

Dienst voor geneeskundige verzorging**Correspondent:** Johan De Haes

Apotheker

Tel.: 02/739 77 22 **Fax:** 02/739 77 11**E-Mail:** johan.dehaes@riziv.fgov.be**Ons kenmerk:****Brussel,****Voorschrijven op stofnaam (VOS) – Flaggen van recipes**

Geachte mevrouw, geachte heer,

U bent een belangrijke partner voor de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, in het bijzonder voor het afleveren van geneesmiddelen.

De Dienst voor geneeskundige verzorging en de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle van het RIZIV vragen u in dit kader om uw medewerking om het voorschrijven op stofnaam¹ correct te laten verlopen en op te volgen.

In het bijzonder willen wij verduidelijken welke recipes aangeduid moeten worden als een voorschrift op stofnaam, m.a.w. welke recipes een 'flag' op de tarificatielijn moeten krijgen. Dit is belangrijk, omdat de gegevens die u inbrengt een eerlijk en juist beeld moeten weergeven van wat werd voorgeschreven.

Opgelet: deze 'flag' moet aangeduid worden per recipe dat op stofnaam wordt voorgeschreven. Bijv. Als een voorschrift 3 geneesmiddelen bevat, waarvan 2 op stofnaam werden voorgeschreven en 1 niet, 'flagt' u tweemaal, éénmaal voor elk geneesmiddel dat op stofnaam werd voorgeschreven.

Bijkomende informatie over het afleveren van een specialiteit die op stofnaam wordt voorgeschreven vindt u als bijlage bij de omzendbrief.

¹ Reglementaire bepalingen: koninklijk besluit van 10 augustus 2005 tot wijziging van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten. (*Belgisch Staatsblad* van 20 september 2005)

Volgende gevallen zijn GEEN “voorschriften op stofnaam” en mogen dus ook niet als dusdanig aangeduid (“geflagd”) worden:

- Een vermelding van de merknaam met een bijkomende aanduiding over een goedkoper alternatief (bijv. ‘Vibramycine DCI’, “Vibramycine stofnaam” of “Vibramycine generiek”);
- Een merknaam van een generiek waar die merknaam de stofnaam geheel of gedeeltelijk bevat (bijv. Docdoxyxy);
- Een stofnaam met een bijkomende aanduiding van een bedrijf of een leverancier. (bijv. “Doxycycline (Docpharma)” of “Doxycycline (Pfizer)” of “Doxycycline (EG)”)
- Een magistrale bereiding.

Wanneer moet wel een “flag” worden aangebracht?

In alle andere gevallen waar op het voorschrift **de stofnaam** (INN: International Nonproprietary Name; synoniem: DCI) **vermeld wordt als identificatie van het geneesmiddel** is het een voorschrift op stofnaam en moet het als dusdanig aangeduid (‘geflagd’) worden. Dus ook wanneer de voorschrijver een geneesmiddel voorschrijft op stofnaam waarvoor nog geen generiek of alternatief bestaat, dient te worden “geflagd”.

Bijkomende opmerkingen

Het is essentieel dat u het RIZIV-nummer van de voorschrijver en de aanduiding (flag) dat het voorschrift op stofnaam opgesteld is, zonder fouten invoert. Deze gegevens vormen namelijk een belangrijk element voor het opstellen van het profiel van de voorschrijver.

Tenslotte willen wij er uw aandacht op vestigen dat het RIZIV een uitgebreide informatiecampagne voert bij de artsen. Deze campagne is er op gericht om de artsen te informeren over het correct voorschrijven op stofnaam om zoveel mogelijk problemen te vermijden in de dagelijkse praktijk.

Wij bedanken u alvast voor uw medewerking aan het welslagen van dit project.

Hoogachtend,

Dr. B. Hepp
Geneesheer-directeur-generaal
Dienst voor geneeskundige
evaluatie en controle

H. De Ridder
Directeur-generaal
Dienst voor geneeskundige
verzorging

BIJLAGE 1 - AFLEVERING

U vindt alle bijkomende informatie over voorschrijven op stofnaam, met inbegrip van de door u toe te passen beslisboom op de webstek van het RIZIV in de rubriek "Geneesmiddelen"²

Opdat u een voorschrift op stofnaam kan uitvoeren dient het de volgende elementen te bevatten:

- de stofnaam (bijv. doxycycline);
- de toedieningsvorm (bijv. gelulen);
- de sterkte van het geneesmiddel (bijv. 200 mg);
- het aantal gebruikseenheden (bijv. 10 tabletten) **of** de vermelding van de therapieduur³

U als apotheker kiest in dat geval de gepaste specialiteit die u aan de rechthebbende aflevert op basis van de voornoemde beslisboom.

