

Geachte heer W.,

In oktober 2013 heeft de NZa bekendgemaakt dat een aantal add-on geneesmiddelen met ingang van 1. januari 2014 worden verwijderd van bijlage 5 van de beleidsregel 'Prestaties en tarieven medisch specialistische zorg' (hierna 'add-on lijst'). Uit de resultaten van de toetsing op basis van een gegevens uitvraag bij instellingen bleek dat voor een aantal add-on geneesmiddelen de gemiddelde kosten per patiënt per jaar minder zijn dan € 10.000. Hierover heeft de NZa veldpartijen geïnformeerd in een circulaire van 16 oktober 2013 CI/13/39c 'Circulaire toetsing add-on geneesmiddelen aan kostendrempel'.

Dit besluit is (technisch) verwerkt in de update van het DBC-pakket 2014 (RZ14b), dat is vastgesteld op 12 november 2013. Ook de verantwoording van de toetsing is een onderdeel van dit pakket. In de verantwoording wordt de methodiek van de toetsing toegelicht. U vindt deze verantwoording als bijlage 1 bij het rapport 'Beoordeling updaterelease DOT 2014 (RZ14b)' via <http://www.nza.nl/zorgonderwerpen/dossiers/dbc-dossier/actueel/Nza-maakt-wijzigingen-DOT-pakket-2014-bekend/>.

De NVZ, NFU en de NFK hebben als WMG-partijen bezwaar gemaakt tegen het besluit van de NZa. De partijen hebben bezwaar gemaakt over de hertoetsing via de prestatie- en tariefbeschikking DOT behorende bij de updaterelease RZ14b. De normale procedure is dat partijen tot 6 weken na de publicatie een bezwaar kunnen indienen (voor de hertoetsing was dat eind december). Pas op het moment dat de bezwaartermijn is gesloten, gaat de NZa inventariseren wie een bezwaar hebben ingediend en wat de gronden zijn. Vervolgens streeft de NZa ernaar om binnen 12 weken een besluit te nemen over het bezwaar. Dat betekent dat het besluit pas eind maart 2014 volgt.

De NVZ heeft op basis van bovengenoemde termijnen besloten om specifiek voor de hertoetsing een voorlopige voorziening aan te vragen bij de voorzieningenrechter van het College van Beroep voor het Bedrijfsleven. De rechter heeft 19 december 2013 bepaald dat het schrappen van de add-ons niet doorgaat per 1 januari 2014. Zie <http://www.nvz-ziekenhuizen.nl/actueel/huidig-artikel/1258-rechter-draait-besluit-nza-terug-in-voordeel-ziekenhuizen>

Een geneesmiddelenfabrikant kan geen bezwaar maken bij de NZa, omdat deze geen WMG-partij is. Wel kan een fabrikant naar de civiele rechter gaan.

Tot slot en wellicht ten overvloede wil ik u erop wijzen dat het schrappen van de add-ons een beslissing van de NZa betrof en niet van de minister van VWS.

Hopende u voldoende te hebben geïnformeerd.

Met vriendelijke groeten,

GMT-115574C

Ministerie van Volksgezondheid, welzijn en Sport
Directie Geneesmiddelen en Medische Technologie
Senior Beleidsmedewerker Farmacie
Postbus 20350, 2500 EJ Den Haag

Geachte heer, mevrouw,

Bij deze doe ik u onze brief aan minister Schippers toekomen en een brief die wij kregen van de Commissie VWS van de Tweede Kamer.

Graag hadden wij als bestuur geweten wat het standpunt van de minister is. De tijd begint te dringen. Achter 14 dagen gaat de nieuwe regeling in en kunnen onze patiënten de eerste problemen verwachten. Zij hebben baat bij Alimta. Er is momenteel geen vervangend medicijn.

In afwachting van uw antwoord,

Met vriendelijke groeten,