



רשומות

קובץ התקנות

20 ביולי 2000

6046

י"ז בתמוז התש"ס

עמוד

734	תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (החזר תשלום בעד ביטוח רפואי), התש"ס-2000
736	...	תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (כללים למכרו להפעלת מרפאה בישובים קטנים), התש"ס-2000
737	צו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסיל שירותי הבריאות) (תיקון), התש"ס-2000
757	צו ביטוח בריאות ממלכתי (שינוי התוספת השניה לחוק), התש"ס-2000
761	צו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות) (הגליל העליון, תיקון), התש"ס-2000
761	צו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות) (מבואות החרמון, תיקון), התש"ס-2000
762	אכרזה על עיריית קרית שמונה (תיקון), התש"ס-2000
763	הודעת פיקוח על מהירי מצרכים ושירותים (תעריפי תשתית במשק הדלק) (עדכון מהירים לשירותי תשתית) (מס' 2), התש"ס-2000

תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (החזר תשלום בעד ביטוח רפואי),
התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיף 3א(ה)2(ב) ו-60(א) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-
1994¹ (להלן - החוק), ובהסכמת שר האוצר ושר העבודה והרווחה, אני קובע לאמור:

1. בתקנות אלה -

הגדרות

"בקשה" - בקשה לקביעת תושבות, כמשמעותה בסעיף 3א(א) לחוק;

"תשלום לקופת חולים" - סכום ששולם לקופת חולים בעד ביטוח רפואי, כמשמעותו בסעיף
3א(ה)2(ב);

"השכר הממוצע" - כהגדרתו בסעיפים 1 ו-2 לחוק הביטוח הלאומי [נוסח משולב],
התשנ"ה-1995².

2. (א) הסכום להחזר של תשלום לקופת חולים, לא יעלה -

סכום מרבי
להחזר

(1) לגבי החודש שבו הוגשה הבקשה וששת החודשים שלאחריו - על סכום
השווה לרמי ביטוח הבריאות החלים לפי החוק, בחודש שלגביו התבקש החזר,
על עובד שהכנסתו שווה לשכר הממוצע כפול שתיים;

(2) לגבי התקופה שמתום התקופה האמורה בפסקה (1) - על סכום השווה
לרמי ביטוח הבריאות החלים לפי החוק, בחודש שלגביו התבקש החזר, על
עובד שהכנסתו שווה לשכר הממוצע כפול שלוש.

(ב) היה סכום דמי ביטוח הבריאות שמבקש החזר חייב בתשלומם בעד חודש
מסוים (להלן - סכום הביטוח) גבוה מסכום החזר המרבי הקבוע בתקנת משנה (א), יראו
בסכום הביטוח את תקרת הסכום להחזר, על אף האמור באותה תקנת משנה.

3. החוזרים לפי תקנות אלה יישאו תוספת הפרשי הצמדה, בשיעור עליית המדר
שפורסם לאחרונה לפני יום תשלום החזר למבקש על ידי המוסד לעומת המדר שפורסם
לאחרונה לפני יום התשלום לקופת חולים על ידי המבוטח; לענין זה, "מדר" - מדרד המחירים
לצרכן שמפרסמת הלשכה המרכזית לסטטיסטיקה.

הפרשי הצמדה

4. תחילתן של תקנות אלה ביום ט"ו בניסן התשנ"ט (1 באפריל 1999) (להלן - יום
התחילה), והן יחולו על החזר תשלום לקופת חולים בעד התקופה שמיום הגשת הבקשה,
ובלבד שאותו יום לא קדם ליום התחילה.

תחילה ותחולה

י"ז בסיון התש"ס (20 ביוני 2000)

שלמה בניזרי
שר הבריאות

(חמ 2949-3)

¹ סי"ח התשנ"ד, עמ' 156; התשנ"ט, עמ' 101.

² סי"ח התשנ"ה, עמ' 210.

תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (החזר בעד שירותי בריאות), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיף 3א(ה)3(א) ו-60(א) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-
1994¹ (להלן - החוק), ובהסכמת שר האוצר, אני קובע לאמור:

¹ סי"ח התשנ"ד, עמ' 156; התשנ"ט, עמ' 101.

"מבוטח" - כהגדרתו בחוק;

"חוק הפיקוח" - חוק פיקוח על מחירי מצרכים ושירותים, התשנ"ו-1996²;

"שירותי בריאות" - שירותי הבריאות שבסל שבתוספת השניה ובצו לפי סעיף 8(ז) לחוק;

"הועדה" - הועדה שמינה שר הבריאות לפי סעיף 3א(ה)א(א) לחוק;

"החזר תשלום" - החזר למבוטח בשל תשלום ששילם תמורת שירותי בריאות שניתנו לו בישראל בתקופה שמיום הגשת הבקשה לקביעת תושבות או מיום תחילת התושבות, לפי המאוחר, ועד למועד שבו ניתנה לו הודעת המוסד כמשמעותה בסעיף 3א(ד) לחוק.

2. (א) החזר תשלום לא יעלה -

כללים להחזר תשלום

(1) לגבי שירות אמבולטורי או אשפוזי - על המחיר המרבי לאותו שירות בבית חולים כללי, כפי שנקבע בצו לפי חוק הפיקוח;

(2) לגבי שירות המפורט בצו יציבות מחירים במצרכים ובשירותים (הוראת שעה) (מחירים מרביים לשירותים רפואיים), התשנ"ג-1993³ - על המחיר המרבי באותו צו, כפי שעודכן בצו לפי חוק הפיקוח;

(3) לגבי תרופה - על המחיר המרבי לצרכן, כפי שנקבע בצו לפי חוק הפיקוח, והיה בתוקף במועד רכישת התרופה;

(4) לגבי שירותי בריאות אחרים שנקבע לגביהם מחיר או מחיר מרבי בצו לפי חוק הפיקוח - על המחיר או המחיר המרבי שנקבע, לפי הענין;

(5) בענינים שלא נקבע לגביהם מחיר או מחיר מרבי בצו לפי חוק הפיקוח - על סכום הסביר בנסיבות הענין.

(ב) מהחזר התשלום בעד שירותי בריאות, יופחת סכום דמי ההשתתפות העצמית שהיה המבוטח משלם בעד שירותי הבריאות אילו קיבל אותם כמבוטח מקופת החולים שבה ביקש להירשם כאמור בסעיף 3א(א) לחוק.

הגשת בקשה להחזר תשלום

3. מבוטח המבקש לקבל החזר תשלום בעד שירותי בריאות, יגיש בקשה בנוסח שהורה משרד הבריאות.

תנאים לאישור החזר

4. (א) הועדה תאשר בקשה רק אם צורפו לה קבלה המעידה על ביצוע התשלום וכל מסמך או מידע שדרשה לצורך החלטתה.

(ב) החזר תשלום בעד שירות בריאות שניתן בבית חולים, ישולם ישירות לבית החולים, אם במועד הגשת הבקשה טרם בוצע התשלום, כולו או חלקו, לבית החולים, והבקשה נתמכת בכתב התחייבות של המבוטח לבית החולים; בית החולים ימציא אישור לוועדה כי החזר התשלום ינוכה מחובו של מגיש הבקשה לבית החולים.

(ג) הועדה רשאית שלא לאשר בקשה, כולה או חלקה, אם מצאה כי במועד מתן השירות היה המבוטח זכאי למימון אותו שירות לפי כל דין או לפי הסכם עם קופת חולים שבשלו הוא זכאי להחזר תשלום לקופת חולים לפי תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (החזר תשלום בעד ביטוח רפואי), התשנ"ט-1999⁴.

² ס"ח התשנ"ז, עמ' 192.

³ ק"ת התשנ"ז, עמ' 796.

⁴ ק"ת התש"ס, עמ' 734.

(ד) סכום החזר התשלום בעד שירותי בריאות, שקבעה הועדה, ישולם בתוספת הפרשי הצמדה, בשיעור עליית המדד שפורסם לאחרונה לפני יום ביצוע התשלום על ידי המוסד, לעומת המדד שפורסם לאחרונה לפני יום ביצוע התשלום בעד השירות על ידי המבוטח, ובאשפוז - לפני יום האשפוז האחרון בכל תקופת אשפוז הכלולה בבקשה; שולם ההחזר ישירות לבית חולים כאמור בתקנת משנה (ב) - תועבר גם תוספת ההצמדה שלפי תקנת משנה זו לבית החולים, ובלבד שההחזר לא יעלה על גובה חובו המשוערך של המבוטח לבית החולים; בתקנה זו, "מדד" - מדד המחירים לצרכן שמפרסמת הלשכה המרכזית לסטטיסטיקה.

5. תחילתן של תקנות אלה ביום ט"ו בניסן התשנ"ט (1 באפריל 1999) (להלן - יום התחילה) והן יחולו על שירותי בריאות שניתנו מיום הגשת הבקשה לקביעת תושבות או מיום הקביעה, לפי המאוחר, ובלבד שלא קדם ליום התחילה.

