

REGLEMENT FARMACIE SALLAND ZORGVERZEKERINGEN 2023

Dit reglement is geldig vanaf 1 januari 2023 en treedt in de plaats van het tot dan toe geldende Reglement Farmacie.

Eno Zorgverzekeraar N.V. (KvK 08147983)

ALGEMENE BEPALINGEN

1 Begripsomschrijvingen

In dit Reglement verstaan wij onder:

Apotheekinstructie

De instructie voor de apotheker of apothekhoudend huisarts voor de beoordeling van een artsverklaring, die is opgesteld door Zorgverzekeraars Nederland. Deze kunt u bekijken via www.znformulieren.nl.

Artsenverklaring

De door de voorschrijver in te vullen, te dateren en te ondertekenen verklaring voor het betreffende geneesmiddel. De artsverklaring is opgesteld door Zorgverzekeraars Nederland. Deze kunt u bekijken via www.znformulieren.nl.

Groep van onderling vervangbare geneesmiddelen

Onderling vervangbare geneesmiddelen die in dezelfde groep vallen als bedoeld in de Regeling zorgverzekering.

Niet onderling vervangbare geneesmiddelen

De geneesmiddelen die op grond van de Regeling zorgverzekering niet als onderling vervangbare geneesmiddelen worden aangemerkt.

Onderling vervangbare geneesmiddelen

Geneesmiddelen die op grond van de Regeling zorgverzekering als onderling vervangbaar worden aangemerkt.

Voorkeursgeneesmiddel

Binnen een groep van onderling vervangbare geneesmiddelen wijzen wij op basis van de laagste prijs één of meerdere middelen aan als voorkeursmiddel. U heeft dan alleen recht op dat voorkeursmiddel. Er is altijd minstens één geneesmiddel met de voorgeschreven werkzame stof, in de gewenste sterkte en toedieningsweg beschikbaar voor u. De voorkeursgeneesmiddelen staan in bijlage 1 van dit reglement. Wij kunnen deze lijst tussendoor aanpassen. Als we dit doen, plaatsen wij een nieuwe Lijst Voorkeursgeneesmiddelen op onze website. Wij noemen het aanwijzen van voorkeursgeneesmiddelen voorkeursbeleid.

Productcategorie van onderling vervangbare geneesmiddelen

Een of meer groepen van onderling vervangbare geneesmiddelen met dezelfde werkzame stof en sterkte. De productcategorieën kunnen in de loop van het jaar wijzigen. De actuele productcategorieën kunt u bekijken via www.salland.nl/geneesmiddelen. Op verzoek zenden wij die toe.

Reglement

Het Reglement Farmacie. Dit maakt onderdeel uit van de verzekeringsvoorwaarden van de basisverzekering.

2. Aangewezen geregistreerde geneesmiddelen

De volgende geregistreerde geneesmiddelen zijn door ons aangewezen:

1. de voorkeursgeneesmiddelen in de Lijst Voorkeursgeneesmiddelen. De Lijst Voorkeursgeneesmiddelen kunt u bekijken via www.salland.nl/voorkeursbeleid. Op verzoek zenden wij die toe. Wij kunnen de Lijst Voorkeursgeneesmiddelen tussentijds aanpassen. Als we dit doen, plaatsen wij een nieuwe Lijst Voorkeursgeneesmiddelen op onze website;
2. alle niet onderling vervangbare geneesmiddelen;
3. per productcategorie van onderling vervangbare geneesmiddelen, die niet vallen in een productcategorie waarvoor een voorkeursgeneesmiddel is aangewezen:
 - a. het geneesmiddel met de laagste prijs; en
 - b. een geneesmiddel met een prijs die maximaal 3% hoger is, dan de prijs van het geneesmiddel met de laagste prijs als bedoeld onder a.
4. het door de apotheker gekozen geneesmiddel als sprake is van een medische noodzaak of logistieke noodzaak, met de betekenis en op de manier zoals omschreven in de verzekeringsvoorwaarden.

3 Geregistreerde geneesmiddelen uit Bijlage 2 van de regeling Zorgverzekering

3.1 De inhoud van Bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering kan tussentijds wijzigen. De actuele inhoud van Bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering kunt u bekijken en downloaden via www.salland.nl/geneesmiddelen. Op verzoek zenden wij deze toe.

