

## Niet-EU-clusters

IR V-2-3-1

Deze implementatierichtlijn beschrijft hoe met behulp van bestand 780 (Niet-EU-Clusters) bepaald kan worden of een WMG-tarief met BNG berekend mag worden bij het ter hand stellen van een geneesmiddel.

Zie [www.z-index.nl](http://www.z-index.nl), **G-Standaard** voor de laatste versie van deze implementatierichtlijnen en wijzigingen ten opzichte van eerdere versies.

**Bij vragen naar aanleiding van deze implementatie richtlijnen kunt u contact opnemen met Bas van der Meer (070-3737419, [bas.van.der.meer@z-index.nl](mailto:bas.van.der.meer@z-index.nl))**



### ● 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.

## Inhoud

<b>1</b>	<b>Inleiding</b>	<b>3</b>
1.1	Begrippen	3
1.2	Achtergrond	3
<b>2</b>	<b>Opbouw van bestand 780</b>	<b>6</b>
<b>3</b>	<b><i>Toepassing van bestand 780</i></b>	<b>7</b>
3.1	beschrijving	7
3.2	flowchart	8
3.3	ingangsdatum	8
<b>4</b>	<b>Overzicht aanpassingen per versienummer</b>	<b>9</b>

# 1 Inleiding

## 1.1 Begrippen

Ruggengraat:	De G-Standaard heeft een 'ruggengraat' die bestaat uit meerdere, hiërarchische niveaus, waaronder het generiekniveau (GPK), het voorschrijfniveau (PRK) en het handelsproductniveau (HPK). Op ieder niveau worden gegevens van een product bijgehouden. In dit document wordt gebruik gemaakt van de GPK en de SPK. Zie voor meer informatie: ' <b>De ruggengraat van de G-Standaard</b> ' op <a href="http://www.z-index.nl">www.z-index.nl</a> .
GPK:	Niveau waarop werkzame stoffen zijn vastgelegd inclusief informatie over stofnaam, sterkte en toedieningsweg
SPK:	Niveau waarop werkzame stoffen zijn vastgelegd zonder informatie over sterkte en toedieningsvorm
Toedieningsvorm:	De vorm waarin een werkzame stof is verpakt en wordt toegediend. De term toedieningsvorm wordt door de NZa gehanteerd. In de G-Standaard is toedieningsvorm bekend als farmaceutische vorm. In dit document wordt gesproken over toedieningsvorm maar dit kan dus ook worden gelezen als farmaceutische vorm.

## 1.2 Achtergrond

### Historie

#### juli 2008

Sind 1 juli 2008 is de modulaire tariefstructuur voor WMG-geneesmiddelen ingevoerd. Sindsdien geldt dat bij een eerste aflevering van een geneesmiddel de apotheek een aanvullende vergoeding kan declareren, mits aan bepaalde voorwaarden is voldaan.

De voorwaarden waren per 1-7-2008:

Een eerste uitgifte toeslag mocht worden berekend indien de patiënt in de afgelopen 12 maanden geen geneesmiddel had gekregen met

- dezelfde werkzame stof;
- dezelfde sterkte en
- dezelfde toedieningsvorm.

Bovendien mocht de toeslag alleen berekend worden indien er een voorlichtingsgesprek met de patiënt over de eerste uitgifte had plaatsgevonden.

(Deze regels waren destijds vastgelegd door de NZa in tariefbeschikking 5200-1900-10-1)

Tussen partijen (ZN en KNMP) werd afgesproken dat een wisseling van GPK moest worden gezien als een reden voor het declareren van een eerste uitgifte. Echter, ook een wisseling van zout- of kristalwatervorm (zonder wisseling van sterkte en toedieningsvorm) leidt tot een GPK-wisseling, terwijl dit, volgens de NZa geen reden was voor het berekenen van een EU-toeslag. Daarom werd in mei 2010 de G-Standaard uitgebreid met bestand 780, de Niet-Eerste-Uitgifte-Clusters.

In één N-EU-cluster zitten meerdere GPK's die onderling alleen verschillen in zout- of kristalwatervorm. Wanneer een patiënt een nieuwe GPK krijgt, maar hij in de afgelopen 12 maanden een andere GPK heeft gekregen die in hetzelfde N-EU-cluster zit als de nieuwe GPK, dan mag géén EU-toeslag worden berekend.

#### **januari 2012**

Vanaf 1-1-2012 werden vrije prijzen ingevoerd in de farmacie. Dit betekende dat de NZa niet langer het tarief vaststelde voor de Eerste Uitgifte. Zorgverzekeraars en apotheken dienden nu zelf afspraken te maken over de hoogte van het tarief. Bovendien werd de naam veranderd in "deelprestatie Eerste Terhandstelling". De voorwaarden voor declaratie bleven onveranderd.

#### **januari 2014**

Vanaf 1-1-2014 werd deze deelprestatie veranderd in een zelfstandige prestatie, het eerste terhandstellingsgesprek. De voorwaarden voor declaratie bleven hetzelfde. (De regels voor 2014 waren vastgelegd in NZa-beleidsregel BR/CU-5102 - prestatiebeschrijvingen farmaceutische zorg).

