

Protocol gecontroleerde experimenteerruimte GGZ Kwaliteitsstatuut

Het GGZ Kwaliteitsstatuut geeft aan wat aanbieders in de GGZ geregeld moeten hebben op het gebied van kwaliteit en verantwoording om curatieve geestelijke gezondheidszorg in het kader van de Zorgverzekeringswet (Zvw) te kunnen verlenen. Voor de gecontroleerde experimenteerruimte GGZ Kwaliteitsstatuut (KS) is een aanvulling geschreven. Dit protocol geeft concreet invulling aan de wijze waarop gebruik kan worden gemaakt van de experimenteerruimte. De Stuurgroep Agenda Gepast Gebruik en Transparantie heeft dit protocol vastgesteld waarmee het integraal deel uit maakt van het GGZ Kwaliteitsstatuut. Op deze manier wordt bij volgende evaluaties van het GGZ Kwaliteitsstatuut automatisch ook dit protocol geëvalueerd, hetgeen de kans biedt dit protocol bij te stellen waar nodig op basis van opgedane ervaringen.

1. Toelichting experimenteerruimte

Een van de belangrijkste onderdelen van het KS betreft de taken, bevoegdheden en verantwoordelijkheden van de Regiebehandelaar. Deze rol is voorbehouden aan een aantal gespecificeerde beroepen (opgenomen in sectie 2 en/of 3 van het KS). De experimenteerruimte biedt de mogelijkheid op dit onderdeel af te wijken van het Kwaliteitsstatuut en te experimenteren met de inzet van professionals als regiebehandelaar ondanks dat dit beroep binnen het huidige GGZ KS de rol van regiebehandelaar niet mag vervullen. Het doel van de experimenteerruimte is de mogelijkheid te bieden ervaring op te doen waarna mogelijk het model GGZ Kwaliteitsstatuut aangepast wordt: met andere woorden het betreffende beroep opgenomen wordt in de lijst met beroepen die de rol van regiebehandelaar mogen vervullen.

Om in aanmerking te komen voor de experimenteerruimte gelden een aantal processtappen en voorwaarden waaraan moet zijn voldaan. Deze staan hierna beschreven.

2. Processtappen: (zie ook Stroomschema bijlage 1)

We onderscheiden 11 processtappen. Deze processtappen staan hieronder toegelicht. Waar mogelijk is de doorlooptijd per processtap aangegeven. De totale doorlooptijd is mede afhankelijk van de duur van het experiment.

1. Aanmelding door de betreffende beroeps- of branchevereniging, inclusief onderliggend plan, voor de gecontroleerde experimenteerruimte vindt plaats bij de Stuurgroep Agenda Gepast Gebruik en Transparantie (SGGT). Wanneer het Kwaliteitsinstituut voor de GGZ is opgericht zal aanmelding bij het bestuur van het Kwaliteitsinstituut plaatsvinden.
2. De SGGT/ Het Kwaliteitsinstituut GGZ roept binnen vier werkweken de onafhankelijke Toetsingscommissie bijeen. De onafhankelijke Toetsingscommissie bestaat uit maximaal 5 leden. De leden beschikken tezamen over Patiëntbelevings expertise, GGZ-behandelexpertise, GGZ-verzekeringsexpertise en GGZ wetenschappelijke expertise (voorzet): allen zijn zij in staat vanuit verschillende perspectieven naar de aanvraag en de toetsing te kijken.
3. De onafhankelijke toetsingscommissie toetst de aanvraag aan de voorwaarden die gelden voor het gebruik van de gecontroleerde experimenteerruimte. Zij brengt schriftelijk binnen twee werkweken na het toetsen van de aanvraag een onderbouwd

advies uit: positief, negatief, negatief tenzij de aanvraag op aangegeven punten wordt aangepast. Dit advies wordt aan de indieners toegezonden.

