



Regeling van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en
Sport van **21 NOV 2023**
houdende GVS regeling december 2023

3721758-1056620-Z

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

Besluit:

Artikel 1

De Regeling zorgverzekering wordt gewijzigd als volgt:

A

Bijlage 1 wordt gewijzigd als volgt:

1. In onderdeel A worden de volgende regels opgenomen:

| | | | | | |
|---------------|------------------|--|------|------|-----------|
| 0A07DAAO V | 129202 | LOPERAMIDE HCL GRINDEKS CAPSULE 2MG | 5,00 | STUK | 0,23143 |
| 0A07ECCO V | 131826//120637 | YALDIGO TABLET MGA 1600MG | 0,94 | STUK | 2,00186 |
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/022 | MOUNJARO 10 INJVLST 10MG/0,5ML (20MG/ML) FLACON | 0,04 | ML | 135,49296 |
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/023 | MOUNJARO 12,5 INJVLST 12,5MG/0,5ML (25MG/ML)FLACON | 0,03 | ML | 169,36620 |
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/024 | MOUNJARO 15 INJVLST 15MG/0,5ML (30MG/ML) FLACON | 0,02 | ML | 203,23944 |
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/019 | MOUNJARO 2,5 INJVLST 2,5MG/0,5ML (5MG/ML) | 0,14 | ML | 33,87324 |



| | | FLACON | | | |
|---------------|------------------|--|-------|------|-----------|
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/020 | MOUNJARO 5 INJVLST 5MG/0,5ML (10MG/ML) FLACON | 0,07 | ML | 67,74648 |
| 0A10BXAP V | EU/1/22/1685/021 | MOUNJARO 7,5 INJVLST 7,5MG/0,5ML (15MG/ML) FLACON | 0,05 | ML | 101,61972 |
| YA10BDDO V | 127656 | SITAGLIPTINE/METFORMINE HCL GRINDEKS T F 50/1000MG | 1,00 | STUK | 1,72042 |
| YA10BDDO V | 127655 | SITAGLIPTINE/METFORMINE HCL GRINDEKS T FO 50/850MG | 1,00 | STUK | 1,70386 |
| 0A16AXEO V | 129516 | SAPROPTERINE AUROBINDO TABLET OPLOSBAAR 100MG | 8,75 | STUK | 23,37000 |
| 0H01BAAO V | 130549 | DESMOPRESSINE PROLEPHA TABLET SUBLINGUAAL 120MCG | 1,50 | STUK | 2,10597 |
| 0H01BAAO V | 130550 | DESMOPRESSINE PROLEPHA TABLET SUBLINGUAAL 240MCG | 0,75 | STUK | 4,21194 |
| 0H01BAAO V | 130548 | DESMOPRESSINE PROLEPHA TABLET SUBLINGUAAL 60MCG | 3,00 | STUK | 1,05299 |
| 0H01BAAO V | 130595//30856 | MINRIN MELT LYOPHILISAAT 120MCG | 1,50 | STUK | 2,10597 |
| 0J01DABP V | 128831 | CEFTRIAXON KALCEKS INJ/INFUSIEPOEDER FLACON 1000MG | 2,00 | STUK | 20,78320 |
| 0J01DABP V | 128832 | CEFTRIAXON KALCEKS INJ/INFUSIEPOEDER FLACON 2000MG | 1,00 | STUK | 41,56640 |
| 0J01DHAP V | 128574 | MEROPENEM KALCEKS INF/INJPDR FLACON 1000MG | 2,00 | STUK | 36,63822 |
| 0J01DHAP V | 128570 | MEROPENEM KALCEKS INF/INJPDR FLACON 500MG | 4,00 | STUK | 18,31911 |
| 0J05ABAP V | 124028 | ACICLOVIR ACCORD INFLVST CONC 25MG/ML | 42,00 | ML | 1,63361 |
| 0L03ABBP V | 131615//30086 | COPAXONE INJVLST 20MG/ML WWSP 1ML | 1,00 | ML | 81,08641 |
| 0N02AACP V | 125458 | HYDAGELAN INJVLST 10MG/ML AMPUL 1ML | 0,40 | ML | 9,78750 |
| 0N02AACP | 125460 | HYDAGELAN INJVLST 50MG/ML AMPUL 1ML | 0,08 | ML | 48,93750 |



| | | | | | | |
|----------|---------------|---|------|------|----------|--|
| V | | | | | | |
| 0N06AAAO | 131013 | AMITRIPTYLINE EXPHARMA TABLET FILMOMHULD 75MG | 1,00 | STUK | 0,44228 | |
| V | | | | | | |
| YS01EDAG | 120088 | FILIOP 40 MICROGRAM/ML + 5 MG/ML OOGDRUPPELS OPL | 1,00 | ML | 10,02413 | |
| V | | | | | | |
| 0V01AAAO | 131341//33788 | GRAZAX LYOPHILISAAT V SUBL GEBRUIK 75000 SQ-T | 1,00 | STUK | 3,30000 | |
| V | | | | | | |