תחילה ותחולה

י"ז בסיון התש"ס (20 ביוני 2000)

שלמה בניזרי
שר הבריאות

(חמ 2949-3)

תקנות ביטוח בריאות ממלכתי (כללים למכרז להפעלת מרפאה בישובים קטנים), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיף 29(ג) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994¹ (להלן - החוק), ובהסכמת שר האוצר, אני מתקין תקנות אלה:

פרסום מכרז
לקופות חולים

1. (א) מכרז להפעלת מרפאה בישוב כאמור בסעיף 29(ג) לחוק, שלא פועלות בו מרפאות בהתאם ליחס המספרי שבסעיף האמור, יפורסם על ידי משרד הבריאות, אם צורכי האוכלוסייה באותו ישוב מצדיקים זאת - בהתחשב, בין השאר, בגודל האוכלוסייה ובמרחק שבין אותו ישוב לשירותי מרפאה בישובים אחרים; קבע שר הבריאות, לענין אותו סעיף, כי יש לראות כמה ישובים כישוב אחד, יותאם המכרז לקביעתו.

(ב) ועדת המכרזים שמונתה לפי תקנה 8(א) לתקנות חובת המכרזים, התשנ"ג-1993² (להלן - ועדת המכרזים), תדון גם במכרז לפי תקנות אלה.

2. בפרסום לפי סעיף 1 ניתן, בין השאר -

תנאי המכרז

(1) להתייחס, בדרישות המכרז, לתכנית המרפאה, הימים והשעות לפעילותה. השירותים שהיא תיתן ומחירי השירותים הנמכרים לקופות חולים אחרות, בעבור מבוטחיהן;

(2) לקבוע, בתנאי המכרז, יתרון לקופת חולים, לפי חלקם היחסי של מבוטחיה בתוך כלל מבוטחי קופות החולים המתגוררים באותו ישוב.

3. (א) במכרז כאמור בסעיף 1 תיקבע תקופה להפעלת המרפאה, שלא תפחת מחמש שנים (להלן - התקופה הראשונה).

תקופת הפעלה

¹ ס"ח התשנ"ד, עמ' 156; התשנ"ח, עמ' 58.

² ק"ת התשנ"ג, עמ' 826; התשנ"ח, עמ' 1105.

(ב) קופת חולים שזכתה במכרו רשאית להפעיל את המרפאה, באישור מראש של המנהל, לתקופה או לתקופות נוספות על התקופה הראשונה, אף בלא מכרו נוסף, אם הסכימה הקופה לספק את השירות באותם תנאים שבהם סיפקה אותו בתקופה הראשונה; סך כל התקופות הנוספות לא יעלה על משך התקופה הראשונה.

י"ז בסיון התש"ס (20 ביוני 2000)

(חמ 2957-3)

שלמה בניזרי
שר הבריאות

**צו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות) (תיקון),
התש"ס-2000**

בתוקף סמכותי לפי סעיף 8(ב) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994¹ (להלן – החוק), בהסכמת שר האוצר ובאישור הממשלה, אני מצווה לאמור:

תיקון התוספת
הראשונה

1. בתוספת הראשונה לצו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות), התשנ"ה-1995², ברשימת התרופות –

(א) תכשירים שהוספו:

(1) אחרי "ALCOHOL-CHLORHEXIDINE CD" יבוא:

"ALDESLEUKIN

Inj. 18,000,000 IU L

ALENDRONATE SODIUM

Tab. 5 mg L

Tab. 10 mg L"

(2) אחרי "AMETHOCAINE HYDROCHLORIDE (TETRACAINE HCL)"

יבוא:

"AMIFOSTINE

Inj. 500 mg L"

(3) אחרי "AMITRIPTYLINE HYDROCHLORIDE" יבוא:

"AMLODIPINE

Tab. 5 mg L

Tab. 10 mg L"

(4) אחרי "AMPICILLIN SODIUM" יבוא:

"AMPRENAVIR

Oral Sol. 15 mg/ml L

Cap. 50 mg L

Cap. 150 mg L"

¹ ס"ח התשנ"ד, עמ' 156.
² ק"ת התשנ"ה, עמ' 749.

(5) אחרי "BARIUM SULPHATE" יבוא:

"BASILIXIMAB

Inj. 20 mg/ml L"

(6) אחרי "BCG VACCINE" יבוא:

"BECAPLERMIN

Gel 100 mcg/g L"

(7) אחרי "BENZYL PENICILLIN SODIUM" יבוא:

"BETAINE

Powd. 180 g L"

(8) אחרי "BUPIVACAINE HYDROCHLORIDE-DEXTROSE CD" יבוא:

"BUPRENORPHINE

Inj. 0/3 mg/ml L

Tab. 0.2 mg L"

(9) אחרי "BUSYLPHAN" יבוא:

"CABERGOLINE

Tab. 0.5 mg L"

(10) אחרי "CALCITONIN, SYNTHETIC SALMON [SALCATONIN]" יבוא:

"CALCITRIOL

Inj. 1 mcg/ml L

Inj. 2 mcg/ml L"

(11) אחרי "CARNITINE" יבוא:

"CARVEDILOL

Tab. 6.25 mg L

Tab. 12.5 mg L

Tab. 25 mg L"

(12) אחרי "CERIVASTATIN" יבוא:

"CETIRIZINE

Tab. 10 mg L

Syr. 1 mg/ml L"

(13) אחרי "CHORIONIC GONADOTROPIN HUMAN (HCG)" יבוא:

"CILAZAPRIL

Tab. 1 mg L

Tab. 2.5 mg L

Tab. 5 mg L"

אחרי "CITRIC ACID COMPOUND CD" יבוא: (14)

"CLADRIBINE

Inj. 1 mg/ml L

CLARINASE REPETABS CD

Tab. CF L"

אחרי "CLONIDINE HYDROCHLORIDE" יבוא: (15)

"CLOPIDOGREL

Tab. 75 mg L"

אחרי "DACARBAZINE [DTIC]" יבוא: (16)

"DALTEPARIN (LOW MOLECULAR WEIGHT HEPARIN)

Inj. 2500 IU/0.2 ml L

Inj. 5000 IU/0.2 ml L

Inj. 10,000 IU/ml L"

אחרי "DEFERIOXAMINE MESYLATE" יבוא: (17)

"DESIPRAMINE

Tab. 25 mg L"

אחרי "DOMPERIDONE" יבוא: (18)

"DONEPEZIL

Tab. 5 mg L

Tab. 10 mg L"

אחרי "DYDROGESTERONE" יבוא: (19)

"EBASTINE

Tab. 10 mg L"

אחרי "EDROPHONIUM CHLORIDE" יבוא: (20)

"EFAVIRENZ

Cap. 50 mg L

Cap. 100 mg L

Cap. 200 mg L"

אחרי "ENSURE HN CD" יבוא: (21)

"ENTACAPONE

Tab. 200 mg L"

אחרי "EPTACOG ALFA" יבוא: (22)

"EPTIFIBATIDE

Inj. 0.75 mg/ml L

Inj. 2 mg/ml L"

(23) אחריו "ERYTHROMYCIN STEARATE" יבוא:

"ESTRAMUSTINE

Cap. 140 mg L"

(24) אחריו "FENTANYL DIHYDROGEN CITRATE" יבוא:

"FERRIC SODIUM GLUCONATE

Inj. 62.5 mg L"

(25) אחריו "FERROUS SULPHATE - FOLIC ACID CD" יבוא:

"FEXOFENADINE

Tab. 120 mg L

Tab. 180 mg L"

(26) אחריו "FORMESTANE" יבוא:

"FOSCARNET

Inf. 24 mg/ml L

FOSINOPRIL

Tab. 10 mg L

Tab. 20 mg L"

(27) אחריו "ICHTHAMMOL [ICHTHYOL]" יבוא:

"IDARUBICIN

Cap. 5 mg L

Cap. 10 mg L

Cap. 25 mg L

Inj. 5 mg L

Inj. 10 mg L"

(28) אחריו "INDOMETHACIN" יבוא:

"INFLIXIMAB

Inj. 100 mg L"

(29) אחריו "INTERFERON ALFA 2B" יבוא:

"INTERFERON BETA 1A

Inj. 22 mcg L

Inj. 44 mcg L"

(30) אחריו "IRINOTECAN" יבוא:

"IRON OXIDE, SACCHARATED

Inj. 100 mg/5 ml L"

(31) אחריו "LANETTE WAX OINTMENT CD" יבוא:

"LANSOPRAZOLE

Cap. 15 mg L

Cap. 30 mg L"

(32) אחריו "LENOGRASTIM" יבוא:

"LERCANIDIPINE

Tab. 10 mg L

LESHCUTAN CD

Ung. CF L"

(33) אחריו "LETROZOLE" יבוא:

"LEUPROLIDE ACETATE

Inj. 3.75 mg L

Inj. 11.25 mg L

LEVAMISOLE

Tab. 50 mg L"

(34) אחריו "LEVOBUNOLOL HYDROCHLORIDE" יבוא:

"LEVOCABASTINE

Nasal spray 0.5 mg/spray L"

(35) אחריו "MATERNA CD" יבוא:

"MAXITROL CD

Col. CF L

Oc. CF L"

(36) אחריו "MIDAZOLAM" יבוא:

"MIDODRINE

Tab. 2.5 mg L

Tab. 5 mg L

MIFEPRISTONE

Tab. 200 mg L

MILTEFOSTINE

Sol. 0.6 g/10 ml L"

(37) אחריו "MITOXANTRONE HYDROCHLORIDE" יבוא:

"MIZOLASTINE

Tab. 10 mg L"

(38) אחריו "MOLGRAMOSTIM (GM-CSF)" יבוא:

"MONTELUKAST

Chew. Tab. 5 mg L

Tab. 10 mg L"

(39) אחריו "MUPIROCIN" יבוא:

"MUROMONAB CD 3

Amp. 5 mg/5 ml L"

אחרי "NEDOCROMIL SODIUM" יבוא: (40)

"NELFINAVIR

Tab. 250 mg L
Oral Powd. 50 mg/g L"

אחרי "OXAZEPAM" יבוא: (41)

"OXCARBAZEPINE

Tab. 300 mg L
Tab. 600 mg L"

"OXYBUTYNIN HYDROCHLORIDE (OXYBUTYNIN אחרי (42)
CHLORIDE)" יבוא:

"OXYCODONE HCL

Tab. SR 10 mg L
Tab. SR 20 mg L
Tab. SR 40 mg L
Tab. SR 80 mg L
Syr. 2 mg/1 ml L"

אחרי "PEFLOXACIN" יבוא: (43)

"PEMOLINE

Tab. 20 mg L"

אחרי "PYRITHION ZINC" יבוא: (44)

"QUINAGOLIDE

Tab. 25 mcg L
Tab. 50 mcg L
Tab. 75 mcg L
Tab. 150 mcg L"

אחרי "RABIES VACCINE" יבוא: (45)

"RALOXIFENE

Tab. 60 mg L

RAMIPRIL

Cap. 1.25 mg L
Cap. 2.5 mg L
Cap. 5 mg L"

אחרי "RITUXIMAB" יבוא: (46)

"RIVASTIGMINE

Cap. 1.5 mg L
Cap. 3 mg L
Cap. 4.5 mg L
Cap. 6 mg L"

(47) אחרי "ROWATINEX CD" יבוא:

"ROXITHROMYCIN

Tab. 50 mg L

Tab. 100 mg L

Tab. 150 mg L"

(48) אחרי "SENNOSIDES A&B" יבוא:

"SEVELAMER

Cap. 403 mg L"

(49) אחרי "SODIUM VALPROATE" יבוא:

"SOFFODEX CD

Sol. CF L"

"SOMATROPIN (RECOMBINANT HUMAN GROWTH HORMONE)" אחרי (50)
יבוא:

"SOTALOL

Tab. 80 mg L

Tab. 160 mg L"

(51) אחרי "STRESSTABS 600 WITH ZINC CD" יבוא:

"STRONTIUM

Inj. 150 MBq/4 ml L"

(52) אחרי "TIMOLOL MALEATE" יבוא:

"TIROFIBAN

Inj. 0.05 mg/ml L

Inj. 0.25 mg/ml L"

(53) אחרי "TOPOTECAN" יבוא:

"TRAMADOL

Tab. 100 mg L

Drop. 100 mg/ml L"

(54) אחרי "TRANEXAMIC ACID" יבוא:

"TRASTUZUMAB

Inj. 440 mg L"

(55) אחרי "TRIGLYCERIDES MEDIUM CHAIN" יבוא:

"TRIMETREXATE

Inj. 12.5 mg/ml L"

(56) אחרי "TUBOCURARINE CHLORIDE" יבוא:

"UFT CD

Cap. CF L"

(ב) לתכשירים שלהלן ייתוספו צורות המינון האלה:

(1) לתכשיר "BUDESONIDE":

"Cap. 3 mg L

Enema 2 mg L"

(2) לתכשיר "BUSERELIN":

"Inj. 6.6 mg L

Inj. 9.9 mg L"

(3) לתכשיר "DIAZEPAM":

"Rectal enema 5 mg L

Rectal enema 10 mg L"

(4) לתכשיר "DILTIAZEM":

"Cap. SR 120 mg L

Cap. SR 180 mg L

Cap. SR 240 mg L

Cap. SR 300 mg L"

(5) לתכשיר "DINOPROSTONE":

"Vaginal Pessary SR 10 mg L"

(6) לתכשיר "ENOXAPARIN (LOW MOLECULAR WEIGHT HEPARIN)":

"Inj. 60 mg/0.6 ml L

Inj. 80 mg/0.8 ml L

Inj. 100 mg/1.0 ml L"

(7) לתכשיר "FELODIPINE":

"Tab. SR 2.5 mg L"

(8) לתכשיר "FENTANYL":

"Transdermal patch 2.5 mcg/patch ... L

Transdermal patch 5.0 mcg/patch L

Transdermal patch 7.5 mcg/patch L

Transdermal patch 10.0 mcg/patch ... L"

(9) לתכשיר "GLYCERYL TRINITRATE":

"Spray 0.4 mg/spray L"

(10) לתכשיר "INTERFERON ALFA 2B":

"Inj. 5,000,000 IU L

Inj. 10,000,000 IU L

Inj. 18,000,000 IU L

Inj. 25,000,000 IU L"

(11) לתכשיר "IRINOTECAN":

"Inj. 100 mg/5 ml L"

"Syr. 1.25 mg/spray	L"	לתכשיר "ISOSORBIDE DINITRATE" (12)
"Sol. 5 mg/ml	L	לתכשיר "LAMIVUDINE" (13)
Tab. 100 mg	L"	לתכשיר "LORATADINE" (14)
"Syr. 1 mg/1ml.....	L"	לתכשיר "MESALAZINE" (15)
"Granules SR 1g	L"	לתכשיר "METHYL PHENIDATE" (16)
"Tab. SR 20 mg	L"	לתכשיר "MORPHINE SULPHATE" (17)
"Cap. SR 30 mg (MCR uno CF)	L	
Cap. SR 60 mg (MCR uno CF)	L	
Cap. SR 120 mg (MCR uno CF)	L	
Cap. SR 200 mg (MCR uno CF)	L"	לתכשיר "OCTREOTIDE" (18)
"Inj. 10 mg	L	
Inj. 20 mg.....	L	
Inj. 30 mg.....	L"	לתכשיר "OMEPRAZOLE" (19)
"Cap. 10 mg	L"	לתכשיר "PERMETHRIN" (20)
"Crm. 5%	L"	לתכשיר "PREDNISOLONE" (21)
"Syr. 3 mg/ml	L"	לתכשיר "TRETINOIN" (22)
"Cap. 10 mg	L"	

(ג) בנספח -

(1) בפסקה (1) -

(א) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי טרשת נפוצה" - יימחקו;

(ב) בסעיף 1, במקום הרישה יבוא:

"התרופות COPOLYMER או INTERFERON BETA (להלן, כל אחת מהן - התרופה) יינתנו לטיפול בטרשת נפוצה, ובהתקיים כל התנאים האלה:"

(ג) בסעיף 2, במקום "מרשם לתרופה יינתן בידי" יבוא "מתן התרופה ייעשה לפי מרשם שלי";

(2) במקום פסקה (2) יבוא:

ALDESLEUKIN, ALTRETAMINE, הוראות לשימוש בתרופות,
AMIFOSTINE, ANASTROZOLE, BICALUTAMIDE, CLADRIBINE,
CLODRONATE, DEXRAZOXANE, DOCETAXEL, EPIRUBICINE,
ESTRAMUSTINE, FLUDARABINE, FLUTAMIDE, GEMCITABINE,
IDARUBICINE, IRINOTECAN, LENOGRASTIM, LETROZOLE,
PACLITAXEL, RITUXIMAB, STREPTOZOCIN, TOPOTECAN,
TRASTUZUMAB, TRETINOIN, TRIMETREXATE, UFT CD,
VINORELBINE

1. התרופה ALDESLEUKIN תינתן לטיפול בקרצינומה כלייתית ובמלנומה ממאירה ממושטת.
2. התרופה ALTRETAMINE תינתן לטיפול בסרטן השד.
3. התרופה AMIFOSTINE תינתן לטיפול ברעילות כלייתית הנגרמת מציספלטין.
4. התרופה ANASTROZOLE תינתן לטיפול בסרטן השד.
5. התרופה BICALUTAMIDE תינתן לטיפול בסרטן הערמונית.
6. התרופה CLADRIBINE תינתן לטיפול בלוקמיה מסוג hairy cell.
7. התרופה CLODRONATE תינתן לטיפול בהיפרקלצמיה על רקע ממאירות ובאוסטיאוליזיס על רקע ממאירות.
8. התרופה DEXRAZOXANE תינתן לטיפול ברעילות לבבית הנגרמת מטיפול כימותרפי.
9. התרופה DOCETAXEL ו־PACLITAXEL יינתנו לטיפול בסרטן ובהתאם לכללים האלה:
(א) הטיפול בתרופה DOCETAXEL יינתן -

(1) לטיפול בסרטן ריאה מתקדם מסוג non small cell

(2) לטיפול בסרטן שד גוררתי, לאחר כשל בטיפול קודם בתרופה אחרת המיועדת להתוויה זו;

(3) לטיפול בסרטן שחלה גרורתו, לאחר כשל בטיפול קודם בתרופה אחרת המיועדת להתוויה זו.

