

BIJLAGE

2.

art. 10, 2e

Aan het College voor Ziekenhuisvoorzieningen
Postbus 3065 56
3502 GB UTRECHT

COLLEGE VOOR ZIEKENHUISVOORZIENINGEN	
ingek.	1 9 SEP. 1997
NR.:	16371
AFGEHANDELD	
dd	000
Doorkiesnummer	Bijwijk
070- [redacted]	16 SEP. 1997
Bijlage(n)	Uw brief

Ons kenmerk
CSZ/ZT/9714321
Onderwerp
**planningsregeling
in-vitrofertilisatie**

Intichtingen bij

ja

Bijgaand treft u aan een ontwerp-planningsregeling in-vitrofertilisatie ex artikel 18 Wet Ziekenhuisvoorzieningen. Dit ontwerp is een herziening van het planningsbesluit in vitro fertilisatie van 20 juli 1989.

Ik verzoek u dit ontwerp aan een uitvoeringstoets te onderwerpen.

Gaarne ontvang ik uw reactie binnen een maand na dagtekening van deze brief.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

dr. E. Borst-Eilers

Aan geadresseerde

art. 10, 2e

Ons kenmerk

CSZ/ZT/985975
Onderwerp

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer

070-340
Bijlage(n)

Rijswijk

07 MEI 1998
Uw brief

planningsbesluit
in-vitrofertilisatie

ja

Hierbij doe ik u toekomen het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie. Deze planningsregeling vervangt het Planningsbesluit in vitro fertilisatie van 20 juli 1989 (Stcrt. 89). en is gebaseerd op artikel 5 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen (WBMV). Met deze regeling stel ik de omvang van de behoefte aan in-vitrofertilisatie vast, alsmede de wijze waarop in die behoefte wordt voorzien.

De voorschriften verbonden aan uw vergunning voor het uitoefenen van in-vitrofertilisatie, die thans berust op artikel 2 van de WBMV, worden met deze nieuwe planningsregeling gewijzigd. Het is de bedoeling dat u binnen een termijn van 12 maanden aan de nieuwe voorschriften gaat voldoen. Dit betekent dat na die termijn uw vergunning kan worden ingetrokken indien uw centrum niet voldoet aan de voorschriften die in het planningsbesluit zijn opgenomen. Hieronder zal ik ingaan op een aantal aspecten uit het planningsbesluit.

algemeen

In het planningsbesluit heb ik, uitgaande van de wenselijkheid zo veel mogelijk verantwoordelijkheid bij het veld te leggen, een regeling op hoofdlijnen getroffen en ben ik zo min mogelijk in details getreden.

aantal ivf-laboratoria

Voor wat betreft de behoefte aan in-vitrofertilisatiebehandelingen voor de komende tien jaar ga ik in het planningsbesluit ervan uit dat deze in de bestaande centra kan worden opgevangen. Derhalve heb ik geen ruimte gelaten voor uitbreiding van het aantal IVF-laboratoria. In het planningsbesluit heb ik de vergunningplicht betreffende de in-vitrofertilisatie beperkt gehouden tot uitsluitend de laboratoriumfase, het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's. De overige fasen van de behandeling zijn niet vergunningplichtig.

indicatiestelling

De toepassing van in-vitrofertilisatie dient te geschieden op basis van de Richtlijn "Indicaties voor IVF" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

Adressenlijst
behorende bij brief aan
12 vergunninghoudende centra

I

Raad van Bestuur van het
Academisch Medisch Centrum
Postbus 7057
1007 MB Amsterdam

II

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Groningen
Postbus 30001
9700 RB Groningen

III

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Maastricht
Postbus 5800
6202 AZ Maastricht

IV

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Nijmegen
Postbus 9109
6500 HB Nijmegen

V

Raad van Bestuur van het
Academische Ziekenhuis Utrecht
Postbus 85500
3508 GA Utrecht

VI

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Leiden
Postbus 9600
2300 RC Leiden

VII

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Rotterdam
Dr. Molewaterplein 40
3015 GD Rotterdam

VII

Raad van Bestuur van het
Academisch Medisch Centrum
Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam

IX

Bestuur van het
St. Elisabeth Ziekenhuis
Postbus 90151
5000 LC Tilburg

X

Bestuur van het
Sophia Ziekenhuis
Postbus 10400
8000 GK Zwolle

XI

Bestuur van het
Catharina Ziekenhuis
Postbus 1350
5602 ZA Eindhoven

XII

Bestuur van de
Reinier de Graaf Groep
Postbus 5011
2600 GA Utrecht

Bestuur van het
Sophia Ziekenhuis
Postbus 10400
8000 GK ZWOLLE

6.

Ons kenmerk

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer

Rijswijk

art. 10, 2e

CSZ/ZT/985975
Onderwerp

070-340
Bijlage(n)

07 MEI 1998
Uw brief

**planningsbesluit
in-vitrofertilisatie**

ja

Hierbij doe ik u toekomen het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie. Deze planningsregeling vervangt het Planningsbesluit in vitro fertilisatie van 20 juli 1989 (Stcrt. 89), en is gebaseerd op artikel 5 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen (WBMV). Met deze regeling stel ik de omvang van de behoefte aan in-vitrofertilisatie vast, alsmede de wijze waarop in die behoefte wordt voorzien.

De voorschriften verbonden aan uw vergunning voor het uitoefenen van in-vitrofertilisatie, die thans berust op artikel 2 van de WBMV, worden met deze nieuwe planningsregeling gewijzigd. Het is de bedoeling dat u binnen een termijn van 12 maanden aan de nieuwe voorschriften gaat voldoen. Dit betekent dat na die termijn uw vergunning kan worden ingetrokken indien uw centrum niet voldoet aan de voorschriften die in het planningsbesluit zijn opgenomen. Hieronder zal ik ingaan op een aantal aspecten uit het planningsbesluit.

algemeen

In het planningsbesluit heb ik, uitgaande van de wenselijkheid zo veel mogelijk verantwoordelijkheid bij het veld te leggen, een regeling op hoofdlijnen getroffen en ben ik zo min mogelijk in details getreden.

aantal ivf-laboratoria

Voor wat betreft de behoefte aan in-vitrofertilisatiebehandelingen voor de komende tien jaar ga ik in het planningsbesluit ervan uit dat deze in de bestaande centra kan worden opgevangen. Derhalve heb ik geen ruimte gelaten voor uitbreiding van het aantal IVF-laboratoria. In het planningsbesluit heb ik de vergunningplicht betreffende de in-vitrofertilisatie beperkt gehouden tot uitsluitend de laboratoriumfase, het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's. De overige fasen van de behandeling zijn niet vergunningplichtig.

indicatiestelling

De toepassing van in-vitrofertilisatie dient te geschieden op basis van de Richtlijn "Indicaties voor IVF" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

Postbus 5406
2280 HK Rijswijk
Telefoon (070) 340 79 11
Fax (070) 340.78.34

Bezoeksadres;
Sir W. Churchillaan 358
Rijswijk

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 vwarw nl
32347 vwarw nl

VIVIS

protocol

Centraal in dit planningsbesluit staat het protocol waarbij aanwijzingen worden gegeven over die onderdelen die tenminste geregeld dienen te zijn. Voorts bevat het protocol afzonderlijke onderdelen met aanvullende regels betreffende het uitvoeren van IVF in combinatie met eiceldonatie, IVF in combinatie met ICSI en IVF in combinatie met draagmoederschap. In mijn circulaire over draagmoederschap van 12 mei 1997 (kenmerk CSZ/ME-976521) heb ik vooruitlopend op het nieuwe planningsbesluit bekendgemaakt dat het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap onder beperkte voorwaarden is toegestaan. In het planningsbesluit heb ik dit beleid nu geformaliseerd. Voor het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap geldt overigens dat de in het protocol gestelde regels in overeenstemming dienen te zijn met de Richtlijn "Hoogtechnologisch draagmoederschap" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

samenwerking

Uit oogpunt van bereikbaarheid is er ruimte voor samenwerking met een of meer, tot een maximum van vier, ziekenhuizen voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling. Om een verantwoorde toepassing van de gehele behandeling te waarborgen, heb ik evenwel aanvullende beperkingen opgenomen ten aanzien van de ziekenhuizen waarmee wordt samengewerkt. De samenwerking terzake moet in een overeenkomst worden vastgelegd, waarin ook is opgenomen dat het ziekenhuis waarmee de vergunninghouder samenwerkt, voor wat betreft de in-vitrofertilisatiebehandeling, niet zelf weer een samenwerkingsverband heeft met een ander ziekenhuis. Hiermee doel ik op de situatie waarbij de fasen van intake en hormoonstimulatie eerst in een zogenaamd satellietziekenhuis worden uitgevoerd. Vervolgens vindt de fase van follikelpunctie in een zogenaamd transportziekenhuis plaats, waarna de fasen van bevruchting, terugplaatsing en afronding in het vergunninghoudend centrum plaats vinden. Deze zogenaamde drietrapsconstructie is een ongewenste ontwikkeling.

De vergunninghoudende centra dienen derhalve in de samenwerkingsovereenkomst een dergelijke constructie uit te sluiten. Alleen samenwerkingsverbanden waarin een rechtstreekse relatie met het vergunninghoudende centrum bestaat, zijn toegestaan. Bovendien gaat bij het samenwerkingsverband mijn voorkeur uit naar die ziekenhuizen waar zowel de intake, de hormoonstimulatie als de follikelpunctie worden uitgevoerd. Een vergunning voor het uitoefenen van de in-vitrofertilisatie, berustend op artikel 2 van de WBMV, kan worden ingetrokken indien een vergunninghoudend centrum samenwerkingsverbanden aangaat of in stand houdt, waarbij niet aan de in planningsbesluit opgenomen voorwaarden is voldaan.

Aangezien de samenwerkingsovereenkomst voor wat betreft de toepassing van in-vitrofertilisatie zo eenduidig mogelijk dient te zijn, heb ik de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie verzocht u een handreiking te doen door een model-samenwerkingsovereenkomst op te stellen. Voor meer informatie daarover

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad
3

Kenmerk
CSZ/ZT/985975

IVF

verwijs ik naar de beroepsgroep.

kwaliteit

De Gezondheidsraad heeft in zijn rapporten van 19 juni 1996 (Deeladvies inzake ICSI, intracytoplasmatische sperma-injectie) en van 10 februari 1997 (advies inzake het planningsbesluit IVF, in-vitrofertilisatie) een zorgvuldig afgewogen en onderbouwd advies gegeven over de stand van de wetenschap betreffende in-vitrofertilisatie. De Raad heeft in die rapporten kwaliteitscriteria geformuleerd die ik als referentiekader bij uitstek beschouw voor het opzetten van een goed kwaliteitssysteem voor de in-vitrofertilisatiebehandeling. Daarnaast verwijs ik ook naar de richtlijnen zoals neergelegd in de "Kwaliteitsnormen voor het klinische deel van in vitro fertilisatie" die door het Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie zijn opgesteld en voor het specifieke laboratoriumgedeelte van de IVF-behandeling naar het "Model Kwaliteitshandboek" dat door de Vereniging van Klinisch Embryologen is opgesteld. De kwaliteitscriteria zijn uiteraard ook van toepassing indien voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling met een zogenaamde transport- of satellietkliniek wordt samengewerkt.

Ik hoop dat ik u hiermee voldoende informatie heb verstrekt. Voor het overige verwijs ik u naar het planningsbesluit.

Afschrift van deze brief zend ik aan het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, het Centraal Orgaan Tareven Gezondheidszorg, Gedeputeerde Staten van uw provincie, de Inspectie voor de gezondheidszorg en de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie.

