

Van: Sandra Offeringa

280109

Betreft: wijzigingen Zvw per 010109 en toekomstige wijzigingen in 2009

Voor: zorgverleners

Inleiding

Met ingang van 1 januari 2009 is er een aantal pakketwijzigingen op het gebied van de farmacie. Daarnaast wordt in de loop van 2009 een wijziging verwacht ten aanzien van de allergenen.

Deze notitie brengt de veranderingen in kaart en geeft aandachtspunten aan.

1. Dieetpreparaten

De Minister heeft besloten om de voorwaarden per 1 januari 2009 uit te breiden.

De voorwaarde luidt:

Uitsluitend voor een verzekerde die niet kan uitkomen met aangepaste normale voeding en andere producten van bijzondere voeding en die:

- a. lijdt aan een stofwisselingsstoornis; of
- b. lijdt aan een voedselallergie; of
- c. lijdt aan een resorptiestoornis; of
- d. lijdt aan een, via een gevalideerd screeningsinstrument vastgestelde, ziektegerelateerde ondervoeding of een risico daarop; of
- e. op dieetpreparaten is aangewezen overeenkomstig de richtlijn die in Nederland door de desbetreffende beroepsgroepen is aanvaard, en waarvan het CVZ heeft gesteld dat de beschreven behandeling aan de pakketcriteria voldoet

Aandachtspunten

- voorwaarden zijn gewijzigd en uitgebreid → slikstoornis/passagestoornis is eruit → die moeten dus vallen onder d of e, die zijn toegevoegd.

Huidige formulering – dus **tot** 1 januari 2009

1. Polymere, oligomere, monomere en modulaire dieetpreparaten

Voorwaarde:

uitsluitend voor een verzekerde:

- a. die lijdt aan een ernstige slikstoornis, een ernstige passagestoornis, een ernstige resorptiestoornis, een ernstige voedselallergie of een ernstige stofwisselingsstoornis, of
- b. met een dreigende ernstige ondervoeding en die lijdt aan chronisch obstructief longlijden, cystische fibrose of een ernstige congenitaal hartfalen en bij dat hartfalen een dreigende groeiachterstand heeft.

2. Benzodiazepinen

De Minister heeft besloten de benzodiazepinen per 010109 uit het pakket te halen, behalve voor enkele indicaties. De benzo's worden geplaatst op bijlage 2 in groep 2, onderdeel 57.

De voorwaarden zijn:

Benzodiazepinereceptor-agonist in enterale toedieningsvorm

Voorwaarde:

Uitsluitend voor een verzekerde die dit geneesmiddel gebruikt als:

- onderhoudsbehandeling bij epilepsie of als behandeling bij epileptisch insult
- behandeling van angststoornissen, waarbij medicamenteuze therapie met ten minste twee antidepressiva overeenkomstig de geldende richtlijnen, heeft gefaald
- behandeling bij multiple psychiatrische problematiek, waarbij behandeling met hoge doses benzodiazepinen noodzakelijk is, of
- palliatieve sedatie bij terminale zorg

Dit betekent dat kortdurend gebruik in de rouwfase of bij een lumbosacraal radiculair syndroom NIET wordt vergoed. Ook benzo-gebruik in de eerste weken van behandeling van een depressie, gecombineerd met een antidepressivum, valt buiten de vergoeding.

De groep patiënten met multiple psychiatrische problematiek gebruikt meestal hoge doses, bijvoorbeeld oxazepam meer dan 50 mg per dag (of een equivalent daarvan). Onder deze groep vallen ondermeer patiënten die behandeld worden voor het onttrekken van verslavende middelen (alcohol en drugs), dan wel katatonie, manie en psychosen.

Om welke geneesmiddelen gaat het?

| Stofnaam | Merknaam | ATC-code |
|-------------------|------------------------|----------|
| alprazolam | Xanax [®] | N05BA12 |
| bromazepam | | N05BA08 |
| brotizolam | Lendormin [®] | N05CD09 |
| chloordiazepoxide | | N05BA02 |
| clobazam | Frisium [®] | N05BA09 |
| clorazepinezuur | Tranxene [®] | N05BA05 |
| Clonazepam | Rivotril [®] | |
| diazepam | Stesolid [®] | N05BA01 |
| flunitrazepam | | N05CD03 |
| flurazepam | Dalmadorm [®] | N05CD01 |
| loprazolam | Dormonoct [®] | N05CD11 |
| lorazepam | | N05BA06 |
| lormetazepam | Noctamid [®] | N05CD06 |
| midazolam | Dormicum [®] | N05CD08 |
| nitrazepam | Mogadon [®] | N05CD02 |
| oxazepam | Seresta [®] | N05BA04 |
| prazepam | Reepam [®] | N05BA11 |
| temazepam | Normison [®] | N05CD07 |
| zolpidem | Stilnoct [®] | N05CF02 |
| zopiclon | Imovane [®] | N05CF01 |

Hoe om te gaan met de situatie vanaf 1 januari 2009?

ZN- standpunt

De benzo's zijn geplaatst in groep 2 van bijlage 2. Dit betekent dat de apotheek moet controleren of de voorschrijver op het recept "**conform bijlage 2**" of "**wb2**" of "**B2**" heeft genoteerd. Elk nieuw recept dient voorzien te zijn van deze extra regel!!