(ב) הטיפול בתרופה PACLITAXEL יינתן -

(1) לטיפול בסרטן שד לאחר כשל בטיפול קודם בתרופה אחרת המיועדת להתוויה זו;

(2) לטיפול בסרטן שחלה לאחר כשל בטיפול קודם בתרופה אחרת המיועדת להתוויה זו;

(3) לטיפול בסרטן ריאה מתקדם מסוג non small cell

- (ג) חולה שטופל באחת התרופות DOCETAXEL או PACLITAXEL, לא יהיה זכאי לטיפול בתרופה האחרת, אלא לאחר רמיסיה בת שישה חודשים לפחות.
- (ד) האמור בסעיף קטן (ג) לא יחול על טיפול באחת התרופות האמורות הניתן לסרטן שר גרורתי בשילוב עם התרופה TRASTUZUMAB.
10. התרופה EPIRUBICINE תינתן לטיפול בקרצינומה בשד, קרצינומה בריאה, קרצינומה בשחלה, קרצינומות בקיבה, סרקומה של רקמות רכות, וקרצינומה שטחית של שלפוחית השתן.
11. התרופה ESTRAMUSTINE תינתן לטיפול בסרטן הערמונית.
12. התרופה FLUDARABINE תינתן לטיפול תומך בלוקמיה לימפוציטית כרונית (CLL) שאינה מגיבה לטיפול אחר.
13. התרופה FLUTAMIDE תינתן לטיפול בסרטן הערמונית.
14. התרופה FORMESTANE תינתן לטיפול בסרטן השד.
15. התרופה GEMCITABINE תינתן לטיפול במקרים האלה:
 (1) סרטן ריאה גרורתי מסוג non small cell.
 (2) אדנוקרצינומה גרורתית של הלב לב לאחר טיפול ב- $5FU$.
16. התרופה IDARUBICINE תינתן לטיפול במקרים האלה:
 (1) לוקמיה שאינה לימפוציטית חריפה;
 (2) לוקמיה לימפוציטית חריפה.
17. התרופה IRINOTECAN תינתן לטיפול בסרטן המעי הגס מתקדם (גם כטיפול ראשון).
18. התרופה LENOGRASTIM תינתן לטיפול במקרים האלה:
 (1) הפחתת נויטרופניה וסיבוכים אחרים בחולים העוברים השתלת מוח עצם או המטופלים בכימותרפיה המלווה ב-*febrile neutropenia*;
 (2) ניוד אוטולוגי של תאי אב היקפיים של תאי דם.
19. התרופה LETROZOLE תינתן לטיפול בסרטן השד.
20. התרופה RITUXIMAB תינתן לטיפול בלימפומה מסוג non hodgkins.
21. התרופה STREPTOZOCIN תינתן לטיפול בסרטן הלב לב.
22. התרופה TOPOTECAN תינתן לטיפול במקרים האלה:
 (1) לטיפול בסרטן שחלה גרורתי לאחר כשל בטיפול קודם בתקופה אחרת המיועדת להתוויה זו;

(2) לטיפול בסרטן ריאה מסוג small cell לאחר כשל בטיפול קודם בתרופה אחרת המיועדת להתוויה זו.

23. התרופה TRASTUZUMAB תינתן לטיפול בסרטן שד גרורתי ובהתקיים כל התנאים האלה:

(א) התחלת הטיפול תיעשה בהתקיים כל התנאים האלה:

- (1) המטופל אובחן כסובל מסרטן שד גרורתי;
 - (2) מצבו התפקודי של המטופל מוגדר כסביר עד טוב (בין 0-2) לפי ה-Performance Score (PS);
 - (3) קיימת עדות להימצאות HER 2 חיובי ברמה של +2 ומעלה (כפי שייקבע בבדיקה כמותית).
 - (4) לאחר מיצוי הטיפול ב-ADRIAMICIN ו-PACLITAXEL או DOCETAXEL.
- (ב) המשך הטיפול בתרופה האמורה, לאחר שני חודשי טיפול, יינתן בהתקיים אחד מהתנאים האלה:
- (1) תגובה של נסיגה מלאה של המחלה (CR);
 - (2) תגובה של נסיגה חלקית של המחלה (PS);
 - (3) שיפור קליני בולט (לפחות דרגה אחת ב-PS);
 - (4) שיפור בסימפטומטולוגיה (כגון הפחתה בכאבי עצמות וצריכה מופחתת של משככי כאבים).
- (ג) על אף האמור בפסקה (ב), ייפסק הטיפול בתרופה האמורה לאחר שני חודשי טיפול בהתקיים אחד מאלה:

- (1) הופעת גרורות חדשות;
 - (2) היעדר ראייה להקטנת גרורות קיימות (כפי שייקבע ב-U/S, CT או צילום רנטגן);
 - (3) החמרת המצב הקליני (שייקבע לפי ירידה בדרגות תפקוד לפי PS);
 - (4) ראייה לאי ספיקת לב הולכת ומחמירה;
 - (5) הופעת גוש חדש, בבדיקה פיסיקלית;
 - (6) קיום ראייה אחרת להתקדמות המחלה.
24. התרופה TRETINOIN תינתן לטיפול בלוקמיה פרו-מילוציטית חריפה.

25. התרופה UFT CD תינתן לטיפול בסרטן המעי הגס.

26. התרופה VINORELBINE תינתן לטיפול במקרים האלה:

- (1) סרטן השד;
- (2) סרטן ריאה מסוג non small cell.

(ב) מתן התרופות האמורות ייעשה לפי מרשם של מומחה באונקולוגיה, רופא מומחה בהמטולוגיה או רופא מומחה בגינקולוגיה המטפל באונקולוגיה גינקולוגית.

(3) במקום פסקה (3) יבוא:

"(3) הוראות לשימוש בתרופה ABCIXIMAB:

1. התרופה תינתן לטיפול בחולי לב.

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בקרדיולוגיה."

(4) בפסקה 4 -

(א) במקום הכותרת יבוא:

"הוראות לשימוש בתרופות ABACAVIR, AMPRENAVIR, COMBIVIR, CD, DIDANOSINE, EFAVIRENZ, INDINAVIR, LAMIVUDINE, NELFINAVIR, RITONAVIR, SAQUINAVIR, STAVUDINE, ZALCITABINE:"

(ב) במקום הרישה לסעיף 1 יבוא:

"התרופות האמורות (להלן, כל אחת מהן - התרופה) יינתנו לטיפול בנשאי HIV, ובהתקיים אחד מתנאים אלה:"

(ג) בסעיף 2, במקום "הטיפול בתרופה יינתן רק על פי" יבוא "מתן התרופה ייעשה לפי".

(5) במקום פסקה (5) יבוא:

"(5) הוראות לשימוש בתרופות RISPERSION ו־OLANZAPINE:

1. הטיפול בתרופה RISPERSION יינתן -

(1) למבוטח בגיר שהוא חולה סכיזופרניה, זאת כטיפול ראשון;

(2) למבוטח קטין, הסובל מסכיזופרניה או מפסיכوزה אחרת, וזאת כטיפול ראשון;

2. הטיפול בתרופה OLANZAPINE יינתן -

(1) למבוטח בגיר שהוא חולה סכיזופרניה, ובהתקיים אחד מהתנאים האלה:

(א) המטופל מוגדר כבעל קווי התנהגות תוקפניים, וכטיפול ראשון;

(ב) המטופל לא הגיב לטיפול ב־RISPERSION או פיתח תופעות לוואי קשות לטיפול כאמור;

(2) למבוטח קטין, הסובל מסכיזופרניה או מפסיכוזה אחרת, וכטיפול ראשון;

3. התחלת הטיפול בתרופה תהיה על פי הוראתו של מנהל מחלקה בבית חולים או של מנהל מרפאה שהם רופאים מומחים בפסיכיאטריה או בפסיכיאטריה של הילד והמתבגר, לפי הענין;

4. לא יינתנו לחולה בו בזמן שתי התרופות האמורות.

(6) בפסקה (6) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי סוכרת" - יימחקו;

(2) בסעיף 1, במקום הרישה יבוא:

"התרופה האמורה תינתן לטיפול בסוכרת, ובהתקיים אחד מתנאים אלה:"

(3) בסעיף 2, במקום "התרופה תינתן על פי" יבוא "מתן התרופה ייעשה לפי".

(7) בפסקה (7) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי סוכרת" - יימחקו;

(2) בסעיף 1, במקום הרישה יבוא: "התרופה האמורה תינתן לטיפול בסוכרת, ובהתקיים כל התנאים המפורטים להלן:".

(8) בפסקה (8) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי לייפת כיסתית (סיסטיק פיברוזיס)" - יימחקו;

(2) לפני סעיף 1 יבוא:

"התרופה האמורה תינתן לטיפול בלייפת כיסתית (סיסטיק פיברוזיס), ובהתאם לכללים האלה:".