Tot slot wijs ik u erop dat op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht degene wiens belang rechtstreeks bij een besluit is betrokken, daartegen binnen zes weken na de dag waarop het besluit bekend is gemaakt, een bezwaarschrift kan indienen bij het bestuursorgaan dat het besluit heeft genomen. Een dergelijk bezwaarschrift dient u te adresseren aan de Directie Wetgeving en Juridische Zaken van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 5406, 2280 HK Rijswijk.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de Directeur Curatieve Somatische Zorg,



pruit hr. 5

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

32 nr. 0800 2022
Datum dd. 8 MEI 1998
07-76
2978

7.

art. 10, 2e

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Leiden
Postbus 9600
2300 RC LEIDEN

Ons kenmerk CSZ/ZT/985975 Onderwerp planningsbesluit in-vitrofertilisatie	Inlichtingen bij [redacted]	Doorklasnummer 070-340 [redacted] Bijlage(n) ja	Rijswijk 07 MEI 1998 Uw brief [redacted]
--	--------------------------------	--	---

Hierbij doe ik u toekomen het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie. Deze planningsregeling vervangt het Planningsbesluit in vitro fertilisatie van 20 juli 1989 (Stcrt. 89). en is gebaseerd op artikel 5 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen (WBMV). Met deze regeling stel ik de omvang van de behoefte aan in-vitrofertilisatie vast, alsmede de wijze waarop in die behoefte wordt voorzien.

De voorschriften verbonden aan uw vergunning voor het uitoefenen van in-vitrofertilisatie, die thans berust op artikel 2 van de WBMV, worden met deze nieuwe planningsregeling gewijzigd. Het is de bedoeling dat u binnen een termijn van 12 maanden aan de nieuwe voorschriften gaat voldoen. Dit betekent dat na die termijn uw vergunning kan worden ingetrokken indien uw centrum niet voldoet aan de voorschriften die in het planningsbesluit zijn opgenomen. Hieronder zal ik ingaan op een aantal aspecten uit het planningsbesluit.

algemeen

In het planningsbesluit heb ik, uitgaande van de wenselijkheid zo veel mogelijk verantwoordelijkheid bij het veld te leggen, een regeling op hoofdlijnen getroffen en ben ik zo min mogelijk in details getreden.

aantal ivf-laboratoria

Voor wat betreft de behoefte aan in-vitrofertilisatiebehandelingen voor de komende tien jaar ga ik in het planningsbesluit ervan uit dat deze in de bestaande centra kan worden opgevangen. Derhalve heb ik geen ruimte gelaten voor uitbreiding van het aantal IVF-laboratoria. In het planningsbesluit heb ik de vergunningplicht betreffende de in-vitrofertilisatie beperkt gehouden tot uitsluitend de laboratoriumfase, het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's. De overige fasen van de behandeling zijn niet vergunningplichtig.

indicatiestelling

De toepassing van in-vitrofertilisatie dient te geschieden op basis van de Richtlijn "Indicaties voor IVF" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

Postbus 5406
2280 HK Rijswijk
Telefoon (070) 340 79 11
Fax (070) 340.78.34

Bezoekadres:
Sir W. Churchilllaan 368
Rijswijk

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 vwsrw nl
32347 vwsrw nl

IVF

protocol

Centraal in dit planningsbesluit staat het protocol waarbij aanwijzingen worden gegeven over die onderdelen die tenminste geregeld dienen te zijn. Voorts bevat het protocol afzonderlijke onderdelen met aanvullende regels betreffende het uitvoeren van IVF in combinatie met eiceldonatie, IVF in combinatie met ICSI en IVF in combinatie met draagmoederschap. In mijn circulaire over draagmoederschap van 12 mei 1997 (kenmerk CSZ/ME-976521) heb ik vooruitlopend op het nieuwe planningsbesluit bekendgemaakt dat het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap onder beperkte voorwaarden is toegestaan. In het planningsbesluit heb ik dit beleid nu geformaliseerd. Voor het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap geldt overigens dat de in het protocol gestelde regels in overeenstemming dienen te zijn met de Richtlijn "Hoogtechnologisch draagmoederschap" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

samenwerking

Uit oogpunt van bereikbaarheid is er ruimte voor samenwerking met een of meer, tot een maximum van vier, ziekenhuizen voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling. Om een verantwoorde toepassing van de gehele behandeling te waarborgen, heb ik evenwel aanvullende beperkingen opgenomen ten aanzien van de ziekenhuizen waarmee wordt samengewerkt. De samenwerking terzake moet in een overeenkomst worden vastgelegd, waarin ook is opgenomen dat het ziekenhuis waarmee de vergunninghouder samenwerkt, voor wat betreft de in-vitrofertilisatiebehandeling, niet zelf weer een samenwerkingsverband heeft met een ander ziekenhuis. Hiermee doel ik op de situatie waarbij de fasen van intake en hormoonstimulatie eerst in een zogenaamd satellietziekenhuis worden uitgevoerd. Vervolgens vindt de fase van follikelpunctie in een zogenaamd transportziekenhuis plaats, waarna de fasen van bevruchting, terugplaatsing en afronding in het vergunninghoudend centrum plaats vinden. Deze zogenaamde drietrapsconstructie is een ongewenste ontwikkeling.

De vergunninghoudende centra dienen derhalve in de samenwerkingsovereenkomst een dergelijke constructie uit te sluiten. Alleen samenwerkingsverbanden waarin een rechtstreekse relatie met het vergunninghoudende centrum bestaat, zijn toegestaan. Bovendien gaat bij het samenwerkingsverband mijn voorkeur uit naar die ziekenhuizen waar zowel de intake, de hormoonstimulatie als de follikelpunctie worden uitgevoerd. Een vergunning voor het uitoefenen van de in-vitrofertilisatie, berustend op artikel 2 van de WBMV, kan worden ingetrokken indien een vergunninghoudend centrum samenwerkingsverbanden aangaat of in stand houdt, waarbij niet aan de in planningsbesluit opgenomen voorwaarden is voldaan.

Aangezien de samenwerkingsovereenkomst voor wat betreft de toepassing van in-vitrofertilisatie zo eenduidig mogelijk dient te zijn, heb ik de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie verzocht u een handreiking te doen door een model-samenwerkingsovereenkomst op te stellen. Voor meer informatie daarover

VVFCS

verwijs ik naar de beroepsgroep.

kwaliteit

De Gezondheidsraad heeft in zijn rapporten van 19 juni 1996 (Deeladvies inzake ICSI, intracytoplasmatische sperma-injectie) en van 10 februari 1997 (advies inzake het planningsbesluit IVF, in-vitrofertilisatie) een zorgvuldig afgewogen en onderbouwd advies gegeven over de stand van de wetenschap betreffende in-vitrofertilisatie. De Raad heeft in die rapporten kwaliteitscriteria geformuleerd die ik als referentiekader bij uitstek beschouw voor het opzetten van een goed kwaliteitssysteem voor de in-vitrofertilisatiebehandeling. Daarnaast verwijs ik ook naar de richtlijnen zoals neergelegd in de "Kwaliteitsnormen voor het klinische deel van in vitro fertilisatie" die door het Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie zijn opgesteld en voor het specifieke laboratoriumgedeelte van de IVF-behandeling naar het "Model Kwaliteitshandboek" dat door de Vereniging van Klinisch Embryologen is opgesteld. De kwaliteitscriteria zijn uiteraard ook van toepassing indien voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling met een zogenaamde transport- of satellietkliniek wordt samengewerkt.

Ik hoop dat ik u hiermee voldoende informatie heb verstrekt. Voor het overige verwijs ik u naar het planningsbesluit.

Afschrift van deze brief zend ik aan het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, het Centraal Orgaan Tarieven Gezondheidszorg, Gedeputeerde Staten van uw provincie, de Inspectie voor de gezondheidszorg en de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie.

Tot slot wijs ik u erop dat op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht degene wiens belang rechtstreeks bij een besluit is betrokken, daartegen binnen zes weken na de dag waarop het besluit bekend is gemaakt, een bezwaarschrift kan indienen bij het bestuursorgaan dat het besluit heeft genomen. Een dergelijk bezwaarschrift dient u te adresseren aan de Directie Wetgeving en Juridische Zaken van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 5406, 2280 HK Rijswijk.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de Directeur Curatieve Somatische Zorg,



Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Utrecht
Postbus 85500
3508 GA UTRECHT

A.Z.U. CENTRAAL ARCHIEF	
COR.NR.	
datum ontv.	- 8 MEI 1998
behandeling	[REDACTED]
afschrift	[REDACTED]

WVS

Ons kenmerk

CSZ/ZT/985975
Onderwerp

Inlichtingen bij

[REDACTED]

Doorkiesnummer

[REDACTED]

Rijswijk

07 MEI 1998
Uw brief

Bijlage(n)

ja

planningsbesluit
in-vitrofertilisatie

Hierbij doe ik u toekomen het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie. Deze planningsregeling vervangt het Planningsbesluit in vitro fertilisatie van 20 juli 1989 (Stcrt. 89), en is gebaseerd op artikel 5 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen (WBMV). Met deze regeling stel ik de omvang van de behoefte aan in-vitrofertilisatie vast, alsmede de wijze waarop in die behoefte wordt voorzien.

De voorschriften verbonden aan uw vergunning voor het uitoefenen van in-vitrofertilisatie, die thans berust op artikel 2 van de WBMV, worden met deze nieuwe planningsregeling gewijzigd. Het is de bedoeling dat u binnen een termijn van 12 maanden aan de nieuwe voorschriften gaat voldoen. Dit betekent dat na die termijn uw vergunning kan worden ingetrokken indien uw centrum niet voldoet aan de voorschriften die in het planningsbesluit zijn opgenomen. Hieronder zal ik ingaan op een aantal aspecten uit het planningsbesluit.

algemeen

In het planningsbesluit heb ik, uitgaande van de wenselijkheid zo veel mogelijk verantwoordelijkheid bij het veld te leggen, een regeling op hoofdlijnen getroffen en ben ik zo min mogelijk in details getreden.

aantal ivf-laboratoria

Voor wat betreft de behoefte aan in-vitrofertilisatiebehandelingen voor de komende tien jaar ga ik in het planningsbesluit ervan uit dat deze in de bestaande centra kan worden opgevangen. Derhalve heb ik geen ruimte gelaten voor uitbreiding van het aantal IVF-laboratoria. In het planningsbesluit heb ik de vergunningplicht betreffende de in-vitrofertilisatie beperkt gehouden tot uitsluitend de laboratoriumfase, het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's. De overige fasen van de behandeling zijn niet vergunningplichtig.

indicatiestelling

De toepassing van in-vitrofertilisatie dient te geschieden op basis van de Richtlijn "Indicaties voor IVF" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

Postbus 5406
2280 HK Rijswijk
Telefoon (070) 340 79 11
Fax (070) 340.78.34

Bezoekadres:
Sir W. Churchilllaan 368
Rijswijk

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 vwsrw nl
32347 vwsrw nl

VVFCS

protocol

Centraal in dit planningsbesluit staat het protocol waarbij aanwijzingen worden gegeven over die onderdelen die tenminste geregeld dienen te zijn. Voorts bevat het protocol afzonderlijke onderdelen met aanvullende regels betreffende het uitvoeren van IVF in combinatie met eiceldonatie, IVF in combinatie met ICSI en IVF in combinatie met draagmoederschap. In mijn circulaire over draagmoederschap van 12 mei 1997 (kenmerk CSZ/ME-976521) heb ik vooruitlopend op het nieuwe planningsbesluit bekendgemaakt dat het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap onder beperkte voorwaarden is toegestaan. In het planningsbesluit heb ik dit beleid nu geformaliseerd. Voor het toepassen van IVF in combinatie met draagmoederschap geldt overigens dat de in het protocol gestelde regels in overeenstemming dienen te zijn met de Richtlijn "Hoogtechnologisch draagmoederschap" van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie die in de loop van 1998 wordt vastgesteld.

samenwerking

Uit oogpunt van bereikbaarheid is er ruimte voor samenwerking met een of meer, tot een maximum van vier, ziekenhuizen voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling. Om een verantwoorde toepassing van de gehele behandeling te waarborgen, heb ik evenwel aanvullende beperkingen opgenomen ten aanzien van de ziekenhuizen waarmee wordt samengewerkt. De samenwerking terzake moet in een overeenkomst worden vastgelegd, waarin ook is opgenomen dat het ziekenhuis waarmee de vergunninghouder samenwerkt, voor wat betreft de in-vitrofertilisatiebehandeling, niet zelf weer een samenwerkingsverband heeft met een ander ziekenhuis. Hiermee doel ik op de situatie waarbij de fasen van intake en hormoonstimulatie eerst in een zogenaamd satellietziekenhuis worden uitgevoerd. Vervolgens vindt de fase van follikelpunctie in een zogenaamd transportziekenhuis plaats, waarna de fasen van bevruchting, terugplaatsing en afronding in het vergunninghoudend centrum plaats vinden. Deze zogenaamde drietrapsconstructie is een ongewenste ontwikkeling.