4 Voorschrijver van geneesmiddelen uit bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering

4.1 Voor polymere, oligomere, monomere en modulaire dieetpreparaten mag het voorschrift voor de eerste keer per indicatie alleen worden afgegeven door een diëtist, jeugdarts, huisarts of medisch specialist.

4.2 Voor een hepatitis vaccin, difterievaccin, poliomyelitisvaccin, kinkhoestvaccin dan wel combinaties van twee of meer van deze vaccins of met het tetanusvaccin mag het voorschrift voor de eerste keer per indicatie alleen worden afgegeven door een huisarts of medisch specialist.

4.3 Voor een pneumokokkenvaccin mag het voorschrift voor de eerste keer per indicatie alleen worden afgegeven door een medisch specialist.

4.4 Voor de overige (niet hiervoor in artikel 4.1 tot en met 4.3 genoemde geneesmiddelen) in bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering opgenomen geneesmiddelen mag het voorschrift voor de eerste keer per indicatie alleen worden afgegeven door een medisch specialist met aantoonbare specifieke deskundigheid op het gebied van de behandeling van de in bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering genoemde indicatie voor het betreffende geneesmiddel.

4.5 Een geneesmiddel mag worden voorgeschreven door een andere voorschrijver dan de voorschrijver die voor het geneesmiddel is genoemd in dit artikel 4, als u lijdt aan een zeer zeldzame aandoening met een niet geregistreerde indicatie voor de levering van dat geneesmiddel en die voorschrijver is gespecialiseerd in de behandeling van die aandoening. In dat geval moet u altijd schriftelijke toestemming van ons hebben, voordat het geneesmiddel wordt geleverd.

4.6 Tussentijdse wijzigingen in bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering kunnen gevolgen hebben voor de inhoud van het Reglement. De voorschrijver kan wijzigen. De actuele inhoud van het Reglement kunt u vinden via www.salland.nl.

5 Toestemming voor geneesmiddelen uit bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering

5.1 U heeft schriftelijke toestemming van ons nodig, voordat u het geneesmiddel of dieetpreparaat geleverd krijgt voor:

- zuigelingenvoeding bij koemelkallergie zonder dat een provocatietest is uitgevoerd;
- zuigelingenvoeding bij koemelkallergie voor kinderen van 2 jaar of ouder;
- zuigelingenvoeding bij koemelkallergie in een hoeveelheid van meer dan 1000ml per dag;
- epoprostenol intraveneus;
- iloprost voor inhalatie;
- treprostinil subcutaan en intraveneus;
- anticonceptiva in geval van behandeling van endometriose en menorrhagie.

5.2 Als door een tussentijdse wijziging een geneesmiddel is toegevoegd aan bijlage 2 van de Regeling zorgverzekering, moet u altijd schriftelijke toestemming van ons hebben voor de levering van dat geneesmiddel. Dit geldt niet, indien voor dat geneesmiddel de procedure van artsenverklaring en apotheekinstructie bestaat. In dat geval kan die procedure worden gevolgd.

6 Artsenverklaring en apotheekinstructie

6.1 Voor de levering van verschillende geneesmiddelen geldt de procedure van de artsenverklaring en apotheekinstructie. U kunt via www.znformulieren.nl nagaan of procedure van de artsenverklaring en apotheekinstructie geldt. Zo ja, dan dient het voorschrift vergezeld te gaan van een volledig ingevulde, gedateerde en ondertekende artsenverklaring. De apotheker of apothekhoudend huisarts dient volgens de daarbij behorende apotheekinstructie te handelen en op basis daarvan te beoordelen of u recht heeft op vergoeding van kosten van het geneesmiddel.

6.2 De procedure van artsenverklaring en apotheekinstructie en de inhoud daarvan kunnen tussentijds wijzigen. Actuele informatie over artsenverklaringen en apotheekinstructies is te vinden via www.znformulieren.nl.

6.3 Als u bezwaar heeft tegen de procedure van artsenverklaring en apotheekinstructie, kunt u ook rechtstreeks een aanvraag om toestemming bij ons indienen.