

Procedure beoordeling wondverband- en compressiehulpmiddelen

Geschiedenis

Tot 2015 zijn door de projectgroep Verbandmiddelen in ZN-verband, alle verband- en compressiehulpmiddelen die in de Z- index zijn opgenomen, gerelateerd aan (complexe) wondzorg, beoordeeld. De beoordeling vond plaats aan de hand van een vastgesteld kader. Naar aanleiding van deze beoordeling zijn de producten in de Z-index op N of op H gezet (N = niet vergoeden en H = Hulpmiddel). De individuele zorgverzekeraar besloot vervolgens zelf of wondverband- of compressiehulpmiddelen werden vergoed.

In 2015 is de beoordeling op ZN-niveau stopgezet. Vanaf dat moment voerde iedere zorgverzekeraar hierop een eigen beleid en publiceerde dit op de eigen website.

Beoordeling producten 2018

Met ingang van 2018 is de Expertgroep Verbandmiddelen gestart met het beoordelen van de producten die vanaf 2015 in de Z-index zijn opgenomen. Aan het beoordelingskader zijn nu ook elementen zoals transparantie over producteigenschappen en consumentenprijzen toegevoegd.

Alle producten die vanaf 1 januari 2015 in de Z-index zijn opgenomen worden beoordeeld op basis van de criteria in bijlage 1 en 2. De lijst met producten die niet voldoen aan de criteria uit bijlage 1 en 2 wordt in juni 2018 gepubliceerd op de website van iedere zorgverzekeraar. De fabrikanten/ leveranciers hebben de mogelijkheid om tot **november 2018** te voldoen aan de criteria. De fabrikanten/leveranciers melden de producten aan via het format “herbeoordelingsverzoek wondhulpmiddelen” en sturen dit format naar info@zn-verbandhulpmiddelen.nl. De Expertgroep gebruikt de maand november 2018 voor de herbeoordeling van de aangeleverde producten. In **december 2018** wordt de definitieve lijst verwerkt in de Z-index en vormt hiermee de lijst voor 2019. Producten die per 1 december 2018 niet voldoen aan de gestelde criteria krijgen vanaf januari 2019 de status N. Producten die vanaf mei 2018 tot en met december 2018 nieuw worden aangemeld bij de Z-index worden beoordeelt in de maand januari conform nieuwe procedure.

Beleid