De vergunninghoudende centra dienen derhalve in de samenwerkingsovereenkomst een dergelijke constructie uit te sluiten. Alleen samenwerkingsverbanden waarin een rechtstreekse relatie met het vergunninghoudende centrum bestaat, zijn toegestaan. Bovendien gaat bij het samenwerkingsverband mijn voorkeur uit naar die ziekenhuizen waar zowel de intake, de hormoonstimulatie als de follikelpunctie worden uitgevoerd. Een vergunning voor het uitoefenen van de in-vitrofertilisatie, berustend op artikel 2 van de WBMV, kan worden ingetrokken indien een vergunninghoudend centrum samenwerkingsverbanden aangaat of in stand houdt, waarbij niet aan de in planningsbesluit opgenomen voorwaarden is voldaan.

Aangezien de samenwerkingsovereenkomst voor wat betreft de toepassing van in-vitrofertilisatie zo eenduidig mogelijk dient te zijn, heb ik de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie verzocht u een handreiking te doen door een model-samenwerkingsovereenkomst op te stellen. Voor meer informatie daarover

VVFOS

verwijs ik naar de beroepsgroep.

kwaliteit

De Gezondheidsraad heeft in zijn rapporten van 19 juni 1996 (Deeladvies inzake ICSI, intracytoplasmatische sperma-injectie) en van 10 februari 1997 (advies inzake het planningsbesluit IVF, in-vitrofertilisatie) een zorgvuldig afgewogen en onderbouwd advies gegeven over de stand van de wetenschap betreffende in-vitrofertilisatie. De Raad heeft in die rapporten kwaliteitscriteria geformuleerd die ik als referentiekader bij uitstek beschouw voor het opzetten van een goed kwaliteitssysteem voor de in-vitrofertilisatiebehandeling. Daarnaast verwijs ik ook naar de richtlijnen zoals neergelegd in de "Kwaliteitsnormen voor het klinische deel van in vitro fertilisatie" die door het Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie zijn opgesteld en voor het specifieke laboratoriumgedeelte van de IVF-behandeling naar het "Model Kwaliteitshandboek" dat door de Vereniging van Klinisch Embryologen is opgesteld. De kwaliteitscriteria zijn uiteraard ook van toepassing indien voor de niet-vergunningplichtige fasen van de in-vitrofertilisatiebehandeling met een zogenaamde transport- of satellietkliniek wordt samengewerkt.

Ik hoop dat ik u hiermee voldoende informatie heb verstrekt. Voor het overige verwijs ik u naar het planningsbesluit.

Afschrift van deze brief zend ik aan het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, het Centraal Orgaan Tarieven Gezondheidszorg, Gedeputeerde Staten van uw provincie, de Inspectie voor de gezondheidszorg en de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie.

Tot slot wijs ik u erop dat op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht degene wiens belang rechtstreeks bij een besluit is betrokken, daartegen binnen zes weken na de dag waarop het besluit bekend is gemaakt, een bezwaarschrift kan indienen bij het bestuursorgaan dat het besluit heeft genomen. Een dergelijk bezwaarschrift dient u te adresseren aan de Directie Wetgeving en Juridische Zaken van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 5406, 2280 HK Rijswijk.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de Directeur Curatieve Somatische Zorg,



Commissie gelijke behandeling

t.a.v. [REDACTED]

Postbus 16001
3500 DA UTRECHT

3
9.
Art. 10, 2e

Ons kenmerk
CSZ/ZT/991364

Inlichtingen bij
[REDACTED]

Doorkiesnummer
070-340 [REDACTED]

Den Haag

08 FEB. 1999
Uw brief
99/01 YTB

Onderwerp
IVF

Bijlage(n)

Geachte mevrouw Timmerman,

In uw brief gedateerd 8 januari 1999, informeert u mij over een onderzoek dat door uw commissie wordt verricht naar de toelating van personen tot IVF-behandelingen. In het kader van dit onderzoek verzoekt u mij om informatie inzake de stand van zaken met betrekking tot de herziening van het Planningsbesluit IVF en informatie over de daarop betrekking hebbende protocollen.

Voor wat betreft de stand van zaken inzake de herziening van genoemd Planningsbesluit, kan ik u meedelen dat inmiddels op 1 april 1998 het geactualiseerde besluit is vastgesteld en in de Staatscourant is gepubliceerd. Een afschrift van dit besluit inclusief een circulaire gericht aan de besturen van alle ziekenhuizen en categorale instellingen doe ik u hierbij toekomen. In de circulaire heb ik enkele belangrijke punten uit het Planningsbesluit onder de aandacht gebracht.

Zie
planningsbesluit
onder doc. nr 4
en de Circulaire
onder doc nr.
20.

Met het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie stel ik de omvang en de behoefte aan in-vitrofertilisatie vast, alsmede de wijze waarop in die behoefte wordt voorzien. Er zijn 12 centra met een vergunning voor onbepaalde tijd en een centrum met een tijdelijke vergunning voor het uitvoeren van IVF. In het planningsbesluit zijn eisen gesteld ten aanzien van de kwaliteit, waarbij niet alleen gelet dient te worden op technische en organisatorische aspecten, maar ook op de informatie aan en de begeleiding van het paar, de behandeling van de tot stand gebrachte embryo's en de (toekomstige) belangen van het kind. Voor wat betreft de toelating van personen wordt alleen ten aanzien van de leeftijd ervan uitgegaan dat de instellingen daar regels voor stellen in het protocol. Voor het overige wordt het aan de behandelaars/instellingen zelf overgelaten welk beleid gevoerd wordt ten aanzien van de toelating van personen. Ik ga er wel van uit dat daar zorgvuldig mee wordt omgegaan.

Ik heb in het nieuwe planningsbesluit eisen gesteld ten aanzien van het protocol dat door de instellingen dient te worden opgesteld. Deze protocollen zullen naar verwachting na afloop van de termijn van 12 maanden (circa mei 1999) aan mij en de Inspectie voor de Gezondheidszorg worden toegezonden. Bij het beoordelen van de protocollen zal worden nagegaan of aan de in het Planningsbesluit gestelde eisen wordt voldaan. Voor de huidige protocollen van de instellingen verwijs ik u naar de

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

CSZ/ZT/991364

IVFCS

instellingen zelf. Een adressenlijst van de dertien instellingen die IVF mogen uitvoeren, heb ik te dien einde bij deze brief gevoegd.

Ik hoop dat ik u hiermee voldoende informatie heb verstrekt. Voor meer informatie kunt u contact opnemen met mevrouw [redacted] van de Directie Curatieve Somatische Zorg, afdeling Ziekenhuiszorg en Topzorg, telefoon: 070-340 [redacted]

zie de
adressenlijst
bij
document
nr. 5

Hoogachtend,

de Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de Directeur Curatieve Somatische Zorg,



Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Raad van Bestuur van het
Academisch Medisch Centrum
Postbus 7057
1007 MB Amsterdam

art. 10, 2e

Ons kenmerk
CSZ/ZT/ 2144417

Inlichtingen bij
[redacted]

Doorkiesnummer
070-340 [redacted]

Den Haag
12 januari 2001

Onderwerp
wijziging planningsbesluit IVF

Bijlage(n)
1

Uw brief

Bijgaand doe ik u ter kennisneming toekomen de *Regeling van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 12 december 2000, CSZ/ZT-2125876* inclusief de daarbij behorende toelichting. Met deze regeling wordt het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie van 1 april 1998, nr. CSZ/ZT 984528, gewijzigd.

Zoals bekend, is een van de vereisten van genoemd planningsbesluit van 1998 dat de vergunninghoudende IVF-centra zich dienen te houden aan het vrijwillig moratorium inzake de toepassing van ICSI met MESA en TESE, dat bij brief van 1 mei 1996 werd afgekondigd door de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie (NVOG) en de Vereniging van Klinisch Embryologen (KLEM). Het moratorium werd destijds ingesteld omdat de onzekerheden ten aanzien van de toepassing van deze vormen van ICSI zo groot waren dat klinische toepassing niet verantwoord werd geacht. De vraag of en in hoeverre zij in de kliniek toepassing zouden kunnen vinden, werd afhankelijk gesteld van de beschikbaarheid van resultaten van een daartoe strekkend preklinisch onderzoek.

Bij brief van 21 november 2000 hebben de NVOG, de KLEM en de Nederlandse Vereniging voor Urologie (NVU) mij medegedeeld, dat het inmiddels mogelijk is om onder bepaalde condities MESA en TESE op een zorgvuldige en verantwoorde wijze toe te passen. Daartoe wordt in de brief verwezen naar de resultaten van divers preklinisch onderzoek. De drie beroepsgroepen zijn daarom tot een nieuwe afspraak gekomen: het ingestelde moratorium blijft bestaan met uitzondering van door de centrale commissie ex artikel 14 van de Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen (CCMO) goedgekeurde onderzoeksvoorstellen.

Ik heb het thans overeengekomen moratorium overgenomen en daartoe de betreffende passage in het planningsbesluit van 1998 gewijzigd. Hiermee beoog ik ruimte te creëren voor klinisch onderzoek waardoor in een aantal centra binnenkort een aanvang gemaakt kan

Postbus 20350
2500 EJ DEN HAAG
Telefoon (070) 340 79 11
Fax (070) 340 78 34

Bezoekadres:
Parnassusplein 5
2511 VX DEN HAAG

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.

Internetadres:
www.minvws.nl

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

CSZ/ZT/2144417

VVF'S

worden met het klinisch onderzoek getiteld *Intra-cytoplasmatische sperma-injectie met chirurgisch verkregen semen bij mannen met obstructieve azoöspermie: een observationele studie met follow-up van kinderen*. Bij de uitvoering van dit onderzoek zullen de betreffende instellingen het advies van de (CCMO) opvolgen om alleen gebruik te maken van MESA.

