

## Reglement Farmaceutische zorg Ruime Keuze Versie 2020

### 1. Algemeen

Dit Reglement maakt onderdeel uit van de polisvoorwaarden. Informatie over vergoedingsbeleid bij geneesmiddelen, de laagste prijsgarantie, medische noodzaak bij een merkgeneesmiddel en de eigen bijdrage kunt u vinden op onze website:

<https://www.amersfoortse.nl/zorgverzekering/vergoedingenbeleid%20geneesmiddelen>.

Dit Reglement is een uitwerking van de modelovereenkomst van de Amersfoortse Ruime Keuze welke weer een uitwerking is van het Besluit zorgverzekering en de Regeling zorgverzekering voor wat betreft de farmaceutische zorg, zoals die geldt vanaf 1-1-2020. De minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (VWS) heeft in het algemeen bepaald welke farmaceutische zorg onder welke voorwaarden en bij welke medische indicaties voor verstrekking/vergoeding in aanmerking komt. Daarbij is aan de zorgverzekeraars overgelaten om nadere voorwaarden met betrekking tot de toegang tot de farmaceutische zorg vast te stellen. De Amersfoortse heeft zijn nadere voorwaarden in dit Reglement vastgelegd.

### 2. Definities

*Apotheekhoudende*: de apotheker of apothekhoudend huisarts.

*Farmaceutische zorg*: De terhandstelling van de bij of krachtens het Besluit zorgverzekering aangewezen geneesmiddelen en dieetpreparaten, en/of advies en begeleiding zoals apothekhoudenden die plegen te bieden ten behoeve van medicatiebeoordeling en verantwoord gebruik, één en ander met inachtneming van het door De Amersfoortse vastgestelde Reglement Farmaceutische zorg Ruime Keuze.

*GDV*: Een geïndividualiseerde distributievorm (GDV) is een specifieke distributie- en verpakkingsvorm, waarmee de apotheker overzicht en ordening voor de patiënt aanbrengt in diens geneesmiddelen.

*Geregistreerde geneesmiddelen*: Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen is verantwoordelijk voor de registratie van geneesmiddelen. De minister van VWS besluit of deze geregistreerde geneesmiddelen wel of niet worden opgenomen in het Geneesmiddelenvergoedingssysteem (GVS)

*GVS*: Geneesmiddelenvergoedingssysteem. De overheid bepaalt welke geneesmiddelen onder welke voorwaarden voor verstrekking/vergoeding in aanmerking komen. Het GVS bestaat uit een lijst van geneesmiddelen die door de minister van VWS zijn aangewezen en die voor verstrekking/vergoeding van de zorgverzekeraar uit de basisverzekering in aanmerking komen. Deze lijst staat als Bijlage 1 in de Regeling zorgverzekering. Het GVS is zodanig opgesteld dat voor alle verzekerden geschikte geneesmiddelen beschikbaar zijn. Daarnaast kennen sommige geneesmiddelen op Bijlage 1 extra voorwaarden voor verstrekking/vergoeding. Deze geneesmiddelen staan op Bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering (zie hieronder artikel 5.3).

*Prestatie*: Een prestatie omvat het leveren van farmaceutische zorg aan een patiënt. De Amersfoortse vergoedt de volgende prestaties:

*Prestatie 1*: Terhandstelling van een UR (uitsluitend recept)-geneesmiddel  
Deze prestatie houdt onder andere in het rechtstreeks aan u of uw verzorger verstrekken of doen bezorgen van een geneesmiddel dat uitsluitend op recept ter hand mag worden gesteld.