#### **januari 2015**

Vanaf 1-1-2015 krijgt de prestatie een nieuwe naam: Begeleidingsgesprek Nieuw Geneesmiddel (BNG). De voorwaarden voor declaratie van de prestatie veranderen: ij een wisseling van sterkte mag deze niet meer berekend worden. Z-Index zal per 1-1-2015 alle bestaande Niet-EU-clusters verwijderen, en alle GPK's in nieuwe clusters stoppen. Elke GPK (dus ook van niet-WMG geneesmiddelen) zal voortaan in bestand 780 worden opgenomen, al dan niet geclusterd met anderde GPK's. Een Niet-EU-cluster zal dus voortaan ook kunnen bestaan uit slechts één GPK.

#### **Januari 2016**

Door apotheken werd veel geklaagd over het als aparte regel vermelden van het begeleidingsgesprek (naast het terhandstellingstarief) op de factuur voor de patiënt. Mede daarom heeft de NZa de BNG-prestatie samengevoegd met de prestatie voor het terhandstellen. Vanaf nu wordt er weer één prestatie gedeclareerd: hetzij een terhandstelling mét BNG, hetzij een terhandstelling zonder BNG.

Overzicht historische wijzigingen:

vanaf	naam	tarief	voorwaarden
1-7-2009	Toeslag bij Eerste Uitgifte (EU-toeslag)	vastgesteld door NZa	- wisseling werkzame stof; - wisseling sterkte en - wisseling toedieningsvorm
1-1-2012	Deelprestatie Eerste Terhandstelling	vrij	onveranderd
1-1-2014	Prestatie Eerste Terhandstellingsgesprek (ET-gesprek)	vrij	onveranderd
1-1-2015	Prestatie Begeleidingsgesprek Nieuw Geneesmiddel (BNG)	vrij	- wisseling werkzame stof en - wisseling toedieningsvorm
1-1-2016	Prestatie Terhandstelling en begeleidingsgesprek nieuw UR-geneesmiddel	Vrij	onveranderd

Deze implementatie richtlijn beschrijft hoe bestand 780 moet worden toegepast bij het beantwoorden van de vraag welke terhandstellingsprestatie mag worden berekend bij het ter hand stellen van een geneesmiddel.

## 2 Opbouw van bestand 780

Veld	Omschrijving	SR	Lengte	Type	Posities
BSTNUM	Bestandsnummer (=780)		4	N	0001-0004
MUTKOD	Mutatiecode		1	N	0005-0005
<b>GPKODE</b>	Generieke product code (verwijst naar 711)	10	8	N	0006-0013
GPCLUS	Niet-EU-Cluster nummer		6	N	0014-0019
	Leeg veld		13	N	0020-0032

### Toelichting velden

**GPKODE:** Generieke productcode (GPK), te vinden in bestand 711, en in bestand 51. Een GPK komt maximaal één keer voor in dit bestand.

**GPCLUS:** Niet-EU-clusternummer. Een Niet-EU-cluster mag meerdere keren voorkomen in bestand 780.

### **3 Toepassing van bestand 780**

#### **3.1 beschrijving**

Dit bestand is bestemd voor gebruik in het declaratieverkeer. Bij aflevering van een WMG-geneesmiddel, mag (conform de NZa-prestatiebeschrijvingen Farmaceutische Zorg) een prestatie voor de terhandstelling van een UR-geneesmiddel in rekening worden gebracht.

Als er voldaan is aan de voorwaarden mag er (in plaats van de Standaard terhandstelling) een "Terhandstelling en begeleidingsgesprek nieuw UR-geneesmiddel" worden gerekend.

De voorwaarden zijn cumulatief, aan alle onderstaande voorwaarden moet dus voldaan zijn:

- a) Er heeft een terhandstelling van een UR-geneesmiddel plaatsgevonden (standaardterhandstelling of weekterhandstelling) *en*
- b) Er heeft een begeleidingsgesprek nieuw UR-geneesmiddel plaatsgevonden *en*
- c) In de afgelopen 12 maanden geen geneesmiddel met:
  - dezelfde werkzame stof (ongeacht zout- of kristalwatervorm) *en*
  - dezelfde toedieningsweg *en*
  - dezelfde toedieningsvormaan de patiënt is afgeleverd.