Ik hoop u hiermee voldoende te hebben geïnformeerd. Voor het overige verwijs ik u naar bijgevoegde regeling met toelichting.

de Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de plv. Directeur Curatieve Somatische Zorg,



Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Utrecht
Postbus 85500
3508 GA Utrecht

ARCHIEF R.v.B. UMC	
cor. nr.	659
datum ontv.	15 JAN. 2001
behandeling	[REDACTED]
afschrift:	[REDACTED]

Ons kenmerk
CSZ/ZT/ 2144417

Inlichtingen bij
[REDACTED]

Doorkiesnummer
[REDACTED]

Den Haag
12 januari 2001

Onderwerp
wijziging planningsbesluit IVF

Bijlage(n)
1

Uw brief

Bijgaand doe ik u ter kennisneming toekomen de *Regeling van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 12 december 2000, CSZ/ZT-2125876* inclusief de daarbij behorende toelichting. Met deze regeling wordt het Planningsbesluit in-vitrofertilisatie van 1 april 1998, nr. CSZ/ZT 984528, gewijzigd.

Zoals bekend, is een van de vereisten van genoemd planningsbesluit van 1998 dat de vergunninghoudende IVF-centra zich dienen te houden aan het vrijwillig moratorium inzake de toepassing van ICSI met MESA en TESE, dat bij brief van 1 mei 1996 werd afgekondigd door de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie (NVOG) en de Vereniging van Klinisch Embryologen (KLEM). Het moratorium werd destijds ingesteld omdat de onzekerheden ten aanzien van de toepassing van deze vormen van ICSI zo groot waren dat klinische toepassing niet verantwoord werd geacht. De vraag of en in hoeverre zij in de kliniek toepassing zouden kunnen vinden, werd afhankelijk gesteld van de beschikbaarheid van resultaten van een daartoe strekkend preklinisch onderzoek.

Bij brief van 21 november 2000 hebben de NVOG, de KLEM en de Nederlandse Vereniging voor Urologie (NVU) mij medegedeeld, dat het inmiddels mogelijk is om onder bepaalde condities MESA en TESE op een zorgvuldige en verantwoorde wijze toe te passen. Daartoe wordt in de brief verwezen naar de resultaten van divers preklinisch onderzoek. De drie beroepsgroepen zijn daarom tot een nieuwe afspraak gekomen: het ingestelde moratorium blijft bestaan met uitzondering van door de centrale commissie ex artikel 14 van de Wet medisch-wetenschappelijk onderzoek met mensen (CCMO) goedgekeurde onderzoeksvoorstellen.

Ik heb het thans overeengekomen moratorium overgenomen en daartoe de betreffende passage in het planningsbesluit van 1998 gewijzigd. Hiermee beoog ik ruimte te creëren voor klinisch onderzoek waardoor in een aantal centra binnenkort een aanvang gemaakt kan

Postbus 20360
2500 EJ DEN HAAG
Telefoon (070) 340 79 11
Fax (070) 340 78 34

Bezoekadres:
Parnassusplein 5
2511 VX DEN HAAG

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.

Internetadres:
www.mlnvws.nl

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

CSZ/ZT/2144417

VVFJ

worden met het klinisch onderzoek getiteld *Intra-cytoplasmatische sperma-injectie met chirurgisch verkregen semen bij mannen met obstructieve azoöspermie: een observationele studie met follow-up van kinderen*. Bij de uitvoering van dit onderzoek zullen de betreffende instellingen het advies van de (CCMO) opvolgen om alleen gebruik te maken van MESA.

Ik hoop u hiermee voldoende te hebben geïnformeerd. Voor het overige verwijs ik u naar bijgevoegde regeling met toelichting.

de Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de plv. Directeur Curatieve Somatische Zorg,



V U
G E Z O N
C H E I D E N
U L T U U R

Aan het bestuur van
het Diaconessenhuis Voorburg
Postbus 998
2270 AZ VOORBURG

90-56 672
Dir

Ons kenmerk Inlichtingen bij
DGVGZ/ZZI/TOPAZ-318375
Onderwerp
IVF
projectcodenr. A.586.16.0.89.N5

Doorkiesnummer
070-340
Bijlage nr
1

Rijswijk
12 februari 1990
Uw. brief
09-03-1989

art. 10,2e

Met uw brief van 9 maart 1989 verzocht u om een vergunning als bedoeld in artikel 1 van het Besluit procedures voor bijzondere functies Wet ziekenhuisvoorzieningen voor het continueren van IVF, d.w.z. het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's als onderdeel van een in vitro fertilisatiebehandeling in uw ziekenhuis. Met uw brieven van 25 juli en 2 augustus en 7 augustus 1989 zond u nadere gegevens over uw aanvraag.

Over uw aanvraag heb ik advies ontvangen van het college voor ziekenhuisvoorzieningen (advies van 13 november 1989) en van het College van gedeputeerde staten van Zuid-Holland (advies van 1 september 1989).

Op grond van genoemde adviezen, het Planningsbesluit in vitro fertilisatie alsmede de bij uw aanvraag behorende nadere gegevens kom ik tot de volgende overwegingen.

1. Op grond van de bij uw aanvraag gevoegde gegevens constateer ik dat in uw ziekenhuis thans alle fasen van de in vitro fertilisatiemethode worden toegepast inclusief de laboratoriumfase, nl. het tot stand brengen van menselijke embryo's.
Uw aanvraag heeft, conform het gestelde in artikel 1 van het Besluit bijzondere functies Wet ziekenhuisvoorzieningen, uitsluitend betrekking op de laboratoriumfase.
2. Aanvragen als de onderhavige dienen te worden beoordeeld op basis van (de criteria genoemd in de bijlage bij) het Planningsbesluit in vitro fertilisatie. In genoemd planningsbesluit wordt uitgegaan van een behoefte aan maximaal 11 IVF-laboratoria. Bij de invulling van dit planningsgetal gaat de voorkeur uit naar ziekenhuizen die thans

Bezoekadressen

Rijswijk
Sir W. Churchillaan 368
Sir W. Churchillaan 362

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres.
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 wvcrw nl

reeds IVF toepassen voorzover deze voldoen, dan wel op korte termijn kunnen gaan voldoen aan de bovenbedoelde criteria.

3. Uw ziekenhuis is gelegen in de, voor de beoordeling van de individuele vergunningsaanvragen voor de toepassing van IVF onderscheiden, regio West-Nederland. In deze regio, zoals aangegeven in het eerdergenoemde advies van het College voor ziekenhuisvoorzieningen, functioneren thans 6 laboratoria. (Dit is exclusief het Elisabeth Gasthuis te Haarlem dat in 1989 de toepassing van IVF heeft beëindigd). Het betreft hier de laboratoria in Amsterdam (VU-ziekenhuis, AMC), in Leiden (Academisch Ziekenhuis Leiden), in Rotterdam (Academisch Ziekenhuis Rotterdam) het laboratorium in uw ziekenhuis alsmede het laboratorium in het Academisch Ziekenhuis te Utrecht. Genoemde regio zal in 1995 naar verwachting ruim 7,4 miljoen inwoners tellen. Op grond van het Planningsbesluit in vitro fertilisatie moet uit oogpunt van kwaliteit en kosten rekening worden gehouden met een gemiddeld verzorgingsgebied per IVF-laboratorium van circa 1,4 miljoen inwoners. Het verzorgingsgebied per IVF-laboratorium dient tenminste 1 miljoen inwoners te tellen. Dit betekent dat in genoemde regio in beginsel planningsruimte aanwezig is voor 6 IVF-laboratoria.
4. Na toetsing van de vergunningsaanvragen aan de criteria genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie heb ik besloten uitsluitend de bestaande 6 laboratoria voor een vergunning in aanmerking te laten komen. Dit betekent dat onder meer het Elisabeth Gasthuis te Haarlem, alsmede de ziekenhuizen die met de toepassing van IVF wensen aan te vangen, de vergunning wordt geweigerd.
5. Uw ziekenhuis voldoet nog niet aan alle criteria voor de toepassing van IVF als bovenbedoeld. In het hierna volgende is uiteengezet welke punten van uw kant nog nadere aandacht behoeven. Hoewel ik er vanuit ga dat uw ziekenhuis binnen een jaar aan alle gestelde criteria kan (gaan) voldoen acht ik het thans slechts verantwoord u voor de toepassing van IVF een tijdelijke vergunning als bovenbedoeld te verlenen. Na 1 maart 1991 zal, mede op basis van de nadere gegevens van uw ziekenhuis als hieronder aangeduid onder I en II, definitieve besluitvorming over uw vergunning plaatsvinden.

Gelet op het bovenstaande verleen ik u thans een vergunning als bovenbedoeld voor het continueren van de toepassing van IVF.

Deze vergunning is geldig tot en met 31 december 1991.

Ik verleen u deze vergunning onder de volgende voorschriften.

- I Vóór 1 maart 1991 dient u alsnog aan te kunnen tonen dat u voldoet aan de criteria 1, 2f, 5, 8, 9, 10, en 12 genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.
- II Jaarlijks dient u mij vóór 1 maart de jaargegevens te zenden m.b.t. de toepassing van IVF conform de bijlage bij deze beschikking. De gegevens over 1989 dient u mij vóór 1 juni a.s. te doen toekomen.

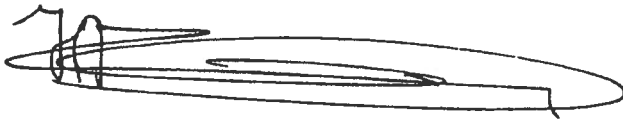
Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing rechtstreeks in zijn/haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan komen bij de Afdeling voor de geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de Raad van State, Afdeling voor de geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's-Gravenhage.

Van de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Afschrift van deze brief heb ik gezonden aan gedeputeerde staten van Zuid-Holland, het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, de Vereniging van Nederlandse Ziekenfondsen en aan het Kontaktorgaan Landelijk Overleg Ziektekostenverzekeraars.

De Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur,

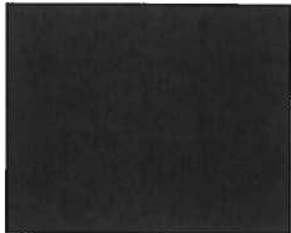
drs. H.J. Simons



13 JUL 1991
-3 H/A

14 A.

W
E L
Z I J N
V O L K S
G E Z O N D
H E I D E N R
C U L T U U R



Het bestuur van het
Diaconessenziekenhuis Voorburg
Postbus 998
2270 AZ VOORBURG

art. 10,2 e.

Das kenmerk	Inlichtingen bij	Doorkiesnummer	Rijswijk
DG Vgz/ZZT/TOPAZ-91489		070-340 [redacted]	25 juli 1991
Onderwerp		Bijlagen	Uw brief
IVF			5 juni 1990
Projectcodenummer:A.586.16.0.89.N.5			

Bij brief van 12 februari 1990 heb ik u een vergunning verleend voor de uitoefening van in vitro fertilisatie tot 31 december 1991 onder de volgende voorschriften:

- I Vóór 1 maart 1991 diende u alsnog aan te tonen te voldoen aan de criteria 1, 2f, 8, 9, 10 en 12 genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.
- II Jaarlijks dient u mij vóór 1 maart de jaargegevens te zenden m.b.t. de toepassing van IVF conform de bijlage bij deze beschikking.

Bij brief van 5 juni 1990 verzocht u om deze vergunning om te zetten in een vergunning voor onbepaalde tijd.

Over uw aanvraag heb ik advies ontvangen van het College voor Ziekenhuisvoorzieningen (ambtelijke reactie van 26 november 1990).