*Deelprestatie*: Terhandstelling door middel van een GDV

Er is sprake van 'Terhandstelling door middel van een GDV' wanneer geneesmiddelen in gezamenlijke besluitvorming met voorschrijver en patiënt worden ter hand gesteld voor een periode van een week of voor meerdere weken tegelijk voor een individuele patiënt door middel van een GDV. Om deze prestatie te kunnen declareren, dienen alle activiteiten die horen bij een terhandstelling te zijn uitgevoerd, aangevuld met onderstaande activiteiten:

- De vaststelling dat u niet in staat bent zonder een GDV de terhandgestelde geneesmiddelen verantwoord bij uzelf toe te dienen, dan wel te laten toedienen.
- Indien u start met een GDV dient er een intakegesprek met u dan wel uw verzorger plaats te vinden. De apothekhoudende verstrekt aan u (of uw verzorger) en arts een actueel totaal medicatieoverzicht inclusief inname-tijdstippen, waardoor u (of uw verzorger) de individuele geneesmiddelen kunt herkennen. Dit medicatieoverzicht dient te worden verstrekt op elk moment dat een voorschrift wijzigt. Indien de medicatie gewijzigd is, wordt u (of uw verzorger) over deze wijziging geïnformeerd. De prestatie kan niet bij u in rekening worden gebracht indien u aanspraak heeft op farmaceutische zorg op grond van artikel 3.1.1 van de Wet langdurige zorg (Wlz; behandeling en verblijf in dezelfde instelling).

**Deelprestatie: Terhandstelling en begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel**

Er is sprake van 'Terhandstelling en begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel' indien alle activiteiten die horen bij een terhandstelling zijn uitgevoerd en het 'begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel' is gevoerd. Voor de geneesmiddelen die u voor het eerst meekrijgt, of langer dan 12 maanden niet voorgeschreven heeft gekregen, krijgt u aan de balie van de apotheek uitleg. In dit zogenaamde 'begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel' wordt met u besproken wat u van uw geneesmiddel kunt verwachten over de:

- werking van het geneesmiddel;
- wijze van gebruik;
- mogelijke bijwerkingen;
- eventuele andere bijzonderheden, adviezen of waarschuwingen;
- eventuele effect op de werking van andere geneesmiddelen die u gebruikt.

De apothekhoudende is wettelijk verplicht met u het begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel te voeren onder de bovengenoemde voorwaarden. De minister van VWS heeft bepaald dat de apothekhoudende een bedrag vergoed krijgt voor ieder begeleidingsgesprek. Dit bedrag verschilt per apotheek en komt ten laste van uw eigen risico. De apothekhoudende mag het 'begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel' niet in rekening brengen in geval van wijziging van de sterkte van een geneesmiddel. U ziet de 'terhandstelling en begeleidingsgesprek nieuw geneesmiddel' terug in uw declaratieoverzicht.

**Prestatie 2: Instructie UR-geneesmiddel gerelateerd hulpmiddel**

Deze prestatie houdt in het geven van gebruiksinstructie van het UR-geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel indien sprake is van een eerste toepassing door u of indien sprake is van een geconstateerd foutief gebruik van het UR-geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel.

**Prestatie 3: Medicatiebeoordeling chronisch UR-geneesmiddelengebruik**

Een medicatiebeoordeling chronisch UR-geneesmiddelengebruik is een systematische beoordeling van uw geneesmiddelengebruik door een arts, apothekhoudende en uzelf (en/of uw mantelzorger of andere verzorgenden) op basis van een periodieke gestructureerde, kritische evaluatie van de medische-, farmaceutische en gebruiksinformatie. Deze prestatie kan enkel worden gedeclareerd indien er een medische of farmaceutische noodzaak bestaat. De Amersfoortse vergoedt deze prestatie eenmaal per kalenderjaar. Een medicatiebeoordeling voorkomt het onnodig gebruik van geneesmiddelen of het gebruik van geneesmiddelen die elkaar tegenwerken. Om te zorgen dat de medicatiebeoordeling voor iedereen met een farmaceutische noodzaak toegankelijk is, stelt De Amersfoortse de prestatie medicatiebeoordeling chronisch UR-geneesmiddelen vrij van doorbelasting in het eigen risico.

**Prestatie 4: Farmaceutische begeleiding bij dagbehandeling/polikliniekbezoek**

Om voorschrijvers in de polikliniek/op de dagbehandeling tijdig te kunnen laten beschikken over een actueel medicatieoverzicht dient voorafgaande aan de dagbehandeling/het polikliniekbezoek het medicatieoverzicht met u afgestemd te worden.