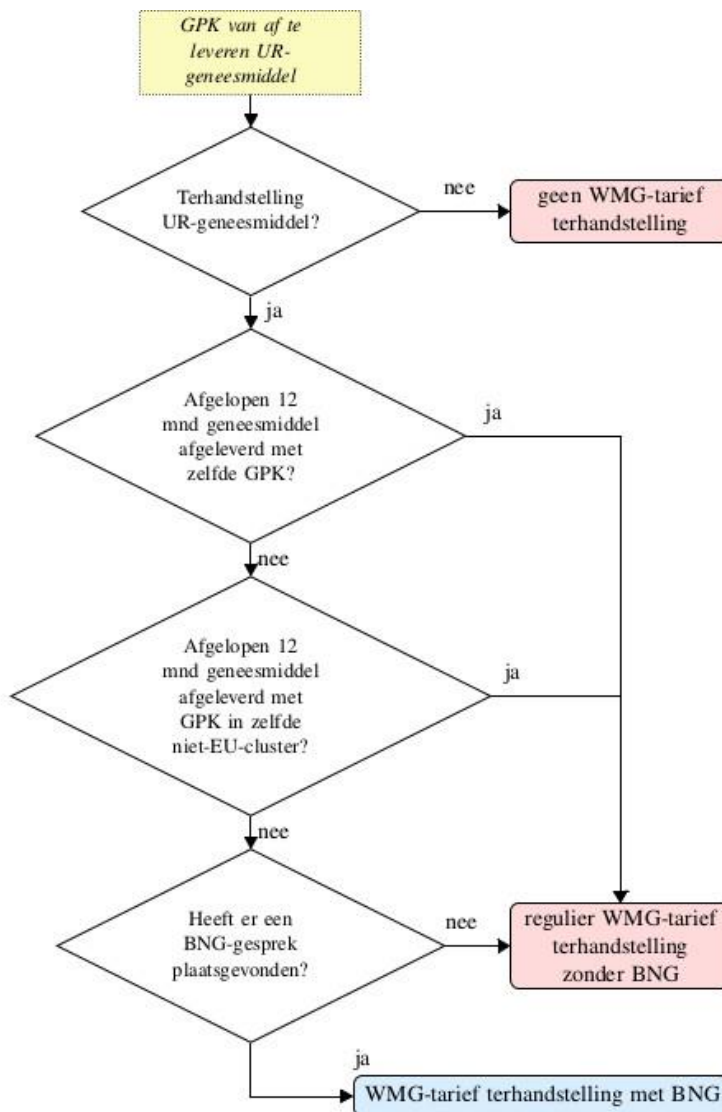
Ad a) Als er wel een gesprek met de patiënt plaats vind, maar geen terhandstelling, is dus niet voldaan aan voorwaarde a.

Ad b) Als bij het ter hand stellen geen geprotocolleerd begeleidingsgesprek heeft plaatsgevonden (zie voor exacte omschrijving de NZa-prestatiebeschrijving), dan is niet voldaan aan voorwaarde b.

Ad c) In bestand 780 worden alle geneesmiddelen (op GPK-niveau) geclusterd die vallen onder bovengenoemde voorwaarde c): "zelfde werkzame stof + toedieningsweg + toedieningsvorm". Als in de afgelopen 12 maanden ten minste één keer een geneesmiddel met hetzelfde EU-clusternummer, voorkomend in bestand 780, is afgeleverd, dan is niet voldaan aan voorwaarde c.

### 3.2 flowchart

Met behulp van onderstaand flowchart kan bepaald worden of de apotheek een Terhandstelling met BNG- in rekening mag brengen:



### 3.3 ingangsdatum

Bestand 780 wordt sinds 1 mei 2010 uitgeleverd. Per 1 januari 2015 zijn alle clusternummers vervangen door nieuwe clusternummers.



## 4 Overzicht aanpassingen per versienummer

Versie	Datum	Waar in richtlijn	Soort wijziging	Wat is gewijzigd	Evt. opmerkingen
2.3.1	09-01-18	<b>Hoofdstuk 1.2</b> <b>Hoofdstuk 3.1</b> <b>Hoofdstuk 3.2</b>	Tekstueel Tekstueel Flowchart	Wijziging per 1-1-2016 beschreven. Tekst aangepast Flowchart aangepast	
2.2.1	17-05-16	<b>Hoofdstuk 3</b>	Tekstueel	In beschrijving toegevoegd dat BNG-tarief uitsluitend berekend mag worden indien gesprek ook daadwerkelijk heeft plaatsgevonden.	
			Flowchart	In flowchart toegevoegd dat BNG-tarief uitsluitend berekend mag worden indien gesprek heeft plaatsgevonden.	
2.1.2	25-11-14	<b>Hoofdstuk 3</b>	Tekstueel	Flowchart in overeenstemming gebracht met de tekst.	
		<b>Hoofdstuk 4</b>	Tekstueel	De term toedieningsweg vervangen door toedieningsvorm.	
2.1.1	26-08-14	<b>Overall</b>	Definitie	Eerste-uitgifte-gesprek → begeleidingsgesprek nieuwe geneesmiddel	
		<b>Inleiding</b>	Definitie	BNG gesprek mag niet meer in rekening worden gebracht indien de geneesmiddelwijziging enkel een wijziging in sterkte betreft.	
		<b>Toepassing</b>	Definitie	Alle geneesmiddelen worden nu ingedeeld in clusters op basis van de combinatie SPK+farmaceutische vorm, ipv alleen geneesmiddelen waarvan de GPK recent is gewijzigd.	
1.1.1.	30-03-10	<b>NIEUW</b>			