



רשומות

# קובץ התקנות

20 בספטמבר 2011

7033

כ"א באלול התשע"א

עמוד

1380	.....	צו ביטוח בריאות ממלכתי (שינוי התוספת השנייה לחוק), התשע"א-2011
1382	.....	צו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות) (תיקון), התשע"א-2011
1388	.....	תקנות הגבלת הפרסומת והשיווק של מוצרי טבק (איסור הצבת מכונות למכירת מוצרי טבק בקרבה למוסדות חינוך) (הוראת שעה), התשע"א-2011
1389	.....	צו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד עיבוד יהלומים או בעד מסחר ביהלומים כהכנסה) (תיקון), התשע"א-2011
1389	.....	צו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד שירותים או נכסים כהכנסה) (תיקון), התשע"א-2011
1390	.....	תקנות הביטוח הלאומי (הוראות מיוחדות בדבר תשלום דמי ביטוח) (תיקון מס' 2), התשע"א-2011

הודעת המערכת

## צו ביטוח בריאות ממלכתי (שינוי התוספת השנייה לחוק), התשע"א-2011

בתוקף סמכותי לפי סעיף 8(ב)(1), לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994' (להלן – החוק), בהסכמת שר האוצר ובאישור הממשלה, אני מצווה לאמור:

1. בחלקה הראשון של התוספת השנייה לחוק –

(1) בסעיף 3, בסופו יבוא:

”טז) טרופיזם CCR5

לצורך בדיקת התאמת הטיפול לנשאי HIV וחולי AIDS המועמדים לקבל טיפול ב־Maraviroc”;

(2) בסעיף 6 –

(א) אחרי פסקה (ד) יבוא:

”(ד) שימור פוריות לילדות, לנערות ולנשים המיועדות לקבל טיפול בכימותרפיה או בהקרנות: השירות יינתן לנשים המיועדות לקבל טיפול בכימותרפיה או בהקרנות שעלול לפגוע בפוריותן מבין החלופות האלה:

(1) שימור עוברים;

(2) שימור ביציות;

(3) שימור רקמת שחלה.

הטיפול ניתן לצורך הולדת ילד ראשון ושני לבני זוג שלהם אין ילדים בנישואיהם הנוכחיים וכן לאישה, נערה או ילדה, בלא ילדים, למטרת שימור פוריות”;

(ב) בסופו יבוא:

”(יג) טיפולים בפצעים קשי ריפוי –

הטיפולים יינתנו לאחר מיצוי הטיפול המקובל בפצעים כאמור בסעיף 19(ב)(3) וזאת לטיפול בפצעים קשי ריפוי על רקע מחלות כרוניות, פצעי לחץ, פצעי טראומה או פצעים שאינם נרפאים כצפוי אחרי ניתוח;

(יד) טיפול כימותרפי בממאירויות בילדים –

טיפולים כימותרפיים בילדים לממאירויות הייחודיות לגיל הילדות ולפי פרוטוקולים מקובלים בעולם”;

(3) בסעיף 15(ו), במקום פסקה (7) יבוא:

”(7) מכשיר לקריאה רצופה בזמן אמת – המכשיר יינתן לחולי סוכרת מסוג I הסובלים מקושי באיזון ובהתוויות אלה:

(א) נשים חולות סוכרת מסוג I, שאינן מאוזנות לפני ההיריון או במהלכו; המכשיר יינתן לתקופה שלא תעלה על שנה וחצי – לתקופה שלפני הכניסה להיריון לצורך השגת איזון, לתקופת ההיריון ולתקופת משכב הלידה;

המכשיר יינתן בהמלצת רופא מומחה במרפאת סוכרת או רופא מומחה ברפואת נשים במרפאה להיריון בסיכון גבוה;

(ב) ילדים חולי סוכרת מסוג I הסובלים מקושי באיזון רמת סוכר למרות טיפול מיטבי, ובהתאם למפורט להלן:

<sup>1</sup> ס"ח התשנ"ד, עמ' 156; ק"ת התשס"ב, עמ' 90; התשס"ג, עמ' 262; התש"ע, עמ' 84, עמ' 1250 ועמ' 1277.