**Prestatie 5: Farmaceutische begeleiding bij ziekenhuisopname**

Voor de dienstverlening die samenhangt met farmaceutische begeleiding in verband met ziekenhuisopname dient een gesprek met u plaats te vinden. Het medicatieoverzicht moet hierbij met u afgestemd worden of met uw verzorger om vast te stellen welke medicatie (al dan niet op recept) u daadwerkelijk gebruikt.

**Prestatie 6: Farmaceutische begeleiding in verband met ontslag uit het ziekenhuis**

De farmaceutische begeleiding bij ontslag uit het ziekenhuis bestaat onder andere uit:

- het opstellen van een actueel medicatieoverzicht (inclusief relevante gegevens rondom het geneesmiddelgebruik zoals (thuis)medicatie die bewust gewijzigd of gestaakt is vlak voor of tijdens de opname inclusief de reden daarvoor);
- het informeren van u bij of direct na ontslag uit het ziekenhuis over de (gewijzigde) medicatie. Het gaat hierbij om (1) de actuele medicatie, (2) gestopte medicatie en (3) geneesmiddelen die in de toekomst gebruikt moeten gaan worden;

*Regeling zorgverzekering:* De Regeling zorgverzekering zoals deze thans luidt dan wel in 2020 zal komen te luiden. Daarbij gaat het ook om geneesmiddelen die in de loop van 2020 in het GVS worden opgenomen.

*Spoedeisende apotheekzorg:* Landelijk is besloten dat dienstapotheken de spoedeisende zorg uitvoeren. De dienstapotheken zijn in de avond, nacht (maandag t/m zaterdag na 18.00 uur en voor 8.00 uur), op zondag en een aantal feestdagen open voor spoedgeneesmiddelen; de openbare apotheken zijn dan gesloten. De apotheken zullen gezamenlijk in de regio laten weten waar u naar toe moet voor spoedgeneesmiddelen. Uitgangspunt is dat de spoedeisende zorg door de dienstapotheek net zo toegankelijk en bereikbaar is als een huisartsenpost.

*UR-geneesmiddel:* een geneesmiddel dat uitsluitend op recept ter hand mag worden gesteld.

### **3. Toestemming voor de (gedeeltelijke) verstrekking/vergoeding van geneesmiddelen**

Daar waar in dit Reglement toestemming wordt vereist, geldt de volgende procedure:

- a. Het verzoek om toestemming dient altijd tijdig en vooraf door of namens u te worden ingediend.
- b. Bij het verzoek om toestemming moet u een schriftelijke, gemotiveerde toelichting van de behandelaar/voorschrijver meesturen.
- c. Bij de toestemming kan De Amersfoortse bepalen voor welke termijn deze toestemming geldt.
- d. De toestemming geldt alleen voor het gebruik van geneesmiddelen in de thuissituatie.

### **4. Hoeveelheden ter handstelling**

Per voorschrift heeft u recht op geneesmiddelen voor een bepaalde periode. De Amersfoortse hanteert de volgende afspraken voor de extramurale geneesmiddelen:

- a. Bij nieuw voorgeschreven geneesmiddelen wordt de 15 dagen eerste aflevering gehanteerd dan wel de kleinste afleververpakking;
- b. Bij geneesmiddelen boven de € 1.000,- per maand wordt na de eerste uitgifte maximaal 1 maand afgeleverd gedurende de instelperiode (eerste 6 maanden);
- c. Bij chronisch gebruik van (dure) geneesmiddelen door goed ingestelde patiënten wordt voor maximaal 3 maanden afgeleverd. Voor sommige geneesmiddelen voor chronisch gebruik kunnen uitzonderingen gemaakt worden;
- d. Bij geneesmiddelengebruik tijdens intensieve zorg thuis (farmaceutische zorg tijdens de palliatieve en terminale fase) is maatwerk nodig per patiënt door overleg tussen professionals, zoals huisarts, wijkverpleegkundigen en apothekers(assistenten). Aflevering maximaal per 15 dagen wordt gehanteerd, tenzij specifieke afspraken zijn gemaakt in het overleg tussen zorgverleners zoals hierboven genoemd.