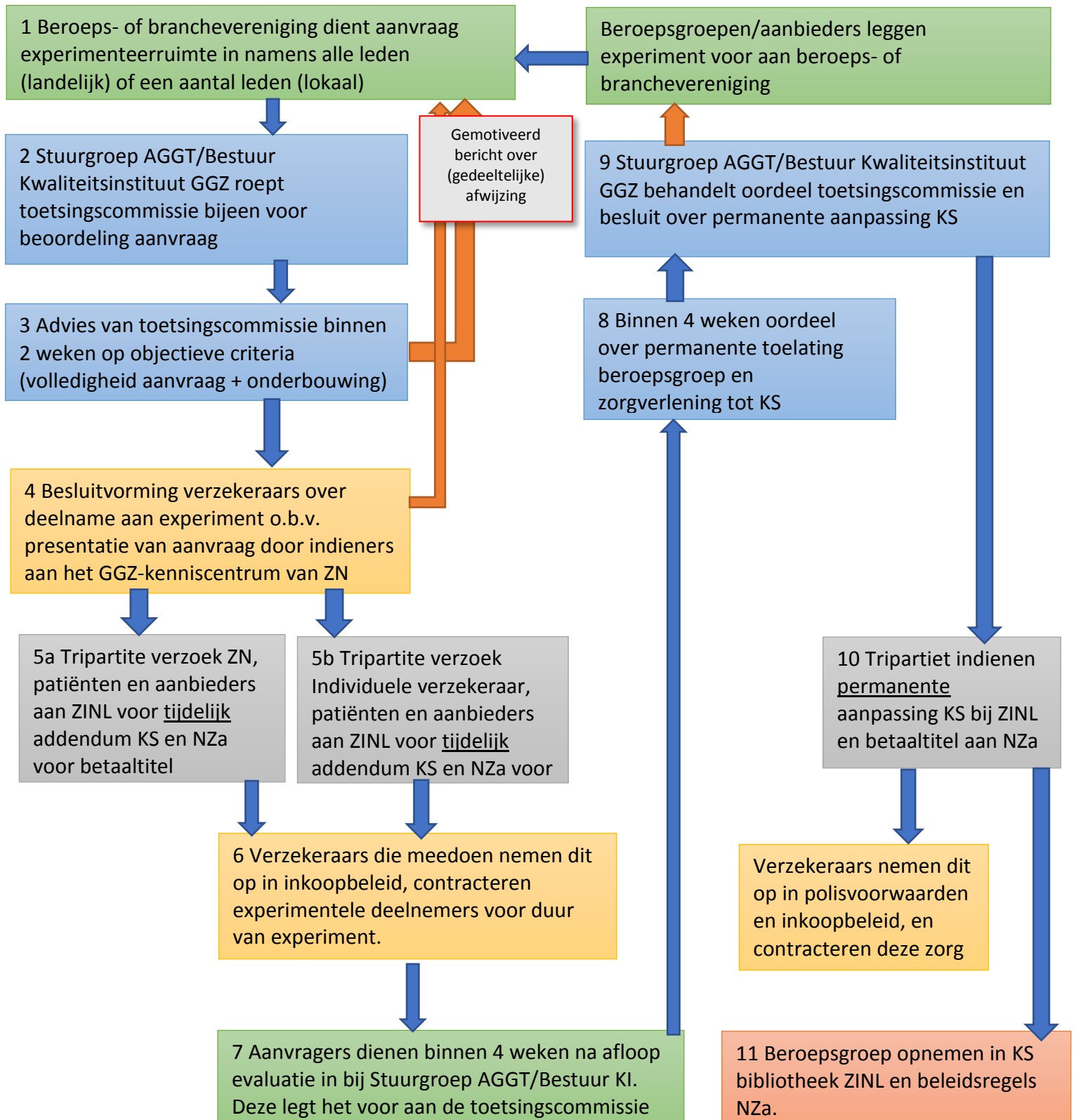
4. Besluitvorming verzekeraars over deelname aan het experiment o.b.v. presentatie van aanvraag door indieners aan Kenniscentrum GGZ ZN:
Bij een positief advies van de onafhankelijke Toetsingscommissie volgt binnen 4 werkweken een presentatie van het experiment door de indieners van de aanvraag aan het Kenniscentrum GGZ van ZN. Dit met als doel dat alle verzekeraars, of in ieder geval zoveel mogelijk verzekeraars, meedoen aan het experiment. Dat vergroot de kans op bestuurlijke accordering van eventuele uitbreiding van het aantal regiebehandelaren na afloop van het experiment. Ook zorgt een experiment waar alle zorgverzekeraars aan meedoen voor minder administratieve lasten. Het besluit van verzekeraars over wel/niet deelnemen aan het experiment wordt met bijbehorende argumenten schriftelijk teruggekoppeld aan de indieners.
5. Verzoeken aan ZINL en NZa:
 - a. Wanneer alle verzekeraars meedoen aan het experiment volgt een verzoek van de namens patiënten, aanbieders en verzekeraars aan ZIN voor een addendum bij het KS (tijdelijke uitbreiding regiebehandelaren) en de NZa (wmg-betaaltitel) om dit experiment mogelijk te maken.
 - b. Wanneer niet alle verzekeraars meedoen aan het experiment, zal per verzekeraar die wil participeren samen met patiënten en aanbieders een aanvraag ingediend moeten worden bij ZINL (tijdelijke uitbreiding regiebehandelaren) en de NZa (wmg-betaaltitel voor verzekeraars die meedoen aan het experiment) om dit experiment mogelijk te maken.
6. Verzekeraars die meedoen nemen dit op in hun inkoopbeleid en contracteren deelnemers aan het experiment, voor de duur van het experiment.
7. Evaluatie: de aanvrager levert binnen vier werkweken na afloop van het experiment een schriftelijke rapportage op van de resultaten van het experiment op basis van het eerder opgestelde inhoudelijke plan bij het SGGT/Kwaliteitsinstituut voor de GGZ. Deze legt de rapportage voor aan de onafhankelijke toetsingscommissie.
8. De onafhankelijke commissie brengt binnen vier werkweken op basis van deze rapportage advies uit vooralsnog aan de SGGT/het bestuur van Kwaliteitsinstituut over al dan niet permanente toelating beroepsgroep als regiebehandelaar GGZ.
9. Wanneer een positief advies wordt overgenomen door de SGGT/ bestuur van het Kwaliteitsinstituut GGZ, wordt de te nemen procedurele stappen in gang gezet.
10. Bij ZINL wordt schriftelijk tripartiet de gewenste aanpassing van het KS ingediend en bij de NZa het verzoek om een permanente betaaltitel.
11. De beroepsgroep wordt opgenomen in de bibliotheek van ZINL en in de beleidsregels van de NZa.