(9) בפסקה (9) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי דלקת נגיפית מסוג C" - יימחקו;

(2) במקום סעיף 1 יבוא:

"התרופה האמורה תינתן לטיפול בדלקת נגיפית מסוג C ובהתקיים התנאים האלה:

(1) החולה סובל מהתלקחות חוזרת של המחלה;

(2) החולה טופל בעבר בתרופה INTERFERON ALFA."

(10) בפסקה (10) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול בחולי טרשת אמיולוטרופית לטרלית (ALS)" - יימחקו;

(2) לפני סעיף 1 יבוא:

"התרופה תינתן לטיפול בטרשת אמיולוטרופית לטרלית (ALS) ובהתאם לכללים האלה:".

(11) במקום פסקה (11) יבוא:

"הוראות לשימוש בתרופה PAROXETINE:

1. התרופה תינתן לטיפול בהתקפי אימה (panic disorder) או בהפרעה אובססיבית כפייתית (obsessive compulsive disorder);

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בפסיכיאטריה או בפסיכיאטריה של הילד המתבגר."

(12) בפסקה (12) -

(1) בכותרת, המילים "לטיפול ביתר לחץ תוך-עיני ובגלאוקומה עם זווית פתוחה" - יימחקו;

(2) לפני סעיף 1 יבוא:

"התרופה תינתן לטיפול ביתר לחץ תוך עיני ובגלאוקומה עם זווית פתוחה, ובהתקיים הכללים האלה:".

(13) במקום פסקאות (13) עד (15) יבוא:

"(13) הוראות לשימוש בתרופות GABAPENTIN, LAMOTRIGINE, TOPIRAMATE:

1. התרופות יינתנו לטיפול באפילפסיה, ורק אם החולה אינו מאוזן על ידי טיפול בתרופה אנטי אפילפטית אחרת, כגון CARBAMAZEPINE, VALPROIC ACID, PHENYTOIN ;PRIMIDONE

2. מתן התרופות ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בניירולוגיה.

(14) הוראות לשימוש בתרופות PERGOLIDE, ROPINIROLE:

1. התרופות יינתנו לטיפול בפרקינסון;

2. לא יינתנו שתי התרופות בו בזמן;

3. מתן התרופות ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בניירולוגיה.

(15) הוראות לשימוש בתרופה EPTACOG ALFA:

1. התרופה תינתן לטיפול בהמופיליה, ורק אם החולה פיתח רמה בינונית עד גבוהה של מעכבים של לפטורי קרישה VII ו-IX ונמצא במצב של דימום חמור;

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בהמטולוגיה או רופא מומחה בהמטור-אונקולוגיית ילדים."

(14) בפסקה (16) -

(1) בכותרת, המילים "לחולי יתר לחץ ריאתי ראשוני" - יימחקו;

(2) לפני סעיף 1 יבוא:

"התרופה תינתן לטיפול ביתר לחץ ריאתי ראשוני, ובהתאם לכללים האלה:".

(3) במקום סעיף 1 יבוא:

"1. החולה מוגדר כ- NYHA CLASS III או כ- CLASS IV."

(15) במקום פסקאות (17) עד (19) יבוא:

"(17) הוראות לשימוש בתרופה MYCOPHENOLATE MOFETIL:

1. התרופה תינתן לטיפול במושתלי כליה;

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה באימונולוגיה קלינית או רופא מומחה העוסק בתחום ההשתלות.

(18) הוראות לשימוש בתרופה TACROLIMUS:

1. התרופה תינתן לטיפול במושתלי כליה וכבד;

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה באימונולוגיה קלינית או רופא מומחה העוסק בתחום ההשתלות.

(19) הוראות לשימוש בתרופה PAMIDRONATE DISODIUM:

1. התרופה תינתן לטיפול בהיפרקלצמיה (יתר סידן דמי) הנובע מגידול ממאיר וכן לטיפול בחולי מיאלומה נפוצה (MULTIPLE MYELOMA) הסובלים מגרורות בעצמות;

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה באונקולוגיה או רופא מומחה בהמטולוגיה או רופא מומחה בהמטור-אונקולוגיית ילדים.

(16) בפסקה (20) -

(1) בכותרת, המילים "ללקים בהגדלה שפירה של בלוטות הערמונית (BPH)" - יימחקו;

(2) בסעיף 1, במקום "ישמשו" יבוא "ינתנו".

(17) בפסקה (21), בכותרת, המילים "לחולי סוכרת מטיפוס 2" - יימחקו.

(18) במקום פסקה (23) יבוא:

"(23) הוראות לשימוש בתרופה ANAGRELIDE:

1. התרופה תינתן לטיפול בתרומבוציטימיה ראשונית, ורק אם ערך ספירת התרומבוציטים גדול מ-1,000,000;

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בהמטולוגיה או רופא מומחה בהמטור-אונקולוגיית ילדים.

(24) הוראות לשימוש בתרופות RALOXIFENE ו-ALENDRONATE SODIUM:

1. התרופות האמורות יינתנו לטיפול באוסטיאופורוזיס ובהתאם לכללים האלה:

א. למטופלות, בכל מקרה של אוסטיאופורוזיס:

(1) עם שבר אוסטיאופורוטי קיים;

(2) עם T score (ההפרש בין צפיפות העצם של המטופל לבין צפיפות העצם הממוצעת לאדם באוכלוסייה) הנמוך מ-3.5-;

(3) בנשים מעל גיל 65 שנים עם T score הנמוך מ-2.5-;

(4) שנגרמה מאחת המחלות הידועות כגורמות לו.

ב. למטופלים ומטופלות בכל מקרה של אוסטיאופורוזיס שנגרם כתוצאה מטיפול בתכשיר גלוקוקורטיקואידי ובהתאם לחלוקה הזו:

(1) ALENDRONATE SODIUM – למטופלים ולמטופלות;

(2) RALOXIFENE – למטופלות בלבד.

2. לא יינתנו שתי התרופות האמורות בו בזמן.

(25) הוראות לשימוש בתרופה CLOPIDOGREL:

התרופה האמורה תינתן לטיפול מניעתי של אירועים איסכמיים ובהתקיים אחד מתנאים אלה:

(1) המטופל אינו יכול להשתמש באספירין בשל רגישות יתר או כל הורייית נגד (Contraindication) אחרת;

(2) המטופל פיתח תופעות לוואי לטיפול באספירין.

(26) הוראות לשימוש בתרופות DONEPEZIL, RIVASTIGMINE:

1. התרופות האמורות יינתנו לטיפול סימפטומטי במחלת אלצהיימר ובהתקיים כל התנאים האלה:

(1) עברה שנה מאז אובחן המטופל כסובל ממחלת אלצהיימר (Probable Alzheimer's disease), לפי הנחיות המכון הנורולוגי הלאומי האמריקני (NINCDS ADRDA) או על פי קטגוריות מחלה DSM IV שלפי ה-290.10/290.0 (הגדרות) האיגוד האמריקני לפסיכיאטריה);

(2) המטופל סובל ממחלה בדרגת חומרה קלה או בינונית לפי הדירוג הקליני של שיטיון (קביעת חומרת המחלה תיעשה לפי סולם ההערכה CDR);

(3) המטופל דורג על ידי Mini-mental State Exam Score (MMSE) כנכלל בדירוג בין 10 ל-26;

(4) במטופל מתקיימים תנאים אלה:

(א) הוא מסוגל ללכת באופן עצמאי או בעזרת הליכון/מקל;

(ב) המטופל לא סובל מאחד מהמצבים האלה:

(1) מחלות נפשיות או נוירולוגיות;

(2) מחלות פעילות של מערכת העיכול, הכבד, הכליות, המערכת האנדוקרינית, המערכת הקרדיו-וסקולרית;

(3) סוכרת שאינה ניתנה לטיפול באופן יעיל באמצעות תרופות, COPD, מחלות המטולוגיות או אונקולוגיות;

(4) התמכרות לאלכוהול או לסמים;

(5) אלרגיה למעכבי האנזים כוליין אסטראז;

(ג) החולה מטופל באופן אמבולטורי בבית ואינו מאושפז במוסד או בבית חולים כללי;

(ד) היתה המטופלת אישה - בהתקיים גם התנאי שחלפו שנתיים לפחות מאז הפסקת המחזור או כריתת רחם או שחלות.

2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בפסיכיאטריה, פסיכיאטריה, נויורולוגיה או גריאטריה שהוא אחד מאלה:

(1) מנהל יחידה לזיכרון, שיטון, יחידה נויורו-התנהגותית או יחידה להערכה קוגניטיבית;

(2) מנהל מחלקה או מרפאה במקצוע התמחותו.

3. הטיפול התרופתי במטופל יופסק באחד או יותר מהמצבים האלה:

(1) הופעת תופעות לוואי חמורות או מסוכנות;

(2) הידרדרות קוגניטיבית המתבטאת בשינוי לרעה ב-MMSE של יותר מ-3 נקודות במהלך 6 חודשים או שינוי לרעה ב-ADAS-Cog (Alzheimer's disease assessment scale - cognitive functions subscale) של 4 נקודות במהלך 6 חודשים;

(3) הידרדרות בחומרת המחלה לדרגה חמורה (Severe).