(1) ילדים שמלאו להם 8 שנים וטרם מלאו להם 18 שנים שחוו שני אירועים מתועדים של היפוגליקמיה;

(2) ילדים שלא מלאו להם 8 שנים שקיים קושי להשיג איזון בטיפול במחלתם; המכשיר יינתן בהמלצת רופא מומחה במרפאת סוכרת;”;

(4) בסעיף 16(י), בסופו יבוא:

”(4) לחולים הסובלים מספסטיות לאחר פגיעות בחוט השדרה על רקע מצבים פתולוגיים בתעלת השדרה בחוט השדרה או בחוליות: גידול ספינאלי, מיאליטיס, מלפורמציה וסקולרית, מצבים ניווניים של המוח או חוט השדרה, או על רקע ניתוח, וכן במצב של תמט חוליה;”;

(5) בסעיף 24 א –

(א) אחרי פסקה (20) יבוא:

”(20א) לחולי אייספיקה כלייתית סופנית המטופלים בדיאליזה ובעלי ערך אלבומין שווה או נמוך מ-3.5 ג’/דצ”ל: Nephrocare;”;

(ב) בסופו יבוא:

”(22) לחולים במחלת IBD (Inflammatory bowel disease):

VSL#3 למניעת פאוציטיס;

(23) לחולי פאוציטיס כרונית:

VSL#3 לשמירת הפוגה, כולל בחולים עם התקפים חוזרים;

(24) לילדים החולים במחלת קרוהן או IBD:

Modulen IBD בכל אחד מאלה:

(א) ילדים המצויים בתת-תזונה או פגיעה בגדילה, כטיפול בלעדי בזמן התלקחות או בעת אבחנה או כשהמחלה פעילה או מערבת את המעי הדק;

(ב) ילדים הזקוקים לטיפול חלקי במטרה לשמור על רמיסיה;

(25) לילדים הסובלים מתת-תזונה:

”Peptamen junior”;

(6) בסעיף 27, בסופו יבוא:

”(5) חולים שעברו צנתור התערבותי.”.

2. תחילתו של צו זה ביום י”ח בשבט התשע”א (23 בינואר 2011). תחילה

כ”ט באב התשע”א (29 באוגוסט 2011)

(חמ 2632-3)

בנימין נתניהו  
ראש הממשלה ושר הבריאות

## צו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות) (תיקון),

התשע"א-2011

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

1. בתוספת הראשונה לצו ביטוח בריאות ממלכתי (תרופות בסל שירותי הבריאות), התשנ"ה-1995<sup>2</sup>, ברשימת התרופות –

תיקון התוספת הראשונה

(1) תכשירים שהוספו:

(א) אחרי "AMETHOCAINE HCL (TETRACAINE HCL)" יבוא:	
"AMIFAMPRIDINE	L"
(ב) אחרי "BUSULPHAN" יבוא:	
"CABAZITAXEL	L"
(ג) אחרי "CAMPHOR" יבוא:	
"CANAKINUMAB	L"
(ד) אחרי "ELETRIPTAN" יבוא:	
"ELTROMBOPAG	L"
(ה) אחרי "FERROUS SULPHATE + FOLIC ACID (CD) (CF)" יבוא:	
"FESOTERODINE	L"
(ו) אחרי "IMIPRAMINE HCL" יבוא:	
"INDACATEROL	L"
(ז) אחרי "MAPROTILINE HCL" יבוא:	
"MARAVIROC	L"
(ח) אחרי "METHOXAMINE HCL" יבוא:	
"METHOXY POLYETHYLENE GLYCOL EPOETIN BETA	L"
(ט) אחרי "MORPHOLINE SALICYLATE" יבוא:	
"MOVIPREP	L"
(י) אחרי "PASSIFLORA COMPOUND (CD) (KF)" יבוא:	
"PAZOPANIB	L"
(יא) אחרי "RENNIE DIGESTIF (CD) (CF)" יבוא:	
"REPAGLINIDE	L"
(יב) אחרי "ROKAL (N) (CD) (CF)" יבוא:	
"ROMIPLOSTIM	L"
(יג) אחרי "ROSUVASTATIN" יבוא:	

<sup>1</sup> ס"ח התשנ"ד, עמ' 156.

