

Onderwerp
Aanvulling en correctie G-Standaard januari 2015
Volgnummer
2015-1
Archief
www.z-index.nl onder G-Standaard / Taxebrief

Geachte mevrouw/heer,

In de G-Standaard van januari 2015 is abusievelijk bij Gynomyk vaginaalcreme 20mg/g + 3 applicators met ZI-nummers 15956725, 15958140 en 16011716 het registratienummer 115193//015814 weergegeven.

Dit moet zijn 113679//015814.

Overigens staat de registratiennaam wel juist weergegeven.

Overheveling overige oncolytica

Per 1-1-2015 is een grote groep oncolytica overgeheveld van het Geneesmiddelen Vergoedings Systeem (GVS) naar de ziekenhuisbekostiging. Deze middelen zijn tegelijkertijd opgenomen in de regeling "dure geneesmiddelen" en kunnen door het ziekenhuis als add-on worden gedeclareerd.

Er is dus per 1-1-2015 geen aanspraak meer op verstrekking van deze middelen via de openbare apotheek. De patiënt zal de geneesmiddelen voortaan via het ziekenhuis verstrekt krijgen.

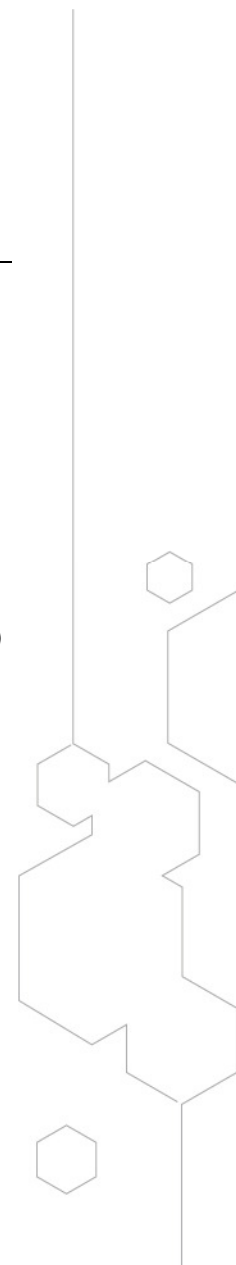
In de G-Standaard hebben deze geneesmiddelen de aanspraakstatus "N" (= geen verstrekking) gekregen. Bovendien zijn de geneesmiddelen opgenomen in de tabel "add-on codes dure geneesmiddelen".

Het gaat om de volgende geneesmiddelen (met ATC-code):

Cyclofosfamide (Endoxan) - L01AA01
Chloorambucil (Leukeran) - L01AA02
Melfalan (Alkeran) - L01AA03
Busulfan (Myleran, Busilvex) - L01AB01
Thiotepa (Tepadina) - L01AC01
Lomustine (Belustine) - L01AD02
Temozolomide (Temodal) - L01AX03
Tioguanine (Lanvis) - L01BB03

● **Intermediair in zorginformatie op maat**

De databank van Z-Index ondersteunt het voorschrijven, bestellen, afleveren, declareren en vergoeden van geneesmiddelen, zelfzorgproducten en medische hulpmiddelen, en biedt organisaties en bedrijven over deze producten managementinformatie.



Fludarabine (Fludara) - L01BB05
Cytarabine (Depocyte) - L01BC01
Capecitabine (Xeloda) - L01BC06
Tegafur combinatiepreparaten (Teysuno) - L01BC53
Vinblastine - L01CA01
Vincristine - L01CA02
Etoposide (Vepesid , Eposin , Toposin) - L01CB01
Teniposide (Vumon) - L01CB02
Daunorubicin (Cerubidine) - L01DB02
Epirubicine (Farmorubicine) - L01DB03
Idarubicine (Zavedos) - L01DB06
Mitoxantron - L01DB07
Bleomycine (Bleomedac) - L01DC01
Mitomycine (Mitomycin-c) - L01DC03
Cisplatine - L01XA01
Procarbazine (Natulan) - L01XB01
Ruxolitinib (Jakavi) - L01XE18
Amsacrine (Amsidine) - L01XX01
Hydroxycarbamide (Hydrea en Hydroxyurea, NIET Siklos) - L01XX05
Estramustine (Estracyt) - L01XX11
Tretinoïne (alleen capsules) (Vesanoid) - L01XX14
Topotecan (Hycamtin) - L01XX17
Anagrelide (Xagrid) - L01XX35

Nieuwe productgroep TR – Tracheostoma

Vanaf 1-1-2015 komen alle tracheostoma artikelen in een nieuwe productgroep (TR). Tot nu toe waren deze artikelen opgenomen in de productgroep stoma (ST). Gelet op het afwijkende karakter van deze artikelen is besloten om een nieuwe productgroep te creëren voor tracheostoma artikelen.