(27) הוראות לשימוש בתרופה ENOXAPARIN (LOW MOLECULAR WEIGHT HEPARIN):

הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:

(1) טיפול מניעתי בהפרעות תרומבואמבוליות ממקור ורידי לרבות ניתוח אורתופדי או ניתוח כללי;

(2) מניעת פקקת במחזור החוץ-תאי (extracorporeal circulation) במהלך המודיאליזה;

(3) טיפול בפקקת של הורידים העמוקים;

(4) טיפול נוגד קרישה במקרים המחייבים טיפול ב-Heparin;

(5) טיפול משולב עם ASPIRIN בתעוקת חזה בלתי יציבה ובאוטם שריר לב מסוג Non-Q-Wave;

(6) טיפול בתסחיף ריאתי.

(28) הוראות לשימוש בתרופה EPTIFIBATIDE:

התרופה האמורה תינתן כטיפול משלים למניעת סגירה פתאומית של כלי הדם הכלילי המטופל וסיבוכי לב איסכמיים חריפים מלווים ב-

(1) הרחבה מילעורית כללית (PTCA);

(2) אנגיפלסטיה בעזרת בלון;

- (3) אתרקטומיה כיוונית;
- (4) אתרקטומיה טרנסלומינלית לעקירת צנתר;
- (5) אנגיופלסטיה רוטציונלית אב־לטיבית;
- (6) אנגיופלסטיה מסוג excimer laser.
- (29) הוראות לשימוש בתרופה TIROFIBAN:
- התרופה האמורה תינתן לטיפול בתסמונות איסכמיות כלליות לחולים העוברים אנגיופלסטיה כללית או אתרקטומיה כללית, וזאת לצורך מניעת סיבוכים איסכמיים לכביים הקשורים לסגירה פתאומית של העורק הכלילי המטופל.
- (30) הוראות לשימוש בתרופה FILGRASTIM:
1. הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:
- (1) טיפול בלויקופניה מסכנת חיים שנגרמה כתוצאה מטיפול כימותרפי ציטוטוקסי לממאירות מסוג non myeloid או מטיפולים מיילוסופרסיבים בחולים העוברים השתלת מוח עצם;
- (2) טיפול בנויטרופניה כרונית חמורה;
- (3) טיפול לצורך העלאת הספירה הנויטרופילית והפחתת זיהומים בילדים ומבוגרים הסובלים מנויטרופניה מולדת חמורה, נויטרופניה ציקלית או נויטרופניה אידיופאטית ושסבלו מזיהומים משמעותיים מבחינה קלינית ומ-3 אירועים של נויטרופניה בשנה האחרונה.
2. מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה בהמטולוגיה, אונקולוגיה או המטואונקולוגיה.
- (31) הוראות לשימוש בתרופה FOSCARNET:
- התרופה תינתן לטיפול בדלקת ברשתית הנגרמת מ-CMV (CYTO MEGALOVIRUS) ורק אם המטופל לא הגיב לטיפול בתרופה GANCICLOVIR.
- (32) הוראות לשימוש בתרופה LANSOPRAZOLE:
- הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:
- (1) טיפול בכיב בתריסריון ובכיב קיבה שפיר;
- (2) טיפול בדלקת של הושט;
- (3) ריפוי, טיפול לטווח ארוך וטיפול אחזקה (maintenance therapy) בחולים הלוקים במחלת ההחזר הושטי או בכיב בתריסריון;
- (4) מניעת הישנות המחלה בחולים הלוקים במחלת ההחזר הושטי או בכיב בתריסריון.
- (5) הכחדה של החיידק Helicobacter pylori ממערכת העיכול העליונה בחולים הסובלים מכיב בתריסריון, כיב שפיר וגסטריטיס.

(33) הוראות לשימוש בתרופה OMEPRAZOLE:

הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:

(1) טיפול בכיב בתריסריון ובכיב קיבה;

(2) טיפול לטווח ארוך וטיפול אחזקה (maintenance therapy) בדלקת של הושט;

(3) טיפול אחזקה למניעת הישנות המחלה בחולים הלוקים בכיב פפטי שאיננו מגיב לטיפול;

(4) הכחדה של החיידק Helicobacter pylori המלווה כיב פפטי, ובשילוב עם אנטיביוטיקה;

(5) טיפול בתסמונת זולינגר-אליסון;

(6) טיפול ומניעה של כיבים בתריסריון, כיבים קיבתיים או שחיקות קיבתיים בחולים בסיכון גבוה, הנובעים מטיפול בתרופות אנטי דלקתיות שאינן סטרואידים (משפחת NSAID).

(34) הוראות לשימוש בתרופה OXCARBAZEPINE:

התרופה תינתן לטיפול בחולי אפילפסיה ורק אם החולה אינו מאוזן על ידי טיפול בשתי תרופות אנטי אפילפטיות מהדור הישן (CARBAMAZEPINE, VALPROIC ACID, PHENYTOIN, PRIMIDONE).

(35) הוראות לשימוש בתרופה OXYCONTIN SYRUP:

התרופה תינתן לטיפול בכאב ובהתקיים אחד מתנאים אלה:

(1) המטופל הוא קטין;

(2) המטופל מתקשה בבליעה.

(36) הוראות לשימוש בתרופה MONTELUKAST -

1. התרופה האמורה תינתן לטיפול באסטמה קלה ובינונית ובהתקיים כל התנאים האלה:

(1) המטופל מצוי בין הגילים 6-18;

(2) המטופל משתמש בסטרואידים במתן פומי או בשאיפה;

2. התחלת הטיפול בתרופה תהיה על פי הוראתו של רופא מומחה ברפואת ריאות ילדים או מומחה באלרגיה;

3. הטיפול בתרופה האמורה ייפסק לאחר שלושה חודשי טיפול אם לא חל שיפור במצבו של המטופל כפי שייקבע על בסיס תפקודי ריאות או לאור הפסקת הטיפול בסטרואידים.

(37) הוראות לשימוש בתרופה BOTULINUM TOXIN A:

הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:

(1) הקלה סימפטומטית של עווית העפעף (Blepharospasm) או הפרעות של עצב VII בחולים מעל גיל 12;

(2) טיפול בעווית של מחצית הפנים ובפגיעה מוקדית נלווית במתח השרירים (associated focal dystonia), וכן תיקון פזילה בחולים מגיל 12 ומעלה;

- (3) הפחתת הסימנים והתסמינים של פגיעה צווארית במתח השרירים (cervical dystonia) במבוגרים;
- (4) טיפול בדפורמציה של כף הרגל הנובעת מספסטיות בילדים הסובלים משיתוק מוחין מגיל שנתיים ומעלה.
- (38) הוראות לשימוש בתרופה PREDNISOLONE SYRUP:

הטיפול בתרופה יינתן להתוויות האלה:

- (1) מצבים אלרגיים: שליטה על מצבים אלרגיים חמורים או מגבילים שלא הגיבו לטיפול קונבנציונלי;
- (2) הפרעות המטולוגיות;
- (3) טיפול תומך בלוקמיה חריפה של הילדות, לוקמיות ולימפומות במבוגרים.

(39) הוראות לשימוש בתרופה MIDODRINE:

התרופה תינתן לטיפול בירידה בלחץ הדם כתוצאה משינוי בתנוחה (Orthostatic Hypotension) ורק אם החולה לוקה בדיסאוטונומיה משפחתית.

2. תחילתו של צו זה ביום ט' בשבט התש"ס (16 בינואר 2000). תחילה

3. גביית ההשתתפות העצמית ממבוטחים בעבור התרופות שנוספו כאמור בצו זה, תיעשה בהתאם לכללי תכנית הגביה שאושרה לכל אחת מקופות החולים בהתאם לסעיף 8 לחוק, כפוף לכל שינוי עתידי באותה תכנית.

י"ז בסיון התש"ס (20 ביוני 2000)

(חמ 2576-3)

ש ל מ ה ב נ י ז ר י
שר הבריאות

צו ביטוח בריאות ממלכתי (שינוי התוספת השניה לחוק), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיף 8(א), (ב) ו-(ג) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994 (להלן - החוק), בהסכמת שר האוצר ובאישור הממשלה, אני מצווה לאמור:

1. בחלקה הראשון של התוספת השניה לחוק -

(1) בסעיף 3 -

(א) בסעיף קטן (ה), אחרי פסקה (9) יבוא:

"(10) אבחון מולקולרי ומעקב אחר מחלה שארית - לחולים עם גידולים המטולוגיים ממאירים;

(11) אפיון גנוטיפי לילדים החולים במחלה ממארת;

(12) בדיקת סידור גנים לקולטני תאי B או T בחולים החשודים כלוקים בלימפומה B או T ושהבדיקות האימונוהיסטוכימיות וההיסטולוגיות שנעשו להם לא הורו תוצאות חד משמעיות".

1 ס"ח התשנ"ד, עמ' 156.

(ב) אחרי סעיף קטן (יב) יבוא:

"(יג) בדיקה לאבחון יתר חום ממאיר -

(1) מטופל שקיים לגביו חשד כי הוא לוקה בתסמונת יתר חום ממאיר;

(2) במטופל שיש לו קרוב משפחה בקרבת דם מדרגה ראשונה עם תסמונת יתר חום ממאיר."