Tevens heeft de Geneeskundige Inspectie van de Volksgezondheid voor Zuid-Holland samen met de Geneeskundige Hoofdinspectie een bezoek gebracht aan de desbetreffende afdeling om de inrichting en uitvoering daarvan te toetsen aan de criteria van het Planningsbesluit.

Op grond van genoemd advies, de bij uw aanvraag gevoegde gegevens, alsmede de bevindingen van de Geneeskundige Inspectie kom ik tot de conclusie dat uw ziekenhuis thans in voldoende mate voldoet aan de criteria genoemd in het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Wel heeft de Inspectie u bij dit bezoek gewezen op een enkele tekortkoming op het terrein van het privacy-aspect.

Gelet op het bovenstaande verleen ik u een vergunning als bedoeld in artikel 1 van het Besluit bijzondere functies Wet ziekenhuisvoorzieningen voor de toepassing in uw ziekenhuis

Blad

- 2 -

Kenmerk

DG Vgz/ZZT/TOPAZ-91489

van de functie IVF als bedoeld in dit besluit.

Aan deze vergunning verbind ik de volgende voorschriften:

- I. U dient te blijven voldoen aan de criteria, genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie en daarbij de aanwijzingen van de inspectie terzake in acht te nemen.
- II. Jaarlijks dient u mij voor 1 maart de jaargegevens te verschaffen conform eerder genoemde bijlage.
- III. U draagt zorg voor een jaarlijks apart verslag of geoormerkt onderdeel van het algemene jaarverslag van uw ziekenhuis, waaruit blijkt hoe de functie IVF wordt toegepast.

Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet Ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing rechtstreeks in zijn of haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan gaan bij de Afdeling geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de raad van State, Afdeling voor de geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's-Gravenhage.

Van de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Afschrift van deze brief heb ik gezonden aan gedeputeerde staten van Zuid-Holland, het College voor Ziekenhuisvoorzieningen, De Ziekenfondsraad, de Vereniging van Nederlandse Ziekenfondsen en aan het Kontaktorgaan Landelijk Overleg Ziektekostenverzekeraars.

De Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur,


Hans J. Simons

W
E L
Z I J N S
V O L K S
G E Z O N D
E I D U R

art. 10, 2e

De Raad van Bestuur van het
Academisch Ziekenhuis Nijmegen
Postbus 9101
6500 HB Nijmegen

H RAAD VAN BESTUUR AZN	
nummer C	datum ontvangst 30 JAN. 1992
code dossier	copie circuleren
behandelen door	RvB PvdS ThG
	RR

Ons kenmerk
ZZT/TOPAZ-92384

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer
340

Rijswijk
28 januari 1992

Onderwerp
IVF

Bijlage(n)

Uw brief
29 augustus 1991

Projectcode:A.010.090.89.N5

Bij brief van 10 juli 1991 hebt u om een definitieve vergunning verzocht voor de toepassing van IVF als bedoeld in het besluit bijzondere functies WZV.

In afwachting van de regels waarbij artikel 18 WZV voor wat betreft deze functie van toepassing verklaard werd voor de Academische Ziekenhuizen heeft de Minister van Onderwijs en Wetenschappen na overleg met mij u bericht dat u nog niet voldeed aan criterium 10 van het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Inmiddels is, met de in werking treding van het Besluit bijzondere verrichtingen en apparatuur (Stb.1991, nr. 511), artikel 18 WZV voor de functie IVF van toepassing op de academische ziekenhuizen.

Over de aanvullende gegevens die u mij toezond bij uw brief van 29 augustus 1991 heb ik wederom advies gevraagd aan de Geneeskundige Inspectie van de Volksgezondheid en overleg gepleegd met de Minister van Onderwijs en Wetenschappen.

Op grond van het gevoerde overleg, de bevindingen van de Geneeskundige Inspectie, alsmede de bij uw aanvraag gevoegde nadere gegevens kom ik samen met de Minister van Onderwijs en Wetenschappen tot de conclusie dat uw ziekenhuis thans in voldoende mate voldoet aan de criteria genoemd in het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Gelet op het bovenstaande verleen ik u thans een vergunning voor de continuering voor onbepaalde tijd van de toepassing van IVF als bovenbedoeld.

Blad

- 2 -
Kenmerk

ZZT/TOPAZ-92384

Ik verleen u deze vergunning onder de volgende voorschriften:

I. U dient te blijven voldoen aan de criteria, genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie en daarbij de aanwijzingen van de inspectie terzake in acht te nemen.

II. U draagt zorg voor een apart jaarlijks verslag of geoormerkt onderdeel van het algemene jaarverslag van uw ziekenhuis, waaruit blijkt hoe de functie IVF wordt uitgeoefend.

Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet Ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing rechtstreeks in zijn of haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan gaan bij de Afdeling geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de Raad van State, Afdeling voor de geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's-Gravenhage.

Van de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Afschrift van deze brief heb ik gezonden aan Gedeputeerde Staten van Gelderland, het College voor Ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, de Vereniging van Nederlandse Zorgverzekeraars en aan het Kontaktorgaan Landelijk Overleg Ziektekostenverzekeraars.

De Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur
namens deze,
de Directeur Ziekenhuiszorg en Topzorg,



Ministerie van WVC
Directoraat Generaal
van de Volksgezondheid

Postbus 3008
2280 MK Rijswijk
Telefoon (070) 340 79 11

W
E L
Z I J N S
V O L K S
G E Z O N D
G E I D E N U R

art. 10, 2e

agendanummer 1711	datum ontvangst 2 + NOV. 1992	code dossier 217
behandelen door [redacted]		copie [redacted]

Academisch Ziekenhuis bij de
Universiteit van Amsterdam
t.a.v. de Raad van Bestuur
Meibergdreef 9
1105 AZ Amsterdam

centraalarchief directie azua

agendanummer G925702	datum ontvangst 24 NOV. 1992
code dossier	code archiver
behandelen door [redacted]	

Ons kenmerk
ZZT/TOPAZ/924763
Onderwerp
IVF Projectnummer
A.001.14.0.89.N5

Inlichtingen bij
[redacted]

Doorkiesnummer
070-340 [redacted]
Bijlage(n)

Rijswijk
20 november 1992
Uw brief
19 februari 1991

Bij brief van 19 februari 1991 hebt u om een definitieve vergunning verzocht voor de toepassing van IVF als bedoeld in het besluit bijzondere functies WZV.

In afwachting van de regels waarbij artikel 18 WZV voor wat betreft deze functie van toepassing verklaard werd voor de Academische Ziekenhuizen heeft de Minister van Onderwijs en Wetenschappen na overleg met mij u bericht dat u nog niet voldeed aan criterium 5 van het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Inmiddels is, met de in werking treding van het Besluit bijzonder verrichtingen en apparatuur (stb. 1991, nr. 511), artikel 18 WZV voor de functie IVF van toepassing op de academische ziekenhuizen.

Over de aanvullende gegevens die u mij toezond bij uw brief van 30 augustus 1991 heb ik wederom advies gevraagd aan de Geneeskundige Inspectie van de Volksgezondheid en overleg gepleegd met de Minister van Onderwijs en Wetenschappen.

Op grond van het gevoerde overleg, de bevindingen van de Geneeskundige Inspectie, alsmede de bij uw aanvraag gevoegde nadere gegevens kom ik samen met de Minister van Onderwijs en Wetenschappen tot de conclusie dat uw ziekenhuis thans in voldoende mate voldoet aan de criteria genoemd in het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Voorts constateer ik dat u vragen verwacht naar de mogelijkheden van transport IVF. Ik wil hierbij opmerken dat u er rekening mee dient te houden dat u slecht mag samenwerken met een transferziekenhuis, wanneer daarmee een samenwerkingsovereenkomst is

Bezoekadressen
Rijswijk
Sir W. Churchilllaan 368
Sir W. Churchilllaan 362

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres,
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 wvcrw nl

aangegaan. Tevens dient het transferziekenhuis te voldoen aan de minimumeis van tenminste 100 elcelaspraties per jaar. Indien onvoldoende perspectief wordt geboden dat het vereiste minimum gehaald wordt, dient u de eventuele samenwerking te verbreken. Ik verzoek u op dit punt de instructies van de inspectie te volgen.

Gelet op het bovenstaande verleen ik u thans een vergunning voor de continuering voor onbepaalde tijd van de toepassing van IVF als bovenbedoeld.

Ik verleen u deze vergunning onder de volgende voorschriften:

- I. U dient te blijven voldoen aan de criteria, genoemd in de bijlage bij het Planingsbesluit in vitro fertilisatie en daarbij de aanwijzingen van de inspectie terzake in acht te nemen.
- II. U draagt zorg voor een apart jaarlijks verslag of geormerkt onderdeel van het algemene jaarverslag van uw ziekenhuis, waaruit blijkt hoe de functie IVF wordt uitgeoefend.
- III. Na tekening van een eventuele samenwerkingsovereenkomst stuurt u mij per omgaande een afschrift van die samenwerkingsovereenkomst met het transferziekenhuis.

Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet Ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing rechtstreeks in zijn of haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan gaan bij de Afdeling geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepsschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de Raad van State, Afdeling voor de geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's-Gravenhage.

Van de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Afschrift van deze brief heb ik gezonden aan Gedeputeerde Staten van Noord-Holland, het College voor Ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, de Vereniging van Nederlandse Zorgverzekeraars en aan het Kontaktorgaan Landelijk Overleg Ziektelkostenverzekeraars.

De Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur,
namens deze:

de Directeur Ziekenhuiszorg en Topzorg, /



17.

W
E L
Z I J N
V O L K S
G E Z O N D
H E I D
C U L T U R

12 maart 1993

Het bestuur van het
Catharina-ziekenhuis
Postbus 1350
5602 ZA Eindhoven

bespr in _____

art. 10, 2e

Ons kenmerk
ZZT/TOPAZ/934076
Onderwerp
Vergunning IVF

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer
070-340
Bijlagen

Rijswijk
31 augustus 1993
Uw brief
12 maart 1993

Bij brief van 26 februari 1992 (kenmerk ZZT/TOPAZ 92863) heb ik , met terugwerkende kracht tot 31 december 1991, uw vergunning voor de uitoefening van in vitro fertilisatie verlengd tot 1 mei 1993 op basis van mijn conclusie dat uw ziekenhuis nog niet of niet volledig voldeed aan alle criteria genoemd in het Planningsbesluit in vitro fertilisatie. Dit betrof samenvattend de criteria 2 (gedeeltelijk), 6 (toename productie en formalisering samenwerking), 7 (onvoldoende transfers), 8 (bewaren embryo's), 9 (formaliseren) en 10 (vaststellen reglement). Gelet hierop en gelet op de voorgeschiedenis achtte ik het destijds nog niet gewenst over te gaan tot het verlenen van een vergunning voor de continuering voor onbepaalde tijd.

Bij brief van 12 maart 1993 (kenmerk D93.171) verzocht u deze vergunning om te zetten in een vergunning voor onbepaalde tijd.

Inmiddels heeft de Geneeskundige Inspectie van de Volksgezondheid voor Noord-Brabant samen met de Geneeskundige Hoofdinspectie een bezoek gebracht aan de desbetreffende afdeling om de inrichting en uitvoering daarvan te toetsen aan de criteria van het Planningsbesluit.

Op grond van de bevindingen van de Geneeskundige Inspectie alsmede de bij uw aanvraag gevoegde gegevens kom ik tot de conclusie dat uw ziekenhuis thans voldoet aan de criteria genoemd in het Planningsbesluit in vitro fertilisatie.

