

DM 2017034783

Toelichting op de wijziging Module Diabetes Hulpmiddelen

De Kwaliteitsraad heeft eind juli 2017 de wijziging op de Kwaliteitstandaard Module Diabetes Hulpmiddelen opgesteld. Het betreft de mogelijkheden van (economische) substitutie van een aan de individuele patiënt voorgeschreven bloedglucosemeter bij gewijzigd prijsbeleid van de fabrikant. Het Zorginstituut heeft dit onderdeel aan de Module Diabetes Hulpmiddelen toegevoegd en in zijn Openbaar Register opgenomen.

Hieronder volgt een nadere toelichting, aan de hand van vragen die over de module zijn gesteld.

1. Dient de leverancier gezien te worden als het verlengstuk dan wel de uitvoerder van de zorgverzekeraar en heeft de in de Module opgenomen tekst betrekking op de leverancier?
Nee, zie toelichting.
2. Neemt de leverancier het besluit tot economische substitutie?
Nee, zie toelichting.
3. Neemt de hoofdbehandelaar op individueel patiëntniveau in samenspraak met de patiënt het besluit tot substitutie?
Nee, zie toelichting.

Toelichting:

De zorgverzekeraar heeft - binnen het wettelijk kader van de Zorgverzekeringswet - de mogelijkheid om voorgeschreven diabeteshulpmiddelen/bloedglucosemeters te substitueren op economische gronden. Het is de zorgverzekeraar die beslist of substitutie van het diabeteshulpmiddel/de bloedglucosemeter aan de orde moet zijn.

De zorgverzekeraar maakt daar in de praktijk meestal contractuele afspraken over met leveranciers of andere partijen. Het is echter niet de leverancier die het besluit tot substitutie neemt. De tekst uit de Module Diabetes Hulpmiddelen heeft uitdrukkelijk betrekking op de zorgverzekeraar.

Op grond van de Module Diabetes Hulpmiddelen bepalen eerst de zorgverzekeraar en vervolgens de hoofdbehandelaar en de patiënt of er daadwerkelijk gesubstitueerd wordt. Op grond van de Module Diabetes Hulpmiddelen dient de Zorgverzekeraar ervoor te zorgen dat er voldoende keuze uit diabeteshulpmiddelen/ bloedglucosemeters is voor de verzekerde.

De zorgverzekeraar maakt de keuze aan diabeteshulpmiddelen/bloedglucosemeters die hij heeft ingekocht aan de patiënt bekend. De patiënt en de hoofdbehandelaar zullen samen het aanbod dat de zorgverzekeraar heeft ingekocht moeten volgen. In de situatie dat de patiënt al een bloedglucosemeter gebruikt en de zorgverzekeraar wil substitueren op economische gronden naar een gelijkwaardig alternatief, zoals dat volgt uit de Module Diabetes Hulpmiddelen, dan is het aanbod van de zorgverzekeraar leidend en dient de patiënt over te stappen.

Indien de hoofdbehandelaar concludeert dat er voor de patiënt om zorginhoudelijke redenen binnen het door de Zorgverzekeraar gecontracteerde assortiment geen gelijkwaardige alternatieve bloedglucosemeter beschikbaar is waar hij/zij op is aangewezen, kan er op economische gronden niet worden gesubstitueerd.

Indien om zorginhoudelijke redenen niet wordt gesubstitueerd moet de hoofdbehandelaar kunnen verantwoorden waarom de patiënt is aangewezen op het desbetreffende hulpmiddel/de desbetreffende bloedglucosemeter.