Indien het gaat om een voorschrift op stofnaam van een specialiteit waarvoor geen generieken of kopieën bestaan, levert u de originele specialiteit af.

In die gevallen waar het niet om een voorschrift op stofnaam gaat, levert u af naar gelang van het voorschrift.

Indien het gaat om een voorschrift waarop de arts een merknaam vermeldt met een bijkomende vermelding zoals 'DCI', 'stofnaam', 'generiek', kan u,

- hetzij de voorgeschreven specialiteit afleveren,
- hetzij, na overleg met de voorschrijver, de voorziene beslisboom toepassen en de voor de patiënt meest geëigende specialiteit afleveren.

Indien een generiek wordt voorgeschreven die in zijn merknaam de stofnaam geheel of gedeeltelijk bevat, moet u de voorgeschreven generiek afleveren, aangezien substitutie niet toegelaten is.

Indien het een voorschrift voor een magistrale bereiding betreft, levert u uiteraard een magistrale bereiding af.

² <http://www.riziv.be/drug/nl/general-information/prescription/index.asp>

³ Indien de arts een therapieduur voorschrijft, dient de aflevering beperkt te blijven tot de kleinste vergoedbare verpakking die de therapieduur zo dicht mogelijk benadert, m.a.w. het aantal eenheden in de afgeleverde verpakking mag de voorgeschreven therapieduur nooit overschrijden.

BIJLAGE 2

De keuze van de af te leveren specialiteit wordt gemaakt op basis van volgende beslisboom:

1. Een generiek, een 'kopie'specialiteit of een originele specialiteit opgenomen in het referentierugbetalingsstelsel waarvan de prijs gelijk is aan de vergoedingsbasis (geen supplement voor de patiënt).

Als betrokken specialiteiten zowel in Hoofdstuk I als in Hoofdstuk II vergoedbaar zijn, zal de apotheker een specialiteit uit Hoofdstuk I afleveren.

Als betrokken specialiteiten vergoedbaar zijn in Hoofdstuk IV wordt de geldigheid van het 'attest' gerespecteerd.

Uit deze mogelijkheden kiest de apotheker de voor de patiënt meest aangewezen specialiteit op basis van therapeutische en/of financiële overwegingen.

Enkel indien punt 1 hierboven niet van toepassing is, is vergoedbaarheid mogelijk voor:

2. Een originele specialiteit, opgenomen in het referentierugbetalingsstelsel waarvan de prijs verschillend is van de vergoedingsbasis (supplement voor de patiënt).

Als betrokken specialiteiten zowel in Hoofdstuk I als in Hoofdstuk II vergoedbaar zijn, zal de apotheker een specialiteit uit Hoofdstuk I afleveren.

Als betrokken specialiteiten vergoedbaar zijn in Hoofdstuk IV wordt de geldigheid van het 'attest' gerespecteerd.

Uit deze mogelijkheden kiest de apotheker de voor de patiënt meest aangewezen specialiteit op basis van therapeutische en/of financiële overwegingen.

Enkel indien de punten 1 en 2 hierboven niet van toepassing zijn, is vergoedbaarheid mogelijk voor:

3. Een originele specialiteit, niet opgenomen in het referentierugbetalingsstelsel.

Als betrokken specialiteiten zowel in Hoofdstuk I als in Hoofdstuk II vergoedbaar zijn, zal de apotheker een specialiteit uit Hoofdstuk I afleveren

Als betrokken specialiteiten vergoedbaar zijn in Hoofdstuk IV wordt de geldigheid van het 'attest' gerespecteerd.

Uit deze mogelijkheden kiest de apotheker de voor de patiënt meest aangewezen specialiteit op basis van therapeutische en/of financiële overwegingen.

Als het voorschrift niet duidelijk of volledig is wat betreft de verpakkingsgrootte, geldt voor vergoedbare specialiteiten, volgende algemene regel:

De afgeleverde vergoedbare verpakking benadert zo dicht mogelijk het voorgeschreven aantal gebruikseenheden, maar mag nooit meer gebruikseenheden bevatten.

Als het aantal gebruikseenheden niet is bepaald, wordt de kleinste, vergoedbare verpakking afgeleverd.