Wel heeft de Inspectie ten aanzien van het getalscriterium zoals dat wordt gehanteerd in het Planningsbesluit, opgemerkt dat uw ziekenhuis net boven het vereiste getalscriterium van 150 IVF-behandelingen zit maar daarmee tevens aan de ondergrens van de centra in Nederland.

Bezoekadressen

Rijswijk
Sir W. Churchillaan 368
Sir W. Churchillaan 368

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres,
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 wvcrw nl

Blad

- 2 -

Kenmerk

ZZT/TOPAZ

Gelet op het bovenstaande verleen ik u een vergunning als bedoeld in artikel 1 van het Besluit bijzondere verrichtingen en apparatuur Wet ziekenhuisvoorzieningen voor de toepassing in uw ziekenhuis van de functie IVF als bedoeld in dit besluit.

Aan deze vergunning verbind ik de volgende voorschriften:

- I. U dient te blijven voldoen aan de criteria, genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie, en daarbij de aanwijzingen van de inspectie ter zake in acht te nemen.
- II. U draagt zorg voor een apart jaarlijks verslag of afzonderlijk onderdeel van het algemene jaarverslag van uw ziekenhuis, waaruit blijkt hoe de functie IVF wordt uitgeoefend.
- III. Na tekening stuurt u mij per omgaande een afschrift van de samenwerkingsovereenkomst met het transferziekenhuis.

Deze vergunning is u verleend op basis van de criteria, zoals genoemd in het Planningsbesluit IVF. Ik maak u erop attent dat ik voornemens ben binnen afzienbare tijd dit planningsbesluit te actualiseren. Hierbij is het denkbaar dat de eisen voor het verkrijgen of behouden van een vergunning worden bijgesteld. Het is mogelijk dat dit dan ook consequenties kan hebben voor uw vergunning.

Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing in zijn of haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan komen bij de afdeling voor geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepsschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de Raad van State, Afdeling geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's Gravenhage.

Van de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

art. 10, 2e

Het Bestuur van de Stichting
Medisch Centrum voor Geboorteregeling
Postbus 2025
2301 CA Leiden

Ons kenmerk
CSZ/ZT/994238

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer

070 - 340

Den Haag

24 MAART 1999

Onderwerp

Bijlage(n)

Uw brief

Vergunning IVF

Projectcodenr. A.937.15.0.95.N.1

Instelnr.: 5772 Instel/Projectnr. 7129

Bij brief van 30 december 1996, kenmerk CSZ/ZT/9615842, heb ik u voor de duur van twee jaar een tijdelijke vergunning verleend afs bedoeld in artikel 1 van het Besluit bijzondere verrichtingen en apparatuur Wet ziekenhuisvoorzieningen, thans artikel 2 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen, voor het uitvoeren van in-vitrofertilisatie. Deze tijdelijke vergunning werd u verleend onder de voorwaarde dat u binnen twee jaar dient aan te tonen dat u voldoet aan een aantal eisen. In de vergunning heb ik voorts gesteld dat de inspectie voor het verstrijken van de twee jaar uw instelling opnieuw zal visiteren. In afwachting van het rapport van de inspectie heb ik u bij brief van 8 januari 1999, kenmerk CSZ/ZT/9820871, medegedeeld dat ik de uitvoering van IVF door uw instelling voor drie maanden gedoog. Ik heb u in deze brief aangegeven dat ik na ontvangst van het rapport van de inspectie een beslissing zal nemen over het verlenen van een nieuwe vergunning.

Ik heb inmiddels het rapport van de inspectie voor de Gezondheidszorg ontvangen (advies van 3 februari 1999 en een bijlage van 3 maart 1999). In dit rapport wordt gesteld dat uw instelling de inspectie in de afgelopen periode regelmatig, zowel schriftelijk als mondeling, heeft gerapporteerd over de voortgang van de implementatie van de gestelde eisen. Bij het bezoek aan uw instelling in december 1998 heeft de inspectie gezien of zowel aan de voorwaarden van het oude planningsbesluit voor in-vitrofertilisatie van 1989 als aan de voorwaarden van het inmiddels in werking getreden nieuwe planningsbesluit in-vitrofertilisatie (*Besluit van 7 april 1998, CSZ/ZT/984528, Stcrt. 95*) wordt voldaan. De inspectie heeft geconstateerd dat aandacht is besteed aan alle gestelde voorwaarden en dat de door uw instelling doorgevoerde maatregelen van dien aard zijn dat kwalitatief verantwoorde zorg kan worden geleverd. Ook constateert de inspectie dat u voldoet aan de eisen zoals die gesteld zijn in het nieuwe planningsbesluit. De inspectie adviseert derhalve positief over het verlenen van een vergunning voor onbepaalde tijd aan uw instelling.

Postbus 20350
2500 EJ Den Haag
Telefoon (070) 340 79 1 1
Fax (070) 340 78 34

Bezoekadres:
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag

Correspondentie
uitsluitend richten aan het
postadres met vermelding
van de datum en het
kenmerk van deze brief

<http://www.minvws.nl>

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

CSZ/ZT/994238

VVFJ

Op grond van het bovenstaande verleen ik u een vergunning voor onbepaalde tijd als bedoeld in artikel 2, eerste lid, juncto artikel 5 van de Wet op bijzondere medische verrichtingen voor het uitvoeren van in-vitrofertilisatie. Voor alle duidelijkheid zij vermeld dat voor uw vergunning het nieuwe planningsbesluit in-vitrofertilisatie, *Besluit van 1 april 1998, CSZ/ZT/984528, Stcrt. 95*, van toepassing is.

Tot slot wijs ik u erop, dat op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht degene wiens belang rechtstreeks bij een besluit is betrokken daartegen binnen zes weken na de dag waarop het besluit bekend is gemaakt, een bezwaarschrift kan indienen bij het bestuursorgaan dat het besluit heeft genomen. Een dergelijk bezwaarschrift dient u te richten aan de Directie Wetgeving en Juridische Zaken van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 20350, 2500 EJ Den Haag.

Afschrift van deze brief zend ik aan het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, Gedeputeerde staten van uw provincie, het COTG, Zorgverzekeraars Nederland en de Inspectie voor de gezondheidszorg.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de plv. Directeur Curatieve Somatische Zorg,



28 APR 2009

18 A.

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

CIBG
Unit Toelating Zorginstellingen

Aan het bestuur van
Medisch Centrum Kinderwens B.V.
Postbus 30
2350 AA LEIDERDORP

art. 10, 2e

Ons kenmerk
CIBG TZi 2924934
Onderwerp
Naamswijziging Stichting MCG
(instelnr. 5772)

Inlichtingen bij

Doorkiesnummer

070 - 340

Bijlage(n)

Den Haag

24 APR. 2009

Uw brief

26 januari 2009

Geacht bestuur,

Met uw brief van 26 januari 2009 verzoekt u mij om de tenaamstelling resp. toelating resp. erkenning van de Stichting Medische Centrum voor Geboorteregeling te wijzigen in Kinderwens MC B.V.

Besluit

Met ingang van de datum van deze beschikking laat ik Kinderwens MC B.V, Elisabethhof 21 A, 2353 EW Leiderdorp, statutair gevestigd aldaar, toe als instelling voor medisch specialistische zorg, welke zorg behoort tot de ingevolge de Zorgverzekeringswet te verzekeren prestaties.

De toelating van Medisch Centrum Geboorteregeling te Leiderdorp beëindig ik met ingang van de datum van deze beschikking.

Deze beschikking maak ik bekend in de Staatscourant.

Als u het niet eens bent met dit besluit, dan kunt u een bezwaarschrift indienen. Onder het kopje 'Bezwaarmogelijkheden Awb' staat hoe u bezwaar kunt maken tegen dit besluit.

Toelichting

Uw toelating op het moment van uw aanvraag

Medisch Centrum voor Geboorteregeling, Elisabethhof 21 A, 2353 EW te Leiderdorp, beheerd door de gelijknamige stichting aldaar, is toegelaten als instelling voor medisch specialistische zorg, welke zorg behoort tot de ingevolge de Zorgverzekeringswet te verzekeren prestaties met uitzondering van medisch specialistische zorg die wordt verleend in combinatie met verblijf als bedoeld in artikel 10, onder g ZVW en waarvoor een tarief is vastgesteld op grond van de Wet tarieven gezondheidszorg (WTG).

Postbus 16114
2800 BC DEN HAAG
Telefoon (070) 340 81 78

Bezoekadres:
Wijnhaven 18
2511 GA DEN HAAG

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.

Internetadres:
www.wtzi.nl
e-mailadres:
infowtzi@minvws.nl

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

CIBG TZI 2924934

VVFJ

Wettelijk kader waaraan ik uw aanvraag heb getoetst

Ik heb uw verzoek beoordeeld op grond van de Wet toelating zorginstellingen (WTZi). De WTZi geeft globaal aan waaraan aanvragen worden getoetst. Deze eisen zijn nader uitgewerkt in het Uitvoeringsbesluit WTZi en de WTZi beleidsregels. In het Uitvoeringsbesluit zijn onder andere transparantie-eisen opgenomen. Deze transparantie-eisen hebben betrekking op bestuursstructuur en bedrijfsvoering. De WTZi beleidsregels bevatten meer beleidsmatige eisen waaraan ik een verzoek om een toelating toets.

Bezwaarmogelijkheden Awb

Een belanghebbende kan tegen dit besluit bezwaar maken op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht. Dit kan door een bezwaarschrift in te dienen bij het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, t.a.v. Directie Wetgeving en Juridische Zaken, Postbus 20350, 2500 EJ Den Haag.

De termijn voor het indienen van een bezwaarschrift bedraagt zes weken. De termijn vangt aan met ingang van de dag volgend op de dag waarop het besluit is gedagtekend.

Het bezwaarschrift wordt ondertekend door de indiener en bevat:

- de naam en het adres van de indiener,
- de dagtekening,
- een omschrijving van het bestreden besluit, bijvoorbeeld door vermelding van het zaaknummer, briefkenmerk en datum of door bijvoeging van een kopie van het besluit,
- de gronden van het bezwaar.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

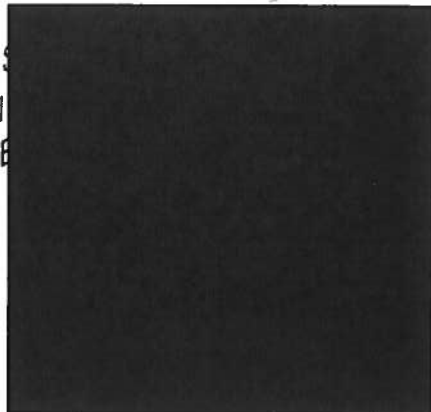
b16 namens deze,
het hoofd van de Unit Toelating Zorginstellingen,



Een kopie van deze beschikking stuur ik aan:

- Nederlandse Zorgautoriteit in Utrecht
- Centraal Administratie Kantoor Bijzondere Zorgkosten in Den Haag
- Prismant in Utrecht
- Inspectie voor de gezondheidszorg in Utrecht

W
E L
Z I J N
V O L K S
G E Z O N
D I D
C H E I D
U
C U L T U



Aan het bestuur van
St. Elisabeth Ziekenhuis
Postbus 90151
5000 LC TILBURG

art. 11,1 en
art. 10, 2e

Ons kenmerk Inlichtingen bij
DGVGZ/ZZI/TOPAZ-318373
Onderwerp
IVF
projectcodenr. A.551.23.0.89.N5

Doorkiesnummer
070-340 [redacted]

Rijswijk
12 februari 1990

Bijlage(n)
1

Uw brief
22-11-1989

Met uw brief van 22 november 1988 verzocht u de toenmalige minister van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur, om een vergunning als bedoeld in artikel 1 van het Besluit bijzondere functies Wet ziekenhuisvoorzieningen voor het continueren van IVF, d.w.z. het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's als onderdeel van een in vitro fertilisatiebehandeling in uw ziekenhuis.