## 5. Bepalingen voor de geregistreerde geneesmiddelen

Verstrekking/vergoeding volgens wettelijk systeem.

Voor de verstrekking/vergoeding van geregistreerde geneesmiddelen die in het GVS zijn opgenomen worden de volgende groepen onderscheiden:

- Onderling vervangbare geneesmiddelen (zie artikel 5.1);
- Geneesmiddelen die niet onderling vervangbaar zijn (zie artikel 5.2);
- Geneesmiddelen waaraan aanvullende voorwaarden voor verstrekking/vergoeding zijn gesteld (zie artikel 5.3);
- Andere geneesmiddelen, mits het rationele farmacotherapie betreft (zie artikel 5.4).

### 5.1 Onderling vervangbare geregistreerde geneesmiddelen

- a. De lijst met onderling vervangbare geneesmiddelen is opgenomen in Bijlage 1a van de Regeling zorgverzekering zie [www.wetten.overheid.nl](http://www.wetten.overheid.nl).
- b. De Amersfoortse heeft alle geneesmiddelen aangewezen als bedoeld in artikel 2.5 van de Regeling zorgverzekering.
- c. Onderling vervangbare geneesmiddelen worden ingedeeld in clusters (groepen). Per cluster stelt de overheid een vergoedingslimiet vast. Deze limiet is gebaseerd op de gemiddelde prijs van de geneesmiddelen in dat cluster. Als de inkoopprijs hoger is dan de vergoedingslimiet, dan vergoeden wij het meerdere niet. U moet het bedrag boven de vergoedingslimiet tot een maximum van € 250,- dan zelf betalen, als eigen bijdrage. Op de website [www.medicijnkosten.nl](http://www.medicijnkosten.nl) kunt u zien of u voor een geneesmiddel een eigen bijdrage moet betalen, en zo ja, hoe hoog deze eigen bijdrage is. Bovendien kunt u op deze website de kosten van het geneesmiddel zien.

### 5.2 Niet-onderling vervangbare geregistreerde geneesmiddelen

- a. Naast onderling vervangbare geregistreerde geneesmiddelen, heeft u aanspraak op de verstrekking/vergoeding van niet-onderling vervangbare geneesmiddelen. De niet-onderling vervangbare geneesmiddelen zijn geneesmiddelen die door verschillen in eigenschappen niet met andere geneesmiddelen geclusterd kunnen worden.
- b. De lijst met niet-onderling vervangbare geneesmiddelen is opgenomen in Bijlage 1b van de Regeling zorgverzekering.
- c. Voor de niet-onderling vervangbare geneesmiddelen vergoeden wij de kosten zoals vermeld op [www.medicijnkosten.nl](http://www.medicijnkosten.nl).

### 5.3 Geregistreerde geneesmiddelen met aanvullende voorwaarden voor verstrekking/vergoeding.

- a. Voor de geneesmiddelen die in Bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering staan of gedurende het jaar geplaatst worden gelden specifieke voorwaarden die wettelijk zijn bepaald door de minister van VWS. Deze voorwaarden staan vermeld op [www.wetten.overheid.nl](http://www.wetten.overheid.nl).
- b. Het toetsen of een verzekerde voldoet aan de verstrekking/vergoedingsvoorwaarden gebeurt met behulp van een procedure die is vastgesteld door Zorgverzekeraars Nederland. De Bijlage 2 geneesmiddelen en de toetsingsprocedure staan vermeld op de website [www.znformulieren.nl](http://www.znformulieren.nl) (klik op deze website op 'Farmacie'). De Bijlage 2 geneesmiddelen zijn ingedeeld in vier groepen
  - i. Voor de groep 1 geneesmiddelen is vooraf geen toetsing voor verstrekking/vergoeding nodig.
  - ii. Voor de groep 2 geneesmiddelen toetst de apotheekhoudende met een apothekersinstructie of aan de voorwaarde voor verstrekking/vergoeding wordt voldaan.
  - iii. Voor de groep 3 geneesmiddelen kan de apotheekhoudende met behulp van een artsverklaring beoordelen of u recht heeft op (vergoeding van) het betreffende middel. Uw voorschrijvend arts dient daarvoor de artsverklaring in te vullen.
  - iv. Voor de groep 4 geneesmiddelen bepalen zorgverzekeraars zelf hun beleid. Voor de groep 4 geneesmiddelen kan uw voorschrijvend arts een machtigingsaanvraag indienen bij De Amersfoortse. Als De Amersfoortse van oordeel is dat u voldoet aan de

