



RIZIV

Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsverzekering

OMZENDBRIEF AAN DE ALGEMENE
ZIEKENHUIZEN

OMZ. ZH. 2022/14

Dienst voor geneeskundige verzorging

Correspondent: Directie verzorgingsinstellingen en diensten

Tel. : 02/739.72.18

E-mail : hospit@riziv-inami.fgov.be

Onze referentie : Omz ZH 2022- 14

Brussel, 05/09/2022

Subcutane polyvalente immunoglobulinen

Omwille van de beperkte beschikbaarheid van de subcutane polyvalente immunoglobulinen wordt momenteel, in overeenstemming met de aanbevelingen van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG), de aflevering van deze specialiteit aan de patiënt beperkt tot slechts de nodige verpakkingen voor een behandelingsperiode van maximaal één maand.

Dit betekent met andere woorden dat patiënten maandelijks hun voorschrift dienen te laten uitvoeren door een ziekenhuisapotheker, hetgeen voor patiënten toch een bijkomende verplaatsing kan uitmaken. Patiënten die zich willen wenden tot een verplegingsinrichting dicht bij hun woonplaats, ondervinden daarbij moeilijkheden om de farmaceutische specialiteit te kunnen bekomen, gezien de voorschrijver niet verbonden is aan desbetreffende verplegingsinrichting.

De wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen voor menselijk gebruik voorziet echter dat een ziekenhuisapotheker aan ambulante patiënten vergoedbare farmaceutische specialiteiten mag afleveren waarvan de exclusieve aflevering door een ziekenhuisapotheek gesteld is als vergoedingsvoorwaarde ¹.

Het weigeren van de aflevering van vergoedbare specialiteiten op voorschrift van een behandelend arts, omwille van de reden dat deze niet verbonden is aan de verplegingsinrichting en dus de patiënt de facto verplichten tot een nieuwe bijkomende raadpleging bij "zijn" verplegingsinrichting, is daarbij niet overeenstemming met de verplichting van zorgverleners om zich te onthouden van overbodige of onnodig dure verstrekkingen voor te schrijven, te laten voorschrijven, uit te voeren of te laten uitvoeren ten laste van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen ².

¹ Art. 6, §2, lid 5, van de wet van 25 maart 1964 op de geneesmiddelen voor menselijk gebruik: "De ziekenhuisapotheker mag aan ambulante patiënten geneesmiddelen voor menselijk gebruik afleveren waarvan de exclusieve aflevering door een ziekenhuisapotheek gesteld is als voorwaarde voor de terugbetaling, overeenkomstig de bepalingen van artikel 35bis, § 1, eerste lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994."

² Art. 73, §1, lid 2, van de GVV-wet: "Zij onthouden zich van overbodige of onnodig dure verstrekkingen voor te schrijven, of te laten voorschrijven uit te voeren of te laten uitvoeren ten laste van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen."

Een weigering van de aflevering van een vergoedbare specialiteit aan een ambulante patiënt dient aldus gerechtvaardigd te kunnen worden aan de hand van stavingstukken die bij controle kunnen voorgelegd worden aan de bevoegde inspectiediensten.

Met het oog op de aflevering van subcutane polyvalente immunoglobulinen aan ambulante patiënten te vereenvoudigen mag de behandelde arts de farmaceutische specialiteit voorschrijven via een papieren voorschrift opgesteld overeenkomstig het koninklijk besluit van 10 augustus 2005 houdende vaststelling van de modaliteiten inzake het voorschrift voor menselijk gebruik. De huidige beperkte beschikbaarheid van de subcutane polyvalente immunoglobulinen houdt voor de voorschrijver een overmachtssituatie in dat het gebruik van een papieren voorschrift verantwoordt in overeenstemming met de bepaling van artikel 3, 2°, van koninklijk besluit van 5 mei 2019 betreffende het verplicht gebruik van het elektronisch voorschrift van geneesmiddelen voor ambulante patiënten.

De voorschrijver dient daartoe zijn patiënt te informeren over de noodzaak om tijdig contact op te nemen met de gekozen ziekenhuisapotheek, zodat op het afgesproken moment de nodige geneesmiddelen beschikbaar zijn en de ziekenhuisapotheeker er zich van kan vergewissen of het voorschrift geen fouten of problemen bevat inzake de gangbare receptuur, geen interacties of ernstige onverenigbaarheden bevat.

Het eventuele verschil tussen de verkoopprijs aan het publiek en de vergoedingsbasis valt ten laste van het ziekenhuis van de voorschrijver. Hiertoe kan het ziekenhuis van aflevering van het geneesmiddel een factuur opmaken ten aanzien van het ziekenhuis van de voorschrijver voor de afgelopen periode van de machtiging op basis van het tijdens de duur van deze machtiging afgeleverde volume aan de patiënt.

De bepalingen van deze omzendbrief treden in werking op de datum van publicatie ervan.

De leidend ambtenaar,

J. Coenegrachts
directeur-generaal a.i.