Met uw brieven van 22 april 1989, 4 september 1989 en 9 oktober 1989 zond u nadere gegevens over uw aanvraag.

Over uw aanvraag heb ik advies ontvangen van het College van gedeputeerde staten van Noord-Brabant (advies van 27 september 1989) en van het College voor ziekenhuisvoorzieningen (advies van 23 november 1989).

Op grond van genoemde adviezen, het Planningsbesluit in vitro fertilisatie alsmede de bij uw aanvraag behorende nadere gegevens kom ik tot de volgende overwegingen.

1. Op grond van de bij uw aanvraag gevoegde gegevens constateer ik dat in uw ziekenhuis thans alle fasen van de in vitro fertilisatiemethode worden toegepast, inclusief de laboratoriumfase, nl. het tot stand brengen van menselijke embryo's. Uw aanvraag om een vergunning heeft, conform het gestelde in artikel 1 van het Besluit bijzondere functies Wet ziekenhuisvoorzieningen, uitsluitend betrekking op de laboratoriumfase.
2. Aanvragen als de onderhavige dienen te worden beoordeeld op basis van (de criteria genoemd in de bijlage bij) het Planningsbesluit in vitro fertilisatie. In genoemd planningsbesluit wordt uitgegaan van een behoefte aan maximaal 11 IVF-laboratoria. Bij de invulling van dit planningsgetal gaat de voorkeur uit naar die ziekenhuizen die thans



Bezoekadressen
Rijswijk
Sir W. Churchilllaan 368
Sir W. Churchilllaan 362

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres,
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief

Telex Rijswijk
31680 wvcrw nl

reeds IVF toepassen voorzover deze voldoen, dan wel op korte termijn kunnen gaan voldoen aan de bovenbedoelde criteria.

3. Uw ziekenhuis is gelegen in de, voor de beoordeling van de individuele vergunningsaanvragen voor de toepassing van IVF onderscheiden, regio Zuid-Nederland. In deze regio, zoals aangegeven in het eerdergenoemde advies van het College voor ziekenhuisvoorzieningen, functioneren thans 4 IVF-laboratoria nl. het laboratorium in uw ziekenhuis, het laboratorium in het Catharina Ziekenhuis te Eindhoven, het laboratorium in het Academisch Ziekenhuis te Maastricht alsmede het laboratorium in het De Wever ziekenhuis te Heerlen.

Genoemde regio zal in 1995 naar verwachting ruim 3,4 miljoen inwoners tellen. Op grond van het Planningsbesluit in vitro fertilisatie moet uit oogpunt van kwaliteit en kosten rekening worden gehouden met een gemiddeld verzorgingsgebied per IVF-laboratorium van circa 1,4 miljoen inwoners. Het verzorgingsgebied per laboratorium dient tenminste 1 miljoen inwoners te tellen.

Dit betekent dat in genoemde regio slechts planningsruimte aanwezig is voor 2 à 3 laboratoria, zodat 1 à 2 van de bestaande laboratoria hun activiteiten m.b.t. IVF dienen te beëindigen.

4. Na toetsing van de vergunningsaanvragen aan de criteria genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit in vitro fertilisatie heb ik besloten slechts uw ziekenhuis, het Academisch ziekenhuis Maastricht alsmede het Catharina ziekenhuis te Eindhoven voor een vergunning in aanmerking te laten komen.

Ik heb besloten geen vergunning te verlenen aan het De Wever ziekenhuis te Heerlen.

5. Uw ziekenhuis voldoet nog niet aan alle criteria voor de toepassing van IVF als bovenbedoeld. In het hierna volgende is uiteengezet welke punten van uw kant nog nadere aandacht behoeven.

Hoewel ik er van uit ga dat uw ziekenhuis binnen een jaar aan alle gestelde criteria kan (gaan) voldoen acht ik het thans slechts verantwoord u voor de toepassing van IVF een tijdelijke vergunning, als bovenbedoeld, te verlenen. Na 1 maart 1991 zal, mede op basis van de nadere gegevens van uw ziekenhuis als hieronder aangeduid onder I en II, definitieve besluitvorming over uw vergunning plaatsvinden.

Gelet op het bovenstaande verleen ik u thans een vergunning als bovenbedoeld voor het continueren van de toepassing van IVF.

Deze vergunning is geldig tot en met 31 december 1991.

Ik verleen u deze vergunning onder de volgende voorschriften:

- I. Vóór 1 maart 1991 dient u alsnog aan te kunnen tonen dat u voldoet aan de criteria 1, 5, 6, 7, 8, 9 en 10 zoals genoemd in de bijlage bij het Planningsbesluit In vitro fertilisatie.
- II. Jaarlijks dient u mij vóór 1 maart de jaargegevens te zenden m.b.t. de toepassing van IVF zoals aangegeven in de bijlage bij deze beschikking. De gegevens over 1989 dient u mij voor 1 juni a.s. te doen toekomen.

Voor de goede orde vestig ik uw aandacht op artikel 19 van de Wet ziekenhuisvoorzieningen, op grond waarvan iedere natuurlijke persoon of rechtspersoon die door deze beslissing rechtstreeks in zijn/haar belang is getroffen, daartegen in beroep kan komen bij de Afdeling voor de geschillen van bestuur van de Raad van State. Het beroepschrift dient binnen 30 dagen na verzending van deze beschikking of de bekendmaking ervan in de Nederlandse


Staatscourant in tweevoud te worden ingediend bij de Raad van State, Afdeling voor de geschillen van bestuur, Kneuterdijk 22, te 's-Gravenhage.

Voor de afgifte van deze vergunning wordt mededeling gedaan in de Nederlandse Staatscourant.

Afschrift van deze brief heb ik gezonden aan gedeputeerde staten van Noord-Brabant, het College voor ziekenhuisvoorzieningen, de Ziekenfondsraad, de Vereniging van Nederlandse Ziekenfondsen en aan het Kontaktorgaan Landelijk Overleg Ziekttekostenverzekeraars.

De Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur,

drs. H.J. Simons



Bijlage

Jaarlijkse gegevensverstrekking aan de Staatssecretaris van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur over de toepassing van de in vitro fertilisatiemethode verband houdende met de afgegeven vergunning voor de toepassing van IVF.

1. Aantal in het ziekenhuis uitgevoerde verrichtingen in het afgelopen kalenderjaar.
- | | bij eigen cliënten | bij cliënten uit een ander ziekenhuis |
|--|--------------------|---------------------------------------|
| a. hormoonstimulatie | | |
| b. eicelaspiratie | | |
| c. bevruchting van de eicellen in het laboratorium | | |
| d. de terugplaatsing van het embryo in de baarmoeder | | |
2. Resultaten van de toepassing van de in vitro fertilisatiemethode in het afgelopen kalenderjaar.
- Aantal i.v.m. de toepassing van IVF ontstane doorgaande zwangerschappen (zwangerschappen van tenminste 12 weken).
 - Aantal geboorten.
3. Prognose over het lopende kalenderjaar m.b.t. het aantal verrichtingen en de resultaten zoals bedoeld onder 1 en 2.



ZiekenfondsRaad

Bezoekadres
Prof. J.H. Bavincklaan 2
1183 AT Amstelveen

Postadres
Postbus 396
1180 BD Amstelveen

Telefoon 020-347 55 55
Telefax 020-647 34 94

art. 11, 1
en
art. 10, 2e

Aan de ziekenfondsen

Circulairnummer
ZFW/36/98

Datum
24 juni 1998

Ons kenmerk
CURE/98.26291

Informatie bij
Afd. CURE,

Doorkiesnummer
020-

Onderwerp
Besluit wijziging Regeling subsidiëring Ziekenfondsraad in vitro fertilisatie

Geachte heer of mevrouw,

In 1989 is de Regeling subsidiëring Ziekenfondsraad in vitro fertilisatie (IVF) vastgesteld. Op grond van deze regeling wordt aan ziekenfondsen toegestaan voor verzekerden, ten laste van de Algemene Kas, kosten verbonden aan IVF-behandelingen te vergoeden aan ziekenhuizen die hier een vergunning voor hebben gekregen op grond van de Wet. Deze vergunning geldt alleen voor de derde fase van de behandeling, namelijk voor het buiten het lichaam tot stand brengen van menselijke embryo's.

De Ziekenfondsraad heeft in zijn vergadering van 26 maart 1998 besloten de Regeling te wijzigen. De wijziging houdt in dat aan ziekenfondsen wordt toegestaan kosten te vergoeden aan alle ziekenhuisvoorzieningen die beschikken over een vergunning voor het hiervoor genoemde deel van de IVF-behandeling. Deze wijziging werkt terug tot en met 1 januari 1997. Zij is geplaatst in de Staatscourant van 6 mei 1998, nr. 84.

De Regeling is op deze wijze aangepast omdat de minister een tijdelijke vergunning heeft verleend aan de Stichting Medisch Centrum voor Geboorteregeling (SMCG) in Leiden. De minister heeft tevens aangegeven het wenselijk te vinden dat de behandelingen die door de SMCG worden verricht, ook kunnen worden vergoed. Omdat dit centrum geen intramurale voorziening is, en in die zin geen ziekenhuis, konden de behandelingen die door dit centrum worden verricht op grond van de oude subsidieregeling niet worden vergoed.

De vergunning aan de SMCG is afgegeven voor de periode 1 januari 1997 tot en met 31 december 1998. Mocht de minister aan het einde van deze periode besluiten deze vergunning niet te verlengen, dan is ook deze subsidieregeling niet meer van toepassing op aldaar uitgevoerde behandelingen.

Daarnaast heb ik namens de Ziekenfondsraad een technische wijziging aangebracht in de Regeling in verband met het vervallen van artikel 18 van de Wet ziekenhuisvoorzieningen. Vergunningen als bedoeld in laatst genoemd artikel zijn nu gebaseerd op de Wet op

volgende.

De ziekenhuisvoorzieningen die nu een vergunning hebben voor het uitvoeren van IVF-behandelingen zijn:

- * alle academische ziekenhuizen,
- * het St. Elisabeth Ziekenhuis in Tilburg,
- * het Catharina Ziekenhuis in Eindhoven,
- * het Sophia Ziekenhuis in Zwolle,
- * het Diaconessenhuis in Voorburg en
- * de Stichting Medisch Centrum voor Geboorteregeling in Leiden.

Een IVF-behandeling kan slechts worden gesubsidieerd, als er een medische indicatie voor een dergelijke behandeling bestaat. Hierbij wordt aansluiting gezocht bij de Richtlijn van de Nederlandse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie. Voor het overige zijn er geen beperkingen, zij het dat maximaal slechts drie behandelingen per te realiseren zwangerschap mogen worden gesubsidieerd. Wanneer na drie behandelingen nog geen zwangerschap tot stand is gekomen, zal de verzekerde de eventuele vierde en volgende behandelingen zelf moeten betalen. Een afgebroken behandeling wordt aangemerkt als een volledige IVF-behandeling. Een behandeling wordt als afgebroken aangemerkt, als deze in de periode vanaf de hormoonstimulatie tot en met een zwangerschap van maximaal 11 weken, gemeten vanaf de eerste dag van de laatste menstruatie, mislukt. Een volgende poging moet dan worden geteld als tweede poging.