3. Inhoudelijke voorwaarden

De aanvraag moet voldoen aan de volgende 5 inhoudelijke voorwaarden:

1. Het gaat om het leveren van GGZ-zorg die valt onder de Zvw zoals verwoord in de duidingen van het Zorginstituut en passend binnen de ZN-circulaire therapieën GGZ;
2. Het betreffende beroep voldoet aan de voorwaarden opgenomen in het model Kwaliteitsstatuut die gelden voor alle regiebehandelaren:
 - a. BIG-geregistreerd;
 - b. Het opleidingsniveau is minimaal NLQF7;
 - c. Er is periodieke deelname aan intervisie en/of intercollegiale toetsing;
 - d. Beroepsbeoefenaren beschikken over relevante werkervaring;
3. De betreffende beroepsgroep die gebruik wil maken van de experimenteerruimte:
 - a. Stelt een inhoudelijk toetsbaar plan op, met een beschrijving van de setting (instelling en/of vrijevestigde praktijk, waar, welke zorg het betreft) waarbinnen het experiment plaatsvindt, het aantal behandelaars dat vanuit de beroepsgroep mee doet, de looptijd van het experiment en SMART geformuleerde kritische succesfactoren.
 - b. Duidelijk en onderbouwd naar voren moet komen wat, in gedachte het begrip 'passende zorg', de verwachte toegevoegde waarde is in termen van toegankelijkheid, kwaliteit en betaalbaarheid (denk bv aan effectiviteit van de behandeling, beleving vanuit de patiënt, vermindering wachttijden, verlaging kosten, etc.) van het toevoegen van deze beroepsgroep aan de lijst van regiebehandelaren in sectie 1 en/of sectie 2 en hoe deze toegevoegde waarde zal worden getoetst.
 - c. Aangegeven moet zijn hoe voldaan wordt aan de verzekeringscriteria zoals aangeleverd door het Kenniscentrum GGZ van ZN.
4. Zorgaanbieders die gebruik willen maken van de experimenteerruimte beschikken over een goedgekeurd KS waarbij voor dit specifieke beroep dispensatie is verleend voor het regiebehandelaarschap.
5. Het proces in 11 stappen zoals hierboven beschreven voor het gebruik mogen maken van de experimenteerruimte en eventuele permanente toelating tot de lijst van regiebehandelaren is correct doorlopen.

Bijlage 1: Stroomschema Gecontroleerde Experimenteerruimte GGZ Kwaliteitsstatuut



Legenda

Processtap:

Actie namen beroepsgroepen/aanbieders

Actie namens partijen AGGT (patiënten-, branche- en beroepsverenigingen)

Actie (namens) verzekeraars (ZN, individuele verzekeraars)

Tripartite actie, patiënten, branche- beroepsverenigingen en verzekeraars

Actie toezichthouders ZINL en NZA

Processtappen na/met positieve feedback:



Processtappen met negatieve feedback:

