2,5 MG FILMOMHULDE TABLET	2,00	STUK	1,93200
0A10BHAO V	EU/1/09/545/015	ONGLYZA 2,5 MG FILMOMHULDE TABLET	2,00	STUK	1,93200
0A10BHAO V	EU/1/09/545/014	ONGLYZA TABLET 2,5MG	2,00	STUK	1,93200
0C02CAAO V	100581	TERAZOSINE ACCORD TABLET 2MG	2,50	STUK	0,33729
0C02CAAO V	100582	TERAZOSINE ACCORD TABLET 5MG	1,00	STUK	0,84322
0C07ABAO V	106070	BISOPROLOLFUMARAAT MYLAN TABLET 2,5MG	4,00	STUK	0,16245

YC09BAAO V	104000	PERINDOPRIL TERT-BUTYL/INDAPAMIDE CF TABL 4/1,25MG	1,00	STUK	0,63581
YC09DAAO V	109236//24995	CANDESARTAN CILEXETIL/HCT FISHER TABLET 16/12,5MG	1,00	STUK	1,54013
0H02ABEP V	107717	DEXAMETHASON CF 4 MG/ML OPLOSSING VOOR INJECTIE	0,29	ML	3,90811
0J01DHAP V	105213	IMIPENEM/CILASTATINE HOSPIRA INFPDR FL 500/500MG	4,00	STUK	18,31911
0J01MAAO V	104267	LEVOFLOXACINE ACTAVIS 250 MG FILMOMHULDE TABLETTE	1,00	STUK	3,05666
0J01MAAO V	104268	LEVOFLOXACINE ACTAVIS 500 MG FILMOMHULDE TABLETTE	0,50	STUK	6,11332
0J01MAAO V	106367	LEVOFLOXACINE BLUEFISH 250 MG, FILMOMHULDE TABLET	1,00	STUK	3,05666
0J01MAAO V	106370	LEVOFLOXACINE BLUEFISH 500 MG, FILMOMHULDE TABLET	0,50	STUK	6,11332
0J01MAAP V	105445	CIPROFLOXACINE CF INFVLST 2MG/ML FLACON	250,00	ML	0,24779
0J05ABCO V	EU/1/09/527/003	RIBAVIRINE TEVA PHARMA BV 200 MG	5,00	STUK	6,67057
0J05ABCO V	EU/1/09/527/005	RIBAVIRINE TEVA PHARMA BV 200 MG	5,00	STUK	6,67057
0J05ABCO V	EU/1/09/527/009	RIBAVIRINE TEVA PHARMA BV 400 MG	2,50	STUK	11,11761
0J05ABCO V	EU/1/09/527/012	RIBAVIRINE TEVA PHARMA BV 400 MG	2,50	STUK	11,11761
0L02AEADI V	30197	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 3,75MG + SOLVENS 1ML	1,00	STUK	184,07590
0L02AEADI V	34476//30197	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 3,75MG + SOLVENS 1ML	1,00	STUK	184,07590
0L02AEADI V	100042//30197	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 3,75MG + SOLVENS 1ML	1,00	STUK	184,07590
0L02AEADI V	100350//30197	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 3,75MG + SOLVENS 1ML	1,00	STUK	184,07590
0L02AEADI V	105152//30197	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 3,75MG + SOLVENS 1ML	1,00	STUK	184,07590
0L02AEADI V	30198	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 11,25MG + SOLVENS 1ML	0,33	STUK	552,22770
0L02AEADI V	34475//30198	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 11,25MG + SOLVENS 1ML	0,33	STUK	552,22770
0L02AEADI V	101420//30198	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 11,25MG + SOLVENS 1ML	0,33	STUK	552,22770
0L02AEADI V	105154//30198	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 11,25MG + SOLVENS 1ML	0,33	STUK	552,22770
0L02AEADI V	105210//30198	LUCRIN PDS DEPOT INJPDR WWSP 11,25MG + SOLVENS 1ML	0,33	STUK	552,22770
1M01AEAO V	109172//13331	BRUFEN BRUIS 600MG BRUISGRANULAAT IN SACHET	2,00	STUK	0,27832
0N02CCAO V	109173//21818	MAXALT SMELTTABLET 10MG	1,00	STUK	6,21227
0N04BCAO V	101915	GLEPARK TABLET 0,125MG (0,088MG BASE)	20,00	STUK	0,46983
0N04BCAO V	101920	GLEPARK TABLET 1MG (0,7MG BASE)	2,50	STUK	1,56609
0N04BCAO V	109211//100574	REQUIP MODUTAB TABLET MVA 4MG	1,50	STUK	2,61014
0N04BCAO V	109210//100576	REQUIP MODUTAB TABLET MVA 8MG	0,75	STUK	5,22029
0N05AXAP V	EU/1/11/672/001	XEPLION 25 INJVLST 100MG/ML WWSP 0,25ML	0,10	STUK	176,93424
0N05AXAP V	EU/1/11/672/002	XEPLION 50 INJVLST 100MG/ML WWSP 0,5ML	0,05	STUK	252,76320
0N05AXAP V	EU/1/11/672/003	XEPLION 75 INJVLST 100MG/ML WWSP 0,75ML	0,03	STUK	379,14480
0N05AXAP V	EU/1/11/672/004	XEPLION 100 INJVLST 100MG/ML WWSP 1ML	0,03	STUK	505,52640
0N05AXAP V	EU/1/11/672/005	XEPLION 150 INJVLST 100MG/ML WWSP 1,5ML	0,02	STUK	758,28960
2N05AFAO V	109213//4294	ZUCLOPENTHIXOL FISHER TABLET FILMOMHULD 2MG	15,00	STUK	0,06589
4N05AXAO V	109296//34626	SEROQUEL XR TABLET MVA 200MG	1,50	STUK	2,64201
4N05AXAO V	109298//34627	SEROQUEL XR TABLET MVA 300MG	1,00	STUK	3,96302
4N05AXAO V	109299//34628	SEROQUEL XR TABLET MVA 400MG	0,75	STUK	5,28402

0N06BAAO V	108349//31495	STRATTERA CAPSULE 18MG	4,44	STUK	0,08178
0N06BAAO V	108350//31496	STRATTERA CAPSULE 25MG	3,20	STUK	0,11359
0N06BAAO V	108351//31497	STRATTERA CAPSULE 40MG	2,00	STUK	0,18174
2N06ABAO V	33740	SERTRALINE ACTAVIS TABLET FILMOMHULD 100MG	0,50	STUK	2,13277
0N07AAAO V	109255//31374	REMINYL RETARD CAPSULE MVA 24MG	0,67	STUK	7,14704
0S01AAAG V	109196//11902	FUCITHALMIC OOGGEL TUBE 5G	0,40	GRAM	0,83224
0S01ECAG V	105562	DORZOLAMIDE ACTAVIS 20 MG/ML OOGDRUPPELS OPLOSSING	0,30	ML	2,19630
YS01EDCG V	102594	DORZOLAMIDE/TIMOLOL PCH OOGDR 20/5MG/ML FL 5ML	1,00	ML	3,13380

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

"0C07ABAO V	102000	BISOPROLOLFUMARAAT PHARMASOLVE TABLET 5MG	2,00	STUK	0,20307	":
0C07ABAO V	102000	BISOPROLOLFUMARAAT A TABLET 5MG	2,00	STUK	0,20307	;
"0L01XEAO V	EU/1/07/422/006	TASIGNA 150 MG CAPSULE HARD 112 STUKS	5,33	STUK	26,52800	":
0L01XEAO V	EU/1/07/422/006	TASIGNA CAPSULE 150MG	5,33	STUK	26,52800	;
"0L02BGAO V	103067	ANASTROZOL BLUEFISH 1 MG FILMOMHULDE TABLETTEEN	1,00	STUK	4,71931	":
0L02BGAO V	103067	ANASTROZOL BLUEFISH TABLET FILMOMHULD 1MG	1,00	STUK	4,71931	;
"0L04AABO V	30202	MYFORTIC TABLET FILMOMHULD MSR 180MG	8,00	STUK	1,77337	":
0L04AABO V	30202	MYFORTIC TABLET MSR 180MG	8,00	STUK	1,77337	;
"0L04AABO V	30203	MYFORTIC TABLET FILMOMHULD MSR 360MG	4,00	STUK	2,95562	":
0L04AABO V	30203	MYFORTIC TABLET MSR 360MG	4,00	STUK	2,95562	;
"0M05BABO V	106295	RISEDRONAATNATRIUM BLUEFISH WEKELIJKS 35 MG FO TAB	0,14	STUK	8,57645	":
0M05BABO V	106295	RISEDRONAATNATRIUM BLUEFISH WEKELIJKS TAB OMH 35MG	0,14	STUK	8,57645	;

3. In onderdeel B worden de volgende regels opgenomen:

EU/1/97/033/004	AVONEX 30 INJECTIEVLOEISTOF 60MCG/ML WWSP 0,5ML
109258//32744	COMBIGAN OOGDRUPPELS FLACON 5ML
109144//13724	CYTOTEC TABLET 200MCG
29198	INFVLST GLUC/NACL 33/3,0MG/ML NEW VIAFLO ZK
55262	INFVLST GLUCOSUM 200MG/ML ZAK
31795	INFVLST MANNITOLUM 100MG/ML
31796	INFVLST MANNITOLUM 200MG/ML
17393	INFVLST METRONIDAZOLUM 5MG/ML
100234	ISOSORBIDEDINITRAAT VASELINECREME 10MG/G FNA
109192//25386	MALARONE TABLET FILMOMHULD
EU/1/96/006/007	NOVOSEVEN INJPDR FLACON 8MG + SOLV
109326//103823	SAFLUTAN OOGDRUPPELS 15MCG/ML FLACON 0,3ML
100081	VINCRISTINESULFAAT PCH INJVLST 1MG/ML FLACON
109329//28113	ZALDIAR TABLET FILMOMHULD
EU/1/09/600/001	ZUTECTRA INJVLST 500IE/ML WWSP 1ML

4. In onderdeel B worden de volgende regels vervangen door de daarbij vermelde teksten:

"	19504	CACIT VITAMINE D3 500/440, BRUISGRANULAAT	":
	19504	CACIT VITAMINE D3 BRUISGRAN 500MG/440IE IN SACHET	;
"	19505	CACIT VITAMINE D3 1000/880, BRUISGRANULAAT	":
	19505	CACIT VITAMINE D3 BRUISGRAN 1000MG/880IE IN SACHET	;
"	22500	CALISVIT POEDER VOOR SUSPENSIE IN SACHET	":
	22500	CALISVIT POEDER VOOR SUSP 1200MG/800IE IN SACHET	;
"	27516	INFLVST GLUCOSUM 50MG/ML NEW VIAFLO ZAK 1000ML	":
	27516	INFLVST GLUCOSUM 50MG/ML	;
"	50609	INTRAFLEX INF MANNITOL 100MG/ML ZAK 500ML E3016	":
	50609	INFLVST MANNITOL 100MG/ML	;
"	EU/1/01/172/008	KALETRA 200 MG/ 50 MG FILMOMHULDE TABLETTEN	":
	EU/1/01/172/008	KALETRA TABLET FILMOMHULD 200/50MG	;
"	10956	VINCRISTINESULFAAT TEVA INJVLST 1MG/ML	":
	10956	VINCRISTINESULFAAT PCH INJVLST 1MG/ML	;

B

Bijlage 2 wordt gewijzigd als volgt:

1. Onderdeel 58 komt te luiden:

**58. Exenatide en Liraglutide**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde met diabetes mellitus type 2 en een BMI  $\geq 35$  kg/m<sup>2</sup>, 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, tenzij de verzekerde al op 1 mei 2011 met dit middel in combinatie met insuline wordt behandeld.

2. Onderdeel 58 komt te luiden:

**58. Exenatide en Liraglutide**

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde met diabetes mellitus type 2 en een BMI  $\geq 35$  kg/m<sup>2</sup>, 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**

1. De onderdelen A en B, onder 1, van artikel I, treden in werking met ingang van 1 mei 2011. Indien de Staatscourant waarin deze regeling wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 30 april 2011, treden zij in werking met ingang van de dag na de dagtekening van de Staatscourant waarin zij worden geplaatst en werken terug tot en met 1 mei 2011.

2. Artikel I, onderdeel B, onder 2, treedt in werking met ingang van 1 januari 2012.

Deze regeling zal in de Staatscourant worden geplaatst.

De Minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport,



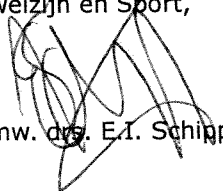
mw. ~~drs.~~ E.I. Schippers

### **Toelichting**

Maandelijks wordt de Regeling zorgverzekering gewijzigd ter uitvoering van het geneesmiddelenvergoedingsstelsel. De onderhavige regeling bevat de wijzigingen per 1 mei 2011. Een van de wijzigingen betreft onderdeel 58 van bijlage 2 van voornoemde regeling. De combinatie van exenatide of liraglutide met insuline is een off-label toepassing. De behandeling met deze combinatie behoort niet ten laste van de zorgverzekering te komen. Daarom is deze combinatie nu expliciet uitgesloten van de te verzekeren prestatie.

Omdat patiënten niet van de ene op de andere dag met behandeling met deze combinatie kunnen stoppen, hebben voorschrijvers tijd nodig om te komen tot een zorgvuldige afbouw. Om deze reden is besloten om een overgangsregeling in te stellen voor patiënten die deze combinatie al voorgeschreven kregen. Verzekerden die al op 1 mei 2011 met dit middel in combinatie met insuline worden behandeld, behouden aanspraak tot 1 januari 2012. De voorschrijvers, zorgverzekeraars en fabrikanten zijn bijtijds over deze maatregel geïnformeerd.

De Minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport,



mw. drs. E.I. Schippers