(2) בסעיף 4 -

(א) בסעיף קטן (א), אחרי פסקה (4) יבוא:

"(5) הרמיית גידולים עם סומטוטטין";

(ב) בסעיף קטן (ו), אחרי פסקה (4) יבוא:

"(5) בדיקת צפיפות עצם בשיטת DEXA במקרים אלה:

(א) לנשים מעל גיל 65 - אחת ל-5 שנים;

(ב) לנשים שגילן מעל 50 - אחת לשנתיים ובהתקיים אחד מאלה:

(1) שבר קיים;

(2) שבר אוסטיאופורוטי בקרוב משפחה בקרבת דם מדרגה ראשונה;

(3) BMI (Body Mass Index) נמוך מ-19;

(4) לנשים המקבלות טיפול בתרופות ALENDRONATE או SODIUM RALOXIFENE על פי ההוראות שנקבעו בצו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות) התשנ"ה-1995.

(ג) לנשים או גברים, הלוקים באחת המחלות הכרוכות בסיכון יתר לאוסטיאופורוזיס או המטופלים בתכשיר גלוקוקורטיקואידי במשך שלושה חודשים ומעלה - תבוצע הבדיקה בלא מגבלת גיל ובתדירות שתתאים לכל אחת מהמחלות או לטיפול בתכשיר.

(3) בסעיף 6(ב), אחרי פסקה (8) יבוא:

"(9) זילוח מבודד לגפה באמצעות חומר הגורם לנמק התאים - למטופלים הלוקים בסרקומה גרורתית מבודדת;

(10) פוטופריזיס חוץ-גופי, בהתקיים אחד מאלה:

(א) המטופל סובל מלימפומה עורית ולא הגיב לטיפול אחר;

(ב) המטופל סובל ממצלת שתל כנגד מאכסן ולא הגיב לטיפול אחר;

(ג) המטופל הוא מושתל לב או לב-ריאה, הסובל מתהליך של דחייית שתל, ולא הגיב לטיפול אחר;

(11) אפרוזיס של (LOW DENSITY LIPOPROTEIN) LDL לחולים עם היפרכולסטרולמיה משפחתית ובהתקיים אחד מאלה:

² ק"ת התשנ"ה, עמ' 794.

(א) החולה הוא הומוזיגוט למחלה, עם ערכי LDL גבוהים מ-500 mg/dl;

(ב) החולה הוא הטרוזיגוט למחלה, בלא עדות למחלת לב כלילית אשר למרות טיפול תרופתי מרבי נותר עם ערכי LDL הגבוהים מ-300 mg/dl;

(ג) החולה הוא הטרוזיגוט למחלה, עם מחלת לב כלילית אשר למרות טיפול תרופתי מרבי נותר עם ערכי LDL הגבוהים מ-200 mg/dl;

(4) בסעיף 11(ב), אחרי פסקה (7) יבוא:

"(8) בדיקת פוטנציאל ממברנת האף במטופל שקיים לגביו חשד כי הוא לוקה במחלת לייפת כיסתית (סיסטיק פיברוזיס), על אף אי גילוי המחלה בבדיקות גנטיות או במבחן זיעה."

(5) בסעיף 12 -

(א) בסעיף קטן (א) -

(1) בפסקה (12), בסופה יבוא "ולרבות ניתוח לתיקון מומים מולדים במחיצות הלב באמצעות התקנים מלאכותיים";

(2) אחרי פסקה (34) יבוא:

"(35) בדיקת אקו לב במאמץ עם דובוטמין";

(ב) בסעיף קטן (ג), בפסקה (7), בסופה יבוא "ולרבות טיפול תוך עורקי במפרצת של אב העורקים באמצעות תומך שתל (STENT)";

(ג) בסעיף קטן (ה), במקום פסקה (5) יבוא:

"(5) השתלת מוח עצם, למעט השתלה בשיטה של הפרדת תאי אב;

(6) השתלת מוח עצם, בשיטה של הפרדת תאי אב, במקרים אלה:

(א) המטופל מאובחן כחולה בלוקמיה, זקוק להשתלת מוח עצם ולא נמצא לו תורם מתאים;

(ב) המטופל סובל ממחלה גנטית מסכנת חיים, זקוק להשתלת מוח עצם ולא נמצא לו תורם מתאים."

(6) בסעיף 13 -

(א) בסעיף קטן (ז), אחרי פסקה (12) יבוא:

"(13) הכנסת תומך (STENT) לכלי הרום התוך-כבדיים למטופלים, הסובלים מיתר לחץ פורטאלי, ובהתקיים תנאים אלה:

(א) דימומים חוזרים מדליות בושט שלא ניתן לעצורם על ידי טיפול סקלורוציה או קשירה של הדליות;

(ב) מיימת שאינה ניתנת לטיפול בדרך אחרת."

(ב) אחרי סעיף קטן (ז) יבוא:

"(יא) הערכה של הפרעות במנגנון הבליעה בילדים והטיפול בהן."

(7) בסעיף 14 -

(א) בסעיף קטן (ג), אחרי פסקה (12) יבוא:

"(13) ניתוח זעיר לתיקון דליפת שתן אגב מאמץ בעזרת סרט סינתטי";

(ב) בסעיף קטן (ו), בפסקה (4), בסופה יבוא:

" - אבלציה תרמית על ידי בלון לטיפול במנורגיה".

(8) בסעיף 16 -

(א) בסעיף קטן (א), אחרי פסקה (12) יבוא:

"(13) תיקוני מפרצת תוך מוחית בעזרת נוירורדיולוגיה פולשנית, תוך שימוש בסלילים וכיוצא באלה";

(ב) בסעיף קטן (ט), אחרי פסקה (9) יבוא:

"(10) טיפול בכאבים באמצעות משאבה -

(א) בהתקיים כל התנאים האלה:

(1) התקבלה המלצת רופא במרפאת כאב;

(2) המטופל הוא אחד מאלה:

(א) חולה הסובל מכאב עקב מחלת הסרטן;

(ב) החולה משותק גפה (פאראפלג או קוואדריפלג) או קטוע גפיים - וסובל מכאב עקב מצבו זה.

(3) המטופל לא הגיב לטיפולים שמרניים (כגון טיפול בתרופות) או לטיפולים שאינם שמרניים (כגון הזרקת סטרוואידים, לשורשי העצבים, אפידורל, השתלת אלקטרודות);

(4) אין והאות כי אפשר לפתור את כאבו של המטופל באמצעות פעולה כירורגית.

(ב) בהתקיים התנאים האמורים בסעיף קטן (א)(3) ו-(4), אם המטופל אובחן כסובל מכאב כרוני שלא באחד המצבים המנויים בסעיף קטן (א)(2), איננו מגיב לטיפול אחר בכאב, ורופא שנקבע לכך מטעם הקופה, אישר כי יש הצדקה רפואית לטיפול".

(9) בסעיף 18(ג), בפסקה (5), בסופה יבוא "לרבות טיפול בבלאי סביר שוטף של חלקים חיצוניים בשתל, שבלעדיו תימנע אפשרות השימוש בו".

(10) במקום סעיף 26 יבוא:

"26. בדיקות לגילוי מוקדם של מחלות הסרטן:

(1) ממוגרפיה לנשים בגיל 50 עד 74 אחת לשנתיים;

(2) ממוגרפיה לנשים בגיל 40 עד 49 אחת לשנה לנשים שיש להן קרוב משפחה בקרבת דם מדרגה ראשונה שלקה בסרטן שד;

(3) בדיקת דם סמוי בצואה בגיל 50 עד 74 אחת לשנה;

(4) בדיקת דם סמוי בצואה בגיל 40 עד 49, אחת לשנה, למבוטחים שלהם קרוב משפחה בקרבת דם מדרגה ראשונה שלקה בסרטן המעי הגס;

(5) קולונוסקופיה או סיגמואידוסקופיה במקרים אלה:

(א) למבוטחים שיש להם קרוב משפחה בקרבת דם מדרגה ראשונה שלקה בסרטן המעי הגס - קולונוסקופיה אחת ל-5 שנים החל בגיל 40 או בגיל שהוא צעיר ב-10 שנים מגיל החולה הצעיר במשפחה, לפי המוקדם;

(ב) למבוטחים שלגביהם קיים חשד כי לקו בתסמונת פוליפויס משפחתית במעי הגס (FAP) – סיגמואידוסקופיה אחת לשנה מגיל 18 ואילך;

(ג) למבוטחים שלגביהם קיים חשד כי לקו בתסמונת משפחתית של סרטן המעי הגס בלא פוליפויס, ואשר זוהתה אצלם המוטציה הגנטית המתאימה – קולונוסקופיה אחת ל-5 שנים.

(6) בדיקת משטח מצוואר הרחם, אחת ל-3 שנים לנשים בגיל 35 עד "54.

תיקון החלק השני

2. בחלק השני של התוספת השניה לחוק "שירותים בהשתתפות כספית עצמית של המבוטח", סעיף 13 – יימחק.