Indien dat het geval is, dan mag de apotheker de benzo's ten laste van de Friesland declareren.

Voorwaarde is dat de voorschrijvers alleen deze code gebruiken, indien de patiënt voldoet aan de voorwaarden. De Friesland zal hierop het komende jaar controleren

Onverplichte artsenverklaring

Zowel apotheekhoudende huisartsen als de GGZ hebben aangegeven dat zij graag de mogelijkheid willen hebben in plaats van de code op het recept onverplicht de artsenverklaring van De Friesland te hanteren. De artsenverklaring kan worden gedownload via www.defriesland.nl/zorgaanbieders/downloads/bijlage2middelen NB. Gezien het feit dat ZN heeft bepaald dat de benzo's in groep 2 zijn geplaatst, kan de Friesland niet verplichten om met een artsenverklaring te werken, maar mag de voorschrijver kiezen.

Cholesterolverlagers

Onderdeel 9 van bijlage 2 wordt veranderd in:

Simvastatine, atorvastatine, fluvastatine, pravastatine, rosuvastatine, ezetimibe

Voorwaarde:

Uitsluitend voor een verzekerde die een verhoogde kans heeft op het ontwikkelen van cardiovasculaire aandoeningen en op behandeling met een van deze middelen is aangewezen overeenkomstig de richtlijnen die in Nederland door de desbetreffende beroepsgroepen zijn aanvaard.

De aanspraak wordt dus gebaseerd op de richtlijnen van de beroepsgroep.

Een geneesmiddel dat als tweede optie in de richtlijn wordt genoemd, wordt alleen vergoed als een verzekerde zijn behandeldoelstelling niet haalt of kan halen met het 1^{ste} keus geneesmiddel van de richtlijn

Korte inhoud van de Richtlijn:

Geadviseerd wordt om te starten met simvastatine (40mg) of pravastatine (40 mg).

Na enkele weken tot hooguit 3 maanden wordt het LDL gecontroleerd.

Bij patiënten met hartvaatziekten of diabetes type 2 is de LDL-streefwaarde < 2,5 mmol/l. Indien deze waarde niet haalbaar is, kan bij patiënten met een sterk verhoogd risico worden overwogen atorvastatine of eventueel rosuvastatine voor te schrijven.

Bij patiënten zonder HVZ en zonder DM2: andere statines van simvastatine en pravastatine worden voorsnog niet aanbevolen, omdat er onvoldoende gegevens zijn over de effecten op klinische eindpunten en over de veiligheid van deze middelen bij deze patiënten. De streefwaarde bij deze categorie patiënten is een LDL <2.5 mmol/l **of** een daling van het LDL met tenminste 1.0 mmol/l

Mocht het LDL onvoldoende dalen, ondanks voldoende therapietrouw en ondanks toediening van de toegestane dosering dan wordt nadere evaluatie overwogen.

Aandachtspunten

➤ deze maatregel betreft enerzijds nieuwe patiënten, anderzijds huidige gebruikers.

Kopie recepten met medische noodzaak preferentiebeleid

Er is een controle geweest van recepten en percentages niet-preferent geleverde middelen. Indien apothekers onder de grens van 90% dan dienen zij in de periode van september 2008 tot 31 december opnieuw recepten per fax aan te leveren voor controle. Als de declaraties van december verwerkt zijn, zal opnieuw controle plaatsvinden.

Voor 2009 kan er een onderscheid gemaakt worden tussen:

a. patiënten die een spécialité krijgen voorgeschreven: voor deze patiënten hoeft geen nieuw recept opgestuurd te worden

b. patiënten die een ander generiek dan preferent krijgen voorgeschreven.

Aangezien de aanwijzing weer wijzigt, moeten van die patiënten wel de recepten worden opgestuurd.

Allergenen

De minister heeft besloten om in 2008 nader onderzoek te doen naar de allergenen. Dit zijn producten ter behandeling van graspol-, boom-, katten etc allergieën.

Het besluit d.d. 3 december 2008 luidt dat

- Alle middelen (geregistreerd en niet geregistreerd) blijven vergoed tot 1 juli 2009
- Na 1 juli 2009 worden de middelen vergoed als zij zijn opgenomen in de Rzv of door de IGZ zijn toegelaten (en waarbij sprake is van rationele farmacotherapie); allergenen die niet zijn opgenomen in de Rzv, en niet door IGZ zijn toegelaten, worden na 1 juli 2009 uitsluitend vergoed voor patiënten die voor 1 juli een behandeling met dat middel zijn gestart.
- Per 1 juli 2009 zal ook bepaald worden of een geregistreerd middel al dan niet opgenomen wordt met een limiet.

Middelen bij erectiestoornissen

De vergoedingsmogelijkheid van intracaverneus fentolamine/papaverine ter behandeling van erectiestoornissen wordt door de minister uit het pakket gehaald per 010109.

De overwegingen zijn de relatief lage ziektelast, de relatief lage kosten en een consistent geneesmiddelenbeleid (= andere middelen voor gebruik van erectiestoornissen kwamen ook al niet voor vergoeding in aanmerking)

Somatotropine

De aanvragen voor groeihormoon voor volwassenen kunnen nu via een artsenverklaring en apotheekinstructie worden afgehandeld. De aanvragen voor groeihormoon van kinderen blijven verlopen via de Stichting Kind en Groei en via Sandra Offeringa.