Ongeveer 3000 artikelen die voorheen in de productgroep ST zaten, zijn per 1-1-2015 opgenomen in de nieuwe productgroep TR.

Wijziging voorwaarden gesprek bij eerste terhandstelling

In 2014 mocht een Eerste Terhandstellingsgesprek (ET-gesprek) door de apotheek gedeclareerd worden wanneer dit gesprek plaats vond op het moment dat voor het eerst een geneesmiddel aan een patiënt werd afgeleverd met

- een nieuwe werkzame stof, of
- een nieuwe toedieningsweg, of
- een nieuwe toedieningsvorm, of
- een nieuwe sterkte.

Vanaf 2015 krijgt dit gesprek een nieuwe naam, het Begeleidingsgesprek Nieuw Geneesmiddel (BNG). De voorwaarden voor het declareren van het BNG zijn gewijzigd ten opzichte van het ET-gesprek. Een BNG mag gedeclareerd worden wanneer dit gesprek plaats vindt op het moment dat voor het eerst een geneesmiddel aan een patiënt word afgeleverd met

- een nieuwe werkzame stof, of
- een nieuwe toedieningsweg, of
- een nieuwe toedieningsvorm.

Wanneer een patiënt dus een andere sterkte van hetzelfde geneesmiddel en dezelfde toedieningsvorm krijgt, kan geen BNG gedeclareerd worden.

Deze aanpassing is verwerkt in de G-Standaard van januari 2015.

Vervallen en wettelijk vervallen producten

In januari worden er altijd een groot aantal geneesmiddelverpakkingen met de status W (wettelijk vervallen) uitgeleverd. Dit betreft geneesmiddelen waarvan de registratie een jaar geleden is doorgehaald. Deze producten mogen wettelijk niet meer verhandeld worden, zelfs niet als de uiterste gebruiksdatum zoals vermeld op de verpakking nog niet bereikt is.

De artikelen met de status V zijn in de G-Standaard vervallen omdat de betreffende leverancier het artikel tenminste een half jaar geleden als vervallen heeft afgemeld bij Z-Index, hierbij is geen sprake van een formeel wettelijk verbod tot verhandelen en afleveren van deze artikelen.

Zowel artikelen met status W als artikelen met status V worden niet meer ondersteund in de G-Standaard. In het declaratieverkeer kunnen de betreffende ZI-nummers niet meer worden gebruikt.

Preferentiebeleid zorgverzekeraars

Zorgverzekeraars kunnen bij Z-Index op basis van de vorige gepubliceerde G-Standaard (december 2014) hun preferente geneesmiddelen opgeven. Deze aangewezen preferente geneesmiddelen worden uitgeleverd in de G-Standaard van januari 2015. In sommige gevallen wijzen zorgverzekeraars nieuwe geneesmiddelen aan die nog niet eerder gepubliceerd zijn in de G-Standaard. Het is technisch niet mogelijk deze aanwijzingen op te nemen in de G-Standaard van januari 2015. In deze gevallen zal het nieuwe geneesmiddel dus niet als preferent bij de betreffende verzekeraar gemarkeerd zijn in de G-Standaard. Dat zal pas vanaf februari 2015 het geval zijn.

In een dergelijk geval kan in uw systeem ten onrechte de melding komen "niet preferent geneesmiddel". Mocht u dit willen voorkomen, dan kunt u dit in uw systeem handmatig aanpassen (mogelijk in overleg met uw softwareleverancier).

Als u nog vragen heeft, dan kunt u contact opnemen met de afdeling Voorlichting & Databeheer van Z-Index. Het telefoonnummer is 070-3737437.

Met vriendelijke groeten,



B.M. van der Meer
Productmanager wet- en regelgeving