<sup>2</sup> ק"ת התשנ"ה, עמ' 749; התשנ"ז, עמ' 887; התשנ"ח, עמ' 232; התשנ"ט, עמ' 1123; התש"ס, עמ' 737; התש"ס"ב, עמ' 96; התשס"ג, עמ' 256; התשס"ד, עמ' 548; התשס"ו, עמ' 1098; התשס"ח, עמ' 194; התש"ע, עמ' 58 ועמ' 1251.

"ROTAVIRUS (LIVA ATTENUATED HUMAN ROTAVIRUS)	L	
ROTAVIRUS LIVE, ORAL, PENTAVALENT VACCINE	L"	(יד) אחרי "RUBELLA VIRUS VACCINE" יבוא:
"RUFINAMIDE	L"	(טו) אחרי "SALMETEROL, FLUTICASONE (CD) (CF)" יבוא:
"SAPROPTERIN	L"	(טז) אחרי "TOBRAMYCIN SULPHATE" יבוא:
"TOCILIZUMAB	L"	(יז) אחרי "TOPOTECAN" יבוא:
"TRABECTEDIN	L"	(יח) אחרי "URSODEOXYCHOLIC ACID" יבוא:
"USTEKINUMAB	L"	(יט) אחרי "VEGETABLE FAT EMULSION (SOYA) (CD)" יבוא:
"VELAGLUCERASE ALFA	L"	

(2) בנספח –

(א) בפסקה (2)(א) –

(1) במקום הרישה יבוא:

"הוראות לשימוש בתרופות

ALDESLEUKIN, ALEMTUZUMAB, ALTRETAMINE, AMIFOSTINE, ANASTROZOLE, ARSENIC TRIOXIDE, AZACITIDINE, BEVACIZUMAB, BICALUTAMIDE, BORTEZOMIB, CABAZITAXEL, CAPECITABINE, CETUXIMAB, CLADRIBINE, CLODRONATE, CLOFARABINE, DASATINIB, DECITABINE, DEXRAZOXANE, DOCETAXEL, DOXORUBICIN LYPOSOMAL, EPIRUBICINE, ERLOTINIB, ESTRAMUSTINE, EXEMESTANE, FLUDARABINE, FLUTAMIDE, FORMESTANE, FULVESTRANT, GEFITINIB, GEMCITABINE, GEMTUZUMAB OZOGAMICIN, IBRITUMUMAB TIUXETAN, IDARUBICINE, IMATINIB MESYLATE, IRINOTECAN, LAPATINIB, LENALIDOMIDE, LENOGRASTIM, LETROZOLE, NELARABINE, NILOTINIB, OXALIPLATIN, PACLITAXEL, PANITUMUMAB, PAZOPANIB, PEMETREXED, RITUXIMAB, SORAFENIB, STREPTOZOCIN, SUNTINIB, TEMOZOLOMIDE, TEMSIROLIMUS, TOPOTECAN, TRABECTEDIN, TRASTUZUMAB, TRETINOIN, TRIMETREXATE, UFT CD, VINOURELBINE, YTTRIUM CHLORIDE;"

- (2) בפסקת משנה 5א, בסופה יבוא:
- "(4) טיפול באדנוקרצינומה גרורתית של הקיבה או ה-gastroesophageal junction בחולים אשר קיימת אצלם עדות להימצאות HER-2 חיובי ברמה של 3+ בבדיקה אימונוהיסטוכימית (IHC) או בדיקת FISH חיובית כאשר הבדיקה האימונוהיסטוכימית היא ברמה של 2+ (כפי שייקבע בבדיקה כמותית);"
- (3) בפסקת משנה 20, במקום פסקה (7) יבוא:
- "(7) טיפול אחזקה בלימפומה מסוג non Hodgkin's פוליקולרית, בחולים שהגיבו לטיפול אינדוקציה; משך הטיפול בתכשיר להתוויה זו לא יעלה על שנתיים;"
- (4) בפסקת משנה 23, בסופה יבוא:
- "(ג) אדנוקרצינומה גרורתית של הקיבה או ה-gastroesophageal junction, בהתקיים כל התנאים האלה:
- (1) התחלת הטיפול תיעשה בהתקיים כל התנאים האלה:
- (א) המטופל אובחן כסובל מאדנוקרצינומה גרורתית של הקיבה או ה-gastroesophageal junction;
- (ב) המטופל טרם קיבל טיפול תרופתי למחלתו הגרורתית;
- (ג) מצבו התפקודי של המטופל מוגדר כסביר עד טוב (בין 0-2 לפי ה-PS (Performance Score));
- (ד) קיימת עדות להימצאות HER-2 חיובי ברמה של 3+ בבדיקה אימונוהיסטוכימית (IHC) או בדיקת FISH חיובית כאשר הבדיקה האימונוהיסטוכימית היא ברמה של 2+ (כפי שייקבע בבדיקה כמותית);
- (2) הטיפול בתרופה האמורה ייפסק לאחר שני חודשי טיפול בהתקיים אחד מאלה:
- (א) הופעת גרורות חדשות, למעט גרורות במוח כאתר התקדמות יחיד;
- (ב) החמרת המצב הקליני (שייקבע לפי ירידה בדרגות תפקוד לפי PS);
- (ג) ראייה לא-ספיקת לב הולכת ומחמירה;
- (ד) קיום ראייה אחרת להתקדמות המחלה;"
- (5) בפסקת משנה 27, בסופה יבוא:
- "(3) טיפול בגידולי מוח חוזרים מסוג Glioblastoma multiforme לאחר כשל בטיפול קודם ב-TEMOZOLOMIDE;
- (6) בפסקת משנה 30 –
- (א) בפסקת משנה (1), בסופה יבוא " וגם כקו טיפולי ראשון;"
- (ב) פסקת משנה (2) – תימחק;
- (7) בפסקת משנה 32(2), במקום "שלישי" יבוא "מתקדם (שני והלאה)";"

- (8) בפסקת משנה 40, בסופה יבוא:
- "(6) טיפול בסרטן שד גרורתי בחולים עם סיכון לבבי מוגבר";
- (9) פסקת משנה 42(2) – תימחק;
- (10) בפסקת משנה 45(1), בסופה יבוא "PAZOPANIB";
- (11) בפסקת משנה 46(1), בסופה יבוא "PAZOPANIB";
- (12) בפסקת משנה 49, במקום "לפחות שני קווי טיפול שכללו BORTEZOMIB ו-THALIDOMIDE" יבוא "מיצוי קו טיפול אחד שכלל אחד מהשניים – BORTEZOMIB או THALIDOMIDE";
- (13) במקום פסקת משנה 50 יבוא:
- "(50) התרופה PANITUMUMAB תינתן לטיפול במקרים האלה:
- (1) סרטן מעי גס גרורתי כקו טיפול שלישי, בעבור חולים עם גידולים בלא מוטציה ב-KRAS;
- (2) בשילוב עם כימותרפיה לטיפול בסרטן מעי גס גרורתי כקו טיפול מתקדם (שני והלאה), בעבור חולים עם גידולים בלא מוטציה ב-KRAS;
- (3) בשילוב עם כימותרפיה, לטיפול בסרטן מעי גס גרורתי כקו טיפול ראשון, בעבור חולים עם גידולים בלא מוטציה ב-KRAS שאינם יכולים להיות מטופלים ב-BEVAZICUMAB";
- (14) בפסקת משנה 51, בסופה יבוא "PAZOPANIB";
- (15) אחרי פסקת משנה 51 יבוא:
- "52. התרופה CABAZITAXEL תינתן לטיפול בסרטן גרורתי של הערמונית העמיד לטיפול הורמונלי בחולה שמיצה טיפול ב-DOCETAXEL.
53. התרופה PAZOPANIB תינתן לטיפול בסרטן כליה מתקדם או גרורתי (גם כקו טיפול ראשון). במהלך מחלתו יהיה החולה זכאי לטיפול בשתי תרופות בלבד מהתרופות המפורטות להלן: Sunitinib, Sorafenib, Everolimus, Temsirolimus, Pazopanib.
54. התרופה TRABECTEDIN תינתן לטיפול בסרקומה של הרקמות הרכות מסוג ליפוסרקומה או ליומיוסרקומה, לאחר מיצוי טיפול באנתראציקלינים ו-IFOSFAMIDE";
- (ב) בפסקה (4) –
- (1) ברישה, אחרי "LOPINAVIR + RITONAVIR CD" יבוא "MARAVIROC";
- (2) אחרי פסקת משנה 6 יבוא:
- "7. הוראות לשימוש בתרופה MARAVIROC:
- (א) התרופה תינתן לטיפול בנשא HIV שפיתח תסמונת הכשל החיסוני הנרכש;
- (ב) נשא נגיף ה-HIV כשל בטיפול תרופתי קודם בשתי תרופות פעילות אחרות לפחות (פיתח עמידות או תופעות לוואי לטיפול קודם);

- (ג) הטיפול בתרופה יינתן לחולה לאחר בדיקת התאמה לתרופה;
- (ד) מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של מנהל מרפאה לטיפול באיידס במוסד רפואי שהמנהל הכיר בו כמרכז AIDS;
- (ה) משטר הטיפול בתרופה יהיה כפוף להנחיות המנהל כפי שיעודכנו מזמן לזמן על פי המידע העדכני בתחום הטיפול במחלה”;

(ג) בפסקה (25) –

- (1) בפסקת משנה (4), המילים “תוך כדי טיפול מונע באספירין” – יימחקו;
- (2) בפסקת משנה (5), במקום “שלושה” יבוא “שנים עשר”;
- (ד) בפסקה (48)1(3), במקום “31” יבוא “32”;
- (ה) בפסקה (57), בכותרת, בסופה יבוא “HYALURONIC ACID”;
- (ו) בפסקה (61), בכותרת, בסופה יבוא “USTEKINUMAB”;
- (ז) בפסקה (64)1(ד), בסופה יבוא “PAZOPANIB”;
- (ח) בפסקה (78)1(1), במקום “בשלושה קווי טיפול תרופתיים קודמים” יבוא “בתרופה אנטי אפילפטית אחרת מתרופות אלה: Carbamazepine, Valproic acid, Phenytoin, Primidone”;
- (ט) בפסקה (98), המילים “תוך כדי טיפול מונע באספירין” – יימחקו;
- (י) בפסקה (116)1(1), בסופה יבוא:
- ”(ו) מניעת זיהומים פטרייתיים חודרניים במושגלי מח עצם המטופלים בטיפול המדכא את מערכת החיסון בעבור GVHD (מחלת שתל נגד מאחסן);”

(יא) במקום פסקה (119) יבוא:

”(119) הוראות לשימוש בתרופה SEVELAMER:

התרופה תינתן לטיפול במקרים אלה:

- (1) היפרפוספטמיה בחולי אי־ספיקת כליות כרונית המטופלים בהמודיאליזה או דיאליזה פריטוניאלית, כקו טיפול שני לאחר מיצוי טיפול בתכשירים מבוססי סידן.
- (2) היפרפוספטמיה בחולי אי־ספיקת כליות כרונית שאינם מטופלים בדיאליזה, שלבים 3 או 4, כקו טיפול שני לאחר מיצוי טיפול בתכשירים מבוססי סידן”;
- (יב) בפסקה (129), במקום הרישה יבוא “הוראות לשימוש בתרופה RIVAROXABAN: התרופה האמורה תינתן לטיפול במקרים האלה”;
- (ג) במקום פסקה (137) יבוא:

”(137) הוראות לשימוש בתרופה PARICALCITOL:

התרופה תינתן לטיפול במקרים אלה:

- (1) התרופה תינתן לטיפול בהיפרפאראתירואידיזם משני לאי־ספיקה כלייתית כרונית (שלב 5) בחולים המטופלים בדיאליזה אשר על אף טיפול מקסימלי באלפא D3 לא הורידו רמות הורמון



פאראתירואיד (PTH) לרמות בטווח הנורמלי, או שהטיפול האמור גרם להיפרקלצמיה או היפרפוספטמיה משמעותית;  
(2) התרופה תינתן לטיפול בהיפרפאראתירואידיזם משני לאי-ספיקה כלייתית כרונית (שלב 4) אשר על אף טיפול מקסימלי באלפא D3 לא הורידו רמות הורמון פאראתירואיד (PTH) לרמות בטווח הנורמלי, או שהטיפול האמור גרם להיפרקלצמיה או היפרפוספטמיה משמעותית.”;

(יד) במקום פסקה (139) יבוא:

”(139) הוראות לשימוש בתרופה PRASUGREL:

התרופה תינתן לטיפול במקרים האלה:

(1) מניעת אירועים אטרותרומבוטיים בחולים עם תסמונת כליית חריפה (ACS) לאחר צנתור לב טיפולי, אשר פיתחו stent thrombosis תחת טיפול ב-Clopidogrel בתוך שנה מהצנתור; משך הטיפול בתכשיר לא יעלה על 12 חודשים;

(2) מניעת אירועים אטרותרומבוטיים בחולים עם ST segment elevation myocardial infarction (STEMI) לאחר צנתור לב; משך הטיפול בתכשיר לא יעלה על 12 חודשים.”;

(טו) אחרי פסקה (140) יבוא:

”(141) הוראות לשימוש בתרופה AMIFAMPRIDINE PHOSPHATE:

התרופה תינתן לטיפול בתסמונת LEMS (Lambert Eaton myasthenic syndrome).

(142) הוראות לשימוש בתרופה CANAKINUMAB:

(1) התרופה תינתן לטיפול בתסמונת CAPS (Cryopyrin associated periodic syndromes);

(2) מתן התכשיר יינתן לחולה בהתאם למרשם של רופא מומחה ממרפאה לאימונולוגיה קלינית או ריאומטולוגיה.

(143) הוראות לשימוש בתרופה DABIGATRAN:

התרופה תינתן לטיפול במקרים האלה:

(1) מניעת תרומבוזאמבולוזים לאחר ניתוח להחלפת מפרק הירך;

(2) מניעת תרומבוזאמבולוזים לאחר ניתוח להחלפת הברך;

(3) מניעת שבץ ותסחיף סיסטמי בחולים עם פרפור עליות המטופלים ב-Warfarin וחוו CVA או TIA עם ביטוי קליני במהלך השנה האחרונה;

(4) מניעת שבץ ותסחיף סיסטמי בחולים עם פרפור עליות המטופלים ב-Warfarin ושתועד אצלם INR גבוה.

(144) הוראות לשימוש בתרופות ELTROMBOPAG ו-ROMIPLOSTIM:

הטיפול בתרופות האמורות יינתן לחולה ITP (immune thrombocytopenic purpura) כרונית הסובל מתרומבוציטופניה קשה (ספירת תסיות נמוכה מ-30,000) לאחר מיצוי הטיפולים המקובלים, כולל כריתת תחול.

- (145) הוראות לשימוש בתרופה INDACATEROL:
- (1) התרופה האמורה תינתן לטיפול במחלת ריאות חסימתית כרונית (Chronic Obstructive Pulmonary Disease – COPD) בחולים עם FEV<sub>1</sub> נמוך מ-70% במצב כרוני;
- (2) מתן התרופה ייעשה לפי מרשם של רופא מומחה ברפואת ריאות.
- (146) הוראות לשימוש בתרופה METHOXY POLYETHYLENE GLYCOL :EPOETIN BETA
- התרופה תינתן לטיפול באנמיה חמורה (severe anemia) בחולי אי-ספיקה כלייתית כרונית.
- (147) הוראות לשימוש בתרופה REPAGLINIDE:
- התרופה תינתן לטיפול בסוכרת בחולים עם GFR נמוך מ-40.
- (148) הוראות לשימוש בתרופה RUFINADMIDE:
- התרופה תינתן כטיפול משלים בתסמונת Lennox Gastaut.
- (149) הוראות לשימוש בתרופה SAPROPTERIN:
- התרופה תינתן לטיפול בהיפרפנילאלנינמיה בחולי PKU (Phenyl ketonuria) או BH4D (Tetrahydrobiopterin deficiency).
- (150) הוראות לשימוש בתרופה TOCILIZUMAB:
- התרופה תינתן לטיפול בארתריטיס ראומטואידית כקו טיפול שלישי ואילך בחולים שלא הגיבו לטיפול תרופתי המשתייך לשתיים מהקבוצות האלה: DMARDs, אנטגוניסטים ל-TNF, RITUXIMAB.
- (151) הוראות לשימוש בתרופה VELAGLUCERASE ALFA:
- התרופה תינתן לטיפול במחלת גושה.

3. תחילתו של צו זה ביום י"ח בשבט התשע"א (23 בינואר 2011).

תחילה

כ"ט באב התשע"א (29 באוגוסט 2011)

(חמ 2576-3)

בנימין נתניהו

ראש הממשלה ושר הבריאות

### תקנות הגבלת הפרסומת והשיווק של מוצרי טבק (איסור הצבת מכונות למכירת מוצרי טבק בקרבה למוסדות חינוך) (הוראת שעה), התשע"א-2011

בתוקף סמכותי לפי סעיף 7ב לחוק הגבלת הפרסומת והשיווק של מוצרי טבק, התשמ"ג-1983, כנוסחו בסעיף 2(ב) לחוק הגבלת הפרסומת והשיווק של מוצרי טבק (תיקון מס' 6), התשע"א-2011<sup>2</sup>, אני מתקין תקנות אלה:

1. בתקופה שעד יום כ"ט בטבת התשע"ד (1 בינואר 2014), לא יציב אדם מכונה למכירת מוצרי טבק במרחק של 1,000 מטרים לפחות מבית ספר או ממוסד חינוך; לעניין זה –

הוראת שעה

<sup>1</sup> ס"ח התשמ"ג, עמ' 38.

<sup>2</sup> ס"ח התשע"א, עמ' 1033.

"בית ספר" – כהגדרתו בחוק פיקוח על בתי ספר, התשכ"ט-1969<sup>3</sup>, למעט גן ילדים, ולרבות בית ספר מקצועי כהגדרתו בחוק החניכות, התשי"ג-1953<sup>4</sup>;  
 "מוסד חינוך" – כהגדרתו בחוק לימוד חובה, התש"ט-1949<sup>5</sup>, שהוא "מוסד חינוך מוכר" כהגדרתו שם, ולרבות מוסד חינוך תרבותי ייחודי כהגדרתו בחוק מוסדות חינוך תרבותיים ייחודיים, התשס"ח-2008<sup>6</sup>.

2. תחילתן של תקנות אלה שלושה חודשים מיום פרסומן. תחילה

ח' באלול התשע"א (7 בספטמבר 2011)

(חמ 4323-3)

בנימין נתניהו

ראש הממשלה ושר הבריאות

<sup>3</sup> ס"ח התשכ"ט, עמ' 180.

<sup>4</sup> ס"ח התשי"ג, עמ' 108.

<sup>5</sup> ס"ח התש"ט, עמ' 287.

<sup>6</sup> ס"ח התשס"ח, עמ' 742.

### צו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד עיבוד יהלומים או בעד מסחר ביהלומים כהכנסה) (תיקון), התשע"א-2011

בתוקף סמכותי לפי סעיף 164 לפקודת מס הכנסה<sup>1</sup>, ובאישור ועדת הכספים של הכנסת, אני מצווה לאמור:

1. בתוספת לצו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד עיבוד יהלומים בעד מסחר ביהלומים תיקון התוספת כהכנסה), התשנ"ג-1992<sup>2</sup>, בסופה יבוא:

שנת המס	המחזור בשקלים חדשים
2009"	"16,000,000

כ"ח באב התשע"א (28 באוגוסט 2011)

(חמ 468-3)

יובל שטייניץ  
 שר האוצר

<sup>1</sup> דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 6, עמ' 120.

<sup>2</sup> ק"ת התשנ"ג, עמ' 70; התשס"ח, עמ' 404; התש"ע, עמ' 403.

### צו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד שירותים או נכסים כהכנסה) (תיקון), התשע"א-2011

בתוקף סמכותי לפי סעיף 164 לפקודת מס הכנסה<sup>1</sup>, ובאישור ועדת הכספים של הכנסת, אני מצווה לאמור:

1. בתוספת לצו מס הכנסה (קביעת תשלומים בעד שירותים או נכסים כהכנסה), התשל"ז- תיקון תוספת א' 1977<sup>2</sup> (להלן – הצו העיקרי), בסופה יבוא:

שנת המס	המחזור בשקלים חדשים
2009"	"5,000,000

<sup>1</sup> דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 6, עמ' 120.

<sup>2</sup> ק"ת התשל"ז, עמ' 1384; התשס"ח, עמ' 404; התש"ע, עמ' 402.

תיקון תוספת ב' 2. בתוספת ב' לצו העיקרי, בסופה יבוא:

שנת המס	המחזור בשקלים חדשים
"2009"	"980,000"

תיקון תוספת ג' 3. בתוספת ג' לצו העיקרי, בסופה יבוא:

שנת המס	המחזור בשקלים חדשים
"2009"	"3,100,000"

כ"ח באב התשע"א (28 באוגוסט 2011)

יובל שטייניץ  
שר האוצר

(חמ 468-3)

### תקנות הביטוח הלאומי (הוראות מיוחדות בדבר תשלום דמי ביטוח) (תיקון מס' 2), התשע"א-2011

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 371 ו-400 לחוק הביטוח הלאומי [נוסח משולב], התשנ"ה-1995 (להלן – החוק), ולאחר שנועצתי במועצת המוסד לפי סעיף 12 לחוק, אני מתקין תקנות אלה:

1. תוספת תקנה 111. בתקנות הביטוח הלאומי (הוראות מיוחדות בדבר תשלום דמי ביטוח), התשל"א-1971,<sup>2</sup> אחרי תקנה 111 יבוא:

"פטור מתשלום 111. מבוטח לפי פרק י"א לחוק, שהוא תלמיד כיתה י' עד י"ב במוסד חינוכי על-יסודי, והכנסתו לא עלתה על ההכנסה המזערית האמורה בפרט 3 בלוח י"א לחוק וטרם מלאו לו 19 שנים, יהיה פטור מתשלום דמי ביטוח בעד התקופה שבה הוא לומד."

2. תקנות אלה יחולו על תשלום דמי ביטוח ב-1 בחודש שלאחר יום פרסומן ואילך.

ב' באלול התשע"א (1 בספטמבר 2011)

משה כחלון

(חמ 912-3)

שר הרווחה והשירותים החברתיים

<sup>1</sup> ס"ח התשנ"ה, עמ' 207.

<sup>2</sup> ק"ת התשל"א, עמ' 1458; התשע"א, עמ' 220.

### הודעת המערכת

תקנות המכר (דירות) (הבטחת השקעות של רוכשי דירות) (הפחתה של העיצום הכספי בידי הממונה), התשע"א-2011, פורסמו בק"ת 7020, התשע"א, עמ' 1204.

בקובץ התקנות 7027, התשע"א, עמ' 1315 פורסמו התקנות בשנית בטעות.

הפרסום השני – בטל.