תחילה

3. תחילתו של צו זה ביום ט' בשבט התש"ס (16 בינואר 2000).

י"ז בסיון התש"ס (20 ביוני 2000)

(חמ 2632-3)

שלמה בניזרי
שר הבריאות

צו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות) (הגליל העליון, תיקון), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 1 ו-2 לפקודת המועצות המקומיות¹, אני מצווה לאמור:

תיקון פרט (ט"ו)
בתוספת הראשונה

1. בתוספת הראשונה לצו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות), התשי"ח-1958², בפרט (ט"ו), בהגדרה "מפה", אחרי "ביום ט"ז בחשון התשנ"ט (5 בנובמבר 1998)"; יבוא "וכפי שתוקנו בתשריט החתום ביד שר הפנים ביום כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000)".

כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000)

(חמ 136-3)

נתן שרנסקי
שר הפנים

¹ דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 9, עמ' 256.

² ק"ת התשי"ח, עמ' 1256; התשנ"א, עמ' 1062; התשנ"ז, עמ' 134; התשנ"ט, עמ' 108.

צו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות) (מבואות החרמון, תיקון), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 1 ו-2 לפקודת המועצות המקומיות¹, אני מצווה לאמור:

תיקון פרט (ס"ב)
בתוספת הראשונה

1. בתוספת הראשונה לצו המועצות המקומיות (מועצות אזוריות), התשי"ח-1958², בפרט (ס"ב), בהגדרה "מפה", אחרי "ביום ט"ז בחשון התשנ"ט (5 בנובמבר 1998)"; יבוא "וכפי שתוקנו בתשריט החתום ביד שר הפנים ביום כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000)".

כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000)

(חמ 136-3)

נתן שרנסקי
שר הפנים

¹ דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 9, עמ' 256.

² ק"ת התשי"ח, עמ' 1256; התשנ"א, עמ' 1064; התשנ"ז, עמ' 133; התשנ"ט, עמ' 108.

אכרזה על עיריית קרית שמונה (תיקון), התש"ס-2000

בתוקף סמכותי לפי סעיף 8 לפקודת העיריות¹, ולאחר עיון בתסקיר של ועדת החקירה בהתאם להוראות הסעיף האמור, אני מכריז לאמור:

1. באכרזה על עיריית קרית שמונה, התשל"ד-1974², במקום התוספת יבוא:

"תוספת

(סעיף 1)

הגרשים: 13106, 13107, 13109, 13110, 13135, 13137, 13138, 13139, 13141, 13143

עד 13146, 13161 עד 13165, 13167, 13168, 13169, 13171, 13182 עד

13186, 13193, 13195, 13196, 14012, 14013, 14020, 14021, 14024 -

בשלמותם.

13147 פרט לחלק מחלקות 77, 80, 81, 84, 88 כמסומן במפת תחום

עיריית קרית שמונה הערוכה בקנה מידה 1:10,000 והחתומה ביד שר

הפנים ביום כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000) שהעתקים ממנה

מופקדים במשרד הפנים, ירושלים, במשרד הממונה על מחוז הצפון,

נצרת עילית, ובמשרד עיריית קרית שמונה (להלן בפרט זה -

המפה):

13148 פרט לחלקה 58 ולחלק מחלקות 32, 41, 50, 91, 93, 95 כמסומן

במפה;

13170 פרט לחלק מחלקה 122 כמסומן במפה;

13181 פרט לחלקות 16, 25, 37, 41 וחלק מחלקות 34, 47 כמסומן

במפה.

1, 2, 12, 17, 22, 31, 33 בגוש 13151:

החלקות:

2, 3, 8, 10, 11 וחלק מחלקות 4, 6, 7, 9, 14, 15 בגוש 13199 כמסומן

במפה:

2, 3, 6, 8, 13, 14 בגוש 13236 כמסומן במפה;

חלק מחלקות:

7, 8, 9, 13, 14 בגוש 13280 כמסומן במפה;

25 וחלק מחלקה 20 בגוש 13446 כמסומן במפה;

47, 69, 88 וחלק מחלקות 48, 84, 89, 102 בגוש 13461 כמסומן במפה;

21, 22 בגוש 14009:

24 עד 26, 28 בגוש 14011."

כ"ד בסיון התש"ס (27 ביוני 2000)

(חמ" 1926-3)

נתן שרנסקי
שר הפנים

¹ דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 8, עמ' 197.
² ק"ת התשל"ד, עמ' 1241; התשמ"ח, עמ' 591.

**הודעת פיקוח על מחירי מצרכים ושירותים (תעריפי תשתית במשק הדלק)
(עדכון מחירים לשירותי תשתית) (מס' 2), התש"ס-2000**

בתוקף סמכותנו לפי סעיף 3(א) לצו פיקוח על מחירי מצרכים ושירותים (תעריפי תשתית במשק הדלק), התשנ"ו-1995 (להלן - הצו), אנו מעדכנים את תעריפי התשתית במשק הדלק לאמור:

ערכון תעריפי תשתית

1. תעריפי התשתית במשק הדלק עודכנו ולפיכך נוסח התוספת השניה לצו היא החל ביום כ"ז באייר התש"ס (1 ביוני 2000), כלהלן:

"תוספת שניה

(סעיף 2)

מחירים לשירותי תשתית

חלק א'

שירות	יחידת חיוב	תעריף בש"ח	הערות
א. אחסון (מקדם הפחתה שנתי של 0.8 אחוז)			
אחסון נפט גולמי	ט"מ/חודש	6.52	
אחסון מוצרי נפט	ק"ל/חודש	6.79	
אחסון מזוט	ט"מ/חודש	7.69	
אחסון שארית אטמוספירית	ט"מ/חודש	6.92	
ב. ניפוק (מקדם הפחתה שנתי של 0.8 אחוז)			
ניפוק מזוט למכליות כביש ורכבות	ט"מ	15.17	כולל אחסון תפעולי והזרמה עד המיתקן המנפק, לא כולל שאיבה
ג. פעילות נמלית (מקדם הפחתה שנתי של 0.8 אחוז)			
פריקת/טעינת מזוט	ט"מ	3.88	
ד. הזרמות/הולכות בצנרת (מקדם הפחתה שנתי של 0.8 אחוז)			
שאיבת מזוט ממיתקני אחסון	ט"מ	2.02	
ה. הוצאות קבועות בקווים (מזוט) (מקדם הפחתה שנתי של 0.8 אחוז)			
אחזקת קווים, כולל הגנה קתודית	ק"מ/שנה	14,736	
החזר הון בקווים לצרכנים סופיים	ק"מ/שנה	33,656	

1 ק"ת התשנ"ו, עמ' 220; התשנ"ז, עמ' 218 ועמ' 416; התשנ"ח, עמ' 1043 ועמ' 1044; התש"ס, עמ' 226.

חלק ב'

הערות	תעריף בש"ח	יחידת חיוב	שירות
א. ניפוק (מקדם הפחתה שנתי של 2.6 אחוז)			
כולל אחסון תפעולי	17.83	ק"ל	ניפוק מוצרי נפט למכליות כביש ורכבות
ב. פעילות נמלית (מקדם הפחתה שנתי של 2.6 אחוז)			
לא כולל אחסון	3.87	ט"מ	פריקת נפט גולמי
לא כולל אחסון	4.05	ט"מ	פריקת שארית אטמוספירית
	4.24	ט"מ	פריקת/טעינת מוצרי נפט
	5.52	ט"מ	הזרמה ומילוי של כלי שיט בסולר בנמל דלק
	5.33	ט"מ	הזרמה ומילוי של כלי שיט במזוט בנמל דלק
	3.79	ט"מ	פריקת מי נטל ממכליות ים
ג. הזרמות/הולכות בצנרת (מקדם הפחתה שנתי 2.6 אחוז)			
	1.27	ט"מ	הזרמת נפט גולמי ושארית אטמוספירית בלחץ נמוך
לא כולל שאיבה (מתייחס לקו בית זיקוק חיפה - אלרואי)	0.46	ק"ל	הולכת מוצרי נפט
	0.125	ק"לאק"מ	הזרמת מוצרי נפט
חיוב צרכנים סופיים המחוברים בצנרת למסוף	1.76	ק"ל	שאיבת מוצרי נפט ממיתקני אחסון
ד. הוצאות קבועות בקווים (מוצרי נפט) (מקדם הפחתה שנתי של 2.6 אחוז)			
	13,346	ק"מ/שנה	אחזקת קווים, כולל הגנה קתודית
	30,480	ק"מ/שנה	החזר הון בקווים לצרכנים סופיים
כ"ו באייר התש"ס (31 במאי 2000) (חמ 2651-3)			
אברהם (בייגה) שוחט שר האוצר		אליהו סויסה שר התשתיות הלאומיות	



משרד המשפטים

מסמך זה הינו העתק שנסרק בשלמותו ביום ובשעה המצוינים,
בסריקה ממוחשבת מהימנה מהמסמך המצוי בתיק,
בהתאם לנוהל הבדיקות במשרד המשפטים.
על החתום

משרד המשפטים (חתימה מוסדית).