- verstrekking/vergoedingsvoorwaarden dan geven wij een machtiging af voor een bepaalde periode.
- c. Voor de (zelfzorg) geneesmiddelen voor chronisch gebruik die op de Bijlage 2 van de Regeling zorgverzekeringswet worden genoemd (laxeermiddelen, kalktabletten, middelen bij allergie, geneesmiddelen tegen diarree, maagontledigingsgeneesmiddelen, geneesmiddelen ter bescherming van de ogen tegen uitdroging en maagzuurremmers) gelden de volgende voorwaarden:
- i. Op het voorschrift van de behandelend arts dient aangegeven te zijn dat u het geneesmiddel langer dan zes maanden moet gebruiken en dat het is voorgeschreven ter behandeling van een chronische aandoening. C.G. staat voor chronisch gebruik. De apotheekhoudende vermeldt dit op de nota.
  - ii. Wij vergoeden de eerste 15 dagen niet vanuit de basisverzekering. Dit geldt ook als u overstapt op een vergelijkbaar geneesmiddel met een andere werkzame stof of indien u het geneesmiddel langer dan een jaar niet afgeleverd heeft gekregen van de apotheker.
- d. Voor dieetpreparaten zoals bedoeld in bijlage 2 onder 1 van de Regeling zorgverzekering gelden onderstaande voorwaarden:
- i. Per voorschrift vergoedt de Amersfoortse de kosten van de afgeleverde dieetpreparaten voor de periode die zorginhoudelijk verantwoord is.
  - ii. Een volwassene verzekerde heeft bij dieetvoeding voor medisch gebruik aanspraak op het volgende:
    1. de eerste levering van een smaakpakket voor ten hoogste 14 dagen;
    2. vervolgalleveringen voor ten hoogste 30 dagen;
    3. een automatische herhaling van levering voor maximaal 4 weken.
  - iii. Voor medische babyvoeding geldt onderstaande tabel met maximale hoeveelheden af te leveren medische babyvoeding per 30 dagen. Voor grotere hoeveelheid medische babyvoeding dan in de tabel is weergegeven en/of voor babyvoeding voor kinderen boven de 24 maanden is voorafgaande toestemming van de Amersfoortse vereist.
  - iv. De voorschrijvend specialist of diëtiste dient het recept samen met de ingevulde specifieke artsverklaring dieetpreparaat in bij de apotheekhoudende of medisch gespecialiseerde leverancier. Met de huisartsen in Nederland is afgesproken dat voor hen een specifieke code op het recept volstaat. Het recept bevat naast de gegevens van patiënt en huisarts en de specifieke code - de volgende elementen: het af te leveren middel (zo generiek mogelijk), gebruik (de dagdosis) en de hoeveelheid (waaruit de geschatte behandelduur blijkt). De apotheekhoudende of medisch gespecialiseerde leverancier van de voeding beoordeelt of de artsverklaring of het recept van de huisarts voldoet aan de verstrekking/vergoedingsvoorwaarde. Is dit het geval dan declareert de apotheek of leverancier bij De Amersfoortse. Alle medisch specialistische leveranciers mogen leveren. De artsverklaring dieetpreparaat en de bijbehorende apothekersinstructie dieetpreparaat kunt u downloaden op [www.znformulieren.nl](http://www.znformulieren.nl).