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

| | | | | | | |
|-----------|----------------|--|-----|------|---------|---|
| "0A10BXAP | EU/1/09/529/00 | VICTOZA INJVLST 6MG/ML | 0,2 | ML | 24,0500 | " |
| V | 2 | WWSP 3ML | 0 | | 0 | : |
| 0A10BXAP | EU/1/09/529/00 | VICTOZA INJVLST 6MG/ML | 0,2 | ML | 24,0500 | ; |
| V | 2 | | 0 | | 0 | |
| "0D10AFBD | 130008 | CLINDAMYCINE BENZOYLPEROX BMODESTO GEL 10/5MG/G | 1,0 | GRA | 0,19528 | " |
| L V | | | 0 | M | | : |
| 0D10AFBDL | 130008 | CLINDAMYCIN/BENZOYLPEROXI DE BMODESTO GEL 10/50MG/G | 1,0 | GRA | 0,19528 | ; |
| V | | | 0 | M | | |
| "0S01BABG | 129391 | PROVIST-OPTO 5MG/ML | 4,0 | STUK | 0,39116 | " |
| V | | OOGDRUPPELS OPLOSSING | 0 | | | : |
| 0S01BABG | 129391 | PROVIST-OPTO OOGDRUPPELS | 4,0 | STUK | 0,39116 | ; |
| V | | 5MG/ML MINIM 0,5ML | 0 | | | |
| "0V01AABO | 123241//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V | 1,0 | STUK | 3,30000 | " |
| V | 9 | ORAAL GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | : |
| 0V01AABO | 123241//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V SUBL | 1,0 | STUK | 3,30000 | ; |
| V | 9 | GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | |
| "0V01AABO | 123242//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V | 1,0 | STUK | 3,30000 | " |
| V | 9 | ORAAL GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | : |
| 0V01AABO | 123242//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V SUBL | 1,0 | STUK | 3,30000 | ; |
| V | 9 | GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | |
| "0V01AABO | 130141//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V | 1,0 | STUK | 3,30000 | " |
| V | 9 | ORAAL GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | : |
| 0V01AABO | 130141//11888 | ACARIZAX LYOPHILISAAT V SUBL | 1,0 | STUK | 3,30000 | ; |
| V | 9 | GEBRUIK 12 SQ-HDM | 0 | | | |

3. In onderdeel B de volgende regels opgenomen:



| | |
|------------------|--|
| 131782//121480 | ALUTARD SQ 801 BIJENGIF VERVOLG 1FLX5ML+ 5SP |
| EU/1/16/1099/002 | DESCOVY TABLET FILMOMHULD 200/10MG |
| 131339//16734 | PULMOZYME INHALATIEVLOEISTOF 1MG/ML AMPUL 2,5ML |
| EU/1/17/1225/002 | SYMTUZA TABLET FILMOMHULD |

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

| | | | |
|---|------------------|--|----|
| " | EU/1/20/1523/005 | OGLUO 1MG OPLOSSING V INJECTIE IN VOORGEVLD PEN | ": |
| | EU/1/20/1523/005 | OGLUO INJVLST 1MG/0,2 ML (5MG/ML) PEN | |

5. In onderdeel B worden de volgende regels verwijderd:

| | |
|--------|---|
| 120088 | TRAVOPROST/TIMOLOL HORUS PHARMA 40MCG/5MG/ML OOGDR |
|--------|---|

B

Bijlage 2 wordt gewijzigd als volgt:

1. Onderdeel 110 komt te luiden:

110. Inclisiran

Bij patiënten met hypercholesterolemie (familiaire en niet-familiaire) en voldoende hoog risico, indien een maximaal verdraagbare statine in combinatie met ezetimib niet de behandeldoelstelling bereikt overeenkomstig de richtlijnen die in Nederland door de desbetreffende beroepsgroepen zijn aanvaard, kan inclisiran worden ingezet als volgt:

1. in combinatie met zowel een statine als ezetimib, of
2. in combinatie met enkel ezetimib indien er sprake is van gedocumenteerde statine-intolerantie: statine-geassocieerde spierpijn voor tenminste drie verschillende statines vastgesteld volgens het stroomschema en de criteria beschreven door EAS/ESC consensus (European Heart Journal 2015; 36: 1012-1022).

Patiënten met voldoende hoog risico zijn gedefinieerd als één van onderstaande groepen:

1. heterozygote familiale hypercholesterolemie patiënten,
2. patiënten met een doorgemaakt cardiovasculair event én een recidief cardiovasculair event,



3. patiënten met diabetes mellitus type 2 én een doorgemaakt cardiovasculair event, of
 4. patiënten met een doorgemaakt cardiovasculair event én echte statine-intolerantie die is vastgesteld en gedocumenteerd.
2. Er wordt een onderdeel toegevoegd, luidende:

166. Alirocumab

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde met hypercholesterolemie (familiaire en niet-familiaire) en met een voldoende hoog risico, indien de maximaal verdraagbare orale lipidenverlagende therapie van een statine en ezetimib niet de LDL-C streefwaarde bereikt conform de vigerende cardiovasculair risico management(CVRM)-richtlijn, kan alirocumab worden ingezet als volgt:

1. in combinatie met zowel een statine als ezetimib in een maximaal verdraagbare dosering, of
2. in combinatie met enkel ezetimib in een maximaal verdraagbare dosering, indien er sprake is van gedocumenteerde statine-intolerantie: statinegeassocieerde spierpijn voor tenminste drie verschillende statines vastgesteld volgens het stroomschema en de criteria beschreven door EAS/ESC consensus (European Heart Journal 2015; 36: 1012-1022).

Patiënten met hypercholesterolemie met een voldoende hoog risico zijn gedefinieerd als één van onderstaande groepen:

1. heterozygote familiale hypercholesterolemie patiënten, of
2. patiënten met een zeer hoog cardiovasculair risico vanwege vastgestelde hart-en-vaatziekten zoals gedefinieerd in de vigerende CVRM-richtlijn.

Artikel II

Deze regeling treedt in werking met ingang van 1 december 2023. Indien de Staatscourant waarin deze regeling wordt geplaatst, wordt uitgegeven na 30 november 2023, 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 december 2023.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

E.J. Kuipers