Onder een gerealiseerde zwangerschap waarvoor de maximering tot drie pogingen geldt, wordt een doorgaande zwangerschap verstaan. Dat is een zwangerschap van tenminste 12 weken gemeten vanaf de eerste dag na de laatste menstruatie. Dit betekent dat na een mislukte zwangerschap op bijvoorbeeld 15 weken weer opnieuw mag worden begonnen met een eerste poging.

In dit verband merk ik nog op dat volgens het Planningsbesluit het centrum aan moet tonen of aannemelijk moet maken dat tenminste 15% van de gestarte behandelingscycli resulteert in een doorgaande zwangerschap. Voor de toepassing van artikel 9 van deze subsidieregeling wordt ook uitgegaan van dit percentage.

Een vergunninghoudend centrum kan met maximaal vier al of niet vergunninghoudende ziekenhuizen een samenwerkingsovereenkomst sluiten. Bij dergelijke samenwerkingsverbanden heeft de minister de voorkeur uitgesproken voor die ziekenhuizen waar zowel de intake, de hormoonstimulatie als de follikelpunctie worden uitgevoerd. De minister vindt het een ongewenste ontwikkeling dat de zogenaamde drietrapsconstructie wordt toegepast. Hiermee wordt bedoeld dat de intake en hormoonstimulatie plaatsvindt in een zogenaamd satellietziekenhuis, de follikelpunctie in een zogenaamd transportziekenhuis en vervolgens de bevruchting, terugplaatsing en afronding plaatsvindt in het vergunninghoudend centrum. Het lijkt mij gewenst dat ziekenfondsen van uit hun positie hieraan aandacht schenken.

De ziekenhuisvoorzieningen met vergunning of toestemming om fase drie uit te voeren en de ziekenhuizen waarmee samenwerkingsovereenkomsten zijn gesloten om de fasen een, twee en vier uit te voeren declareren elk rechtstreeks bij het ziekenfonds waarbij de verzekerde staat ingeschreven.

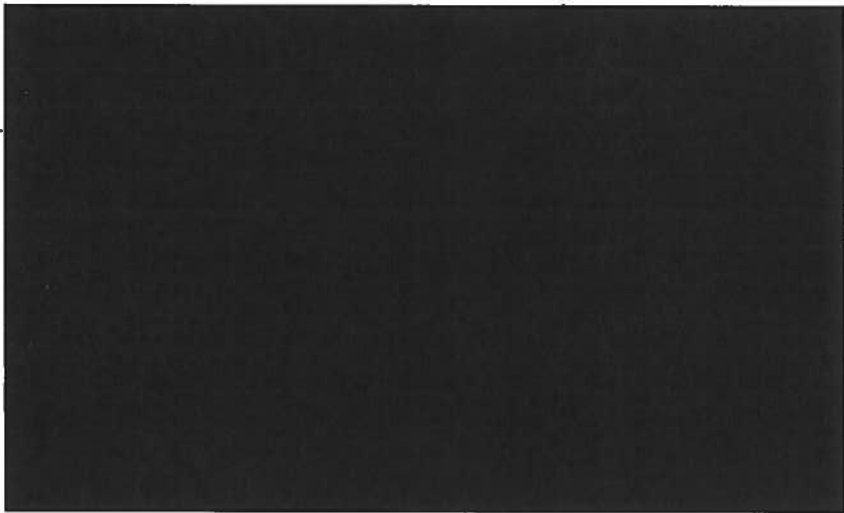
3/CURE/98.26291

Het subsidie dat de ziekenfondsen voor de vergoeding van deze declaraties behoeven, zal worden verrekend via de post "Uitgaven artikel 73 Ziekenfondswet" op het overzicht "Met de Algemene Kas te verrekenen" bij het formulier 08. In de toelichting op dit overzicht wordt u gevraagd de kosten van deze declaraties nader te specificeren.

De ICSI-methode kan onderdeel uitmaken van een IVF-behandeling. Ook in dat geval kan slechts éénmaal het tarief voor IVF, dat is vastgesteld door het COTG, bij het ziekenfonds in rekening worden gebracht. Verder kunnen eventuele "meerkosten" niet rechtsgeldig noch aan de verzekerde noch aan het ziekenfonds in rekening worden gebracht. Ik verzoek u hierop toe te zien.

De circulaire van de Ziekenfondsraad van 28 februari 1990 (SGZ nr. ZFW/23/90) en van 5 oktober 1994 (SGZ nr. ZFW/33/94) trek ik hiermee in.

De Algemeen Secretaris
van de Ziekenfondsraad



Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

CIBG
Farmatec-BMC

Stichting St. Elisabeth Ziekenhuis Tilburg
Laboratorium voor Fertilitetsonderzoek en IVF

[Redacted]

Postbus 90151
5000 LC TILBURG

[Redacted]

art. 10, 2e

Ons kenmerk
Farmatec-BMC/JZ-9736
Onderwerp
Honorering van aanvraag
aanvraagnummer 9736

Inlichtingen bij

[Redacted]

Telefoonnummer

070 - 340 [Redacted]

Bijlage(n)

1

Den Haag

9 maart 2009

Uw brief

1 november 2007

Geachte heer [Redacted]

Stichting St. Elisabeth Ziekenhuis Tilburg heeft bij brief van 1 juni 2007 (kenmerk: WM-di/071026) een aanvraag van een erkenning als orgaanbank ingediend voor de eenheid Laboratorium voor Fertilitetsonderzoek en IVF.

Aan Stichting St. Elisabeth Ziekenhuis Tilburg, is een erkenning als orgaanbank met registrummer 108823 L/EO verleend. Deze erkenning bestaat uit de eenheid Klinisch Chemisch Hematologisch Laboratorium, de verantwoordelijke persoon voor deze eenheid is mevrouw [Redacted]

De eenheid Laboratorium voor Fertilitetsonderzoek en IVF valt onder de verantwoordelijkheid van de de heer [Redacted]. Omdat een eenheid inhoudt een of meer afdelingen die vallen onder één verantwoordelijke persoon en de andere eenheden vallen onder andere verantwoordelijke personen betekent dit dat de erkenning als orgaanbank met registrummer 108823 L/EO wordt uitgebreid met de eenheid Laboratorium voor Fertilitetsonderzoek en IVF.

De Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ) heeft mij bij brief van 3 maart 2009 (kenmerk: 2009-153497/Pr8/JvB/rf), die ik heb ontvangen op 3 maart 2009 2009, positief geadviseerd over genoemde aanvraag. Uit het advies blijkt dat u aan de desbetreffende eisen voldoet.

Naar aanleiding van het bovenstaande, stuur ik u hierbij de gewijzigde erkenning als orgaanbank met registrummer 108823 L/EO. Op deze erkenning is artikel 9, eerste lid, van de Wet veiligheid en kwaliteit lichaamsmateriaal van toepassing.

Postbus 16114
2500 BC DEN HAAG
Telefoon: 070 - 340 6769
Fax: 070 - 340 7428

Bezoekadres:
Wijnhaven 18
2511 GA DEN HAAG

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.

Internet: www.farmatec.nl
E-mail: info@farmatec.nl

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

2

Kenmerk

Farmatec-BMC/JZ-9736

VFFS

Mocht u een wijziging willen doorvoeren ten opzichte van iets wat in uw erkenning is bepaald, dan moet u een aanvraag tot wijziging van uw erkenning bij mij indienen. U kunt die wijzigingen via een brief doorgeven; er zijn geen wijzigingsaanvraagformulieren beschikbaar.

U danwel een andere belanghebbende kan tegen dit besluit bezwaar maken op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht. Dit kan door een bezwaarschrift in te dienen bij:

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport
Directie Wetgeving en Juridische Zaken
Postbus 20350
2500 EJ Den Haag

De termijn voor het indienen van een bezwaarschrift bedraagt zes weken. Deze termijn begint op de dag na die waarop het besluit is gedagtekend.

Het bezwaarschrift moet worden ondertekend door de indiener en ten minste de volgende gegevens bevatten:

- de naam en het adres van de indiener;
- de dagtekening;
- een omschrijving van het bestreden besluit, bijvoorbeeld door vermelding van het briefkenmerk en de datum, of een kopie van het besluit;
- de gronden van het bezwaar.

Op deze aanvraag is nummer 9763 van toepassing. Ik verzoek u dit nummer steeds bij eventuele correspondentie te vermelden en het bij telefoongesprekken bij de hand te houden.

Ik stuur een kopie van deze brief naar desbetreffende werkgebieden van IGZ

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
namens dezen,
de unit Farmatec-BMC



9 maart 2009

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

CIBG
Farmatec-BMC

VVF

Registernummer 108823 L/EO

Ons kenmerk
Farmatec-BMC/JZ-9736

Den Haag
9 maart 2009

ERKENNING ALS ORGAANBANK

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,

Gelezen de aanvraag van Stichting St. Elisabeth Ziekenhuis te Tilburg (dossiernummer 41095512, vermeld op het uittreksel uit het handelsregister van de Kamer van Koophandel voor Midden-Brabant), ontvangen op 6 november 2007.

Gelet op artikel 9 van de Wet veiligheid en kwaliteit lichaamsmateriaal;

BESLUIT:

- 1) Stichting St. Elisabeth Ziekenhuis een erkenning als orgaanbank te verlenen op grond van de Wet veiligheid en kwaliteit lichaamsmateriaal te verlenen, voor de volgende eenheden:
 - 1) Klinisch Chemisch Hematologisch Laboratorium
 - 2) Laboratorium voor Fertiliteitsonderzoek en IVF.
- 2) De erkenning geldt voor de voornoemde eenheden voor het in de bijlage aangekruiste lichaamsmateriaal, de daarin vermelde handelingen, doelen en vervoersbewegingen en de daarin vermelde verantwoordelijke personen.

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
namens dezen,
de unit Farmatec-BMC


plv. unithoofd

9 maart 2009

Ministerie van Volksgezondheid, Wezijn en Sport

Bled

2

Kenmerk

Farmatec-BMC/JZ-9736

VVF

EENHEID: TWEESTEDEN ZIEKENHUIS KLINISCH CHEMISCH HEMATOLOGISCH
LABORATORIUM, DR. DEELENLAAN 5 TE TILBURG

VERANTWOORDELIJK PERSONEN:

Mevrouw [REDACTED]

HANDELINGEN:

Bewerken

Distribueren

In ontvangst nemen na verkrijgen

Verpakken

TYPEN LICHAAMSMATERIAAL:

TYPE	PRE-MORTAAL:	POST-MORTAAL:
Afzonderlijke cellen:		
Semen	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

DOELEN:

Directe toepassing op de mens



Postbus 16114
2500 BC DEN HAAG
Telefoon: 070 - 340 5759
Fax: 070 - 340 7428

Bezoekadres:
Wijnheven 18
2511 GA DEN HAAG

Correspondentie uitsluitend
richten aan het postadres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.

Internet: www.farmatec.nl
E-mail: info@farmatec.nl

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

Blad

3

Kanmerk

Farmatec-BMC/JZ-9736

VIVES

EENHEID: LABORATORIUM VOOR FERTILITEITSONDERZOEK EN IVF
HILVARENBEEKSEWEG 60 TE TILBURG

VERANTWOORDELIJK PERSONEN
De heer [REDACTED]

HANDELINGEN
Bewaren
Bewerken
In ontvangst nemen na verkrijgen
Verpakken

TYPEN LICHAAMSMATERIAAL		
TYPE	PRE-MORTAAL:	POST-MORTAAL:
Embryo	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Afzonderlijke cellen:		
Semen	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

DOELEN
Directe toepassing op de mens



9 maart 2009