Tabel afleverhoeveelheden medische babyvoeding

Leeftijd kind	Maximale hoeveelheid per dag	Maximale hoeveelheid per 30 dagen
0-8 maanden	150 gram	6000 gram
8-12 maanden	100 gram	3700 gram
12-24 maanden	70 gram	2300 gram

#### 5.4 Andere geneesmiddelen, mits het rationele farmacotherapie betreft

Als geneesmiddelen (nog) niet in het GVS zijn opgenomen vergoeden wij ze in principe niet, met uitzondering van het bepaalde in artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering. In artikel 6 gaan wij hier verder op in.

### 6. Bepalingen voor de niet-geregistreerde geneesmiddelen

6.1 De bepalingen voor de niet-geregistreerde geneesmiddelen betreffen de apotheekbereidingen (geneesmiddelen bereid door een apotheek; zie artikel 6.1a) en geneesmiddelen die speciaal voor een individuele patiënt op verzoek van de behandelend door de fabrikant worden gemaakt of uit het buitenland moeten worden geïmporteerd (zie artikel 6.1b). Om voor verstrekking/vergoeding in aanmerking te komen voor deze geneesmiddelen moet er altijd sprake zijn rationale farmacotherapie. Dit houdt in dat dit een behandeling is met een geneesmiddel in een voor u geschikte vorm, waarvan de werkzaamheid en effectiviteit van deze behandeling door wetenschappelijk onderzoek is bewezen en het geneesmiddel tevens het meest economisch is voor De Amersfoortse en/of uzelf.

6.1a. Apotheekbereidingen zoals omschreven in artikel 40, lid 3, onderdeel a. van de Geneesmiddelenwet. De aanspraak op apotheekbereidingen is beperkt. In de eerste plaats zijn de apotheekbereidingen die gelijk of nagenoeg gelijk zijn aan enig niet door de minister aangewezen geregistreerd geneesmiddel uitgesloten van aanspraak. Op deze regel zijn per 2020 twee uitzonderingen. Dit betreft geneesmiddelen die omwille van de prijs niet zijn opgenomen in het GVS of geneesmiddelen die nog niet zijn opgenomen in het GVS omdat die procedure voor opname nog plaatsvindt. Voorwaarde is wel dat de apotheekbereiding al vóór de registratie van het geneesmiddel werd toegepast. Voor de verstrekking/vergoeding van deze uitzonderlijke bereidingen moet vooraf toestemming worden verkregen bij De Amersfoortse. Daarnaast bestaat op apotheekbereidingen alleen aanspraak als die bereidingen zijn aan te merken als rationale farmacotherapie. U bent een eigen bijdrage verschuldigd in geval van een apotheekbereiding, waarin een geneesmiddel is verwerkt waarvoor een eigen bijdrage geldt.

6.1b. Geneesmiddelen zoals omschreven in artikel 40, lid 3 onderdeel c. van de Geneesmiddelenwet. Het gaat hierbij om twee categorieën. De eerste categorie betreft geneesmiddelen die niet in de handel zijn en ook niet als apotheekbereiding verkrijgbaar zijn, maar waaraan wel behoefte bestaat. Deze worden daarom door een fabrikant in Nederland speciaal gemaakt voor de betrokken patiënten op een gespecificeerd verzoek van hun arts. De tweede categorie betreft geneesmiddelen die in Nederland niet in de handel zijn, maar wel in een ander land.

De Inspectie van de Gezondheidszorg bepaalt of ten behoeve van deze patiënten het is toegestaan dat een dergelijk geneesmiddel op een gespecificeerd verzoek van hun arts uit een ander land wordt ingevoerd. Om voor verstrekking/vergoeding in aanmerking te komen moet er sprake zijn van een ziekte die in Nederland niet vaker voorkomt dan 1 op de 150.000 inwoners. Om aanspraak te maken op verstrekking/vergoeding voor deze geneesmiddelen is voorafgaande toestemming van De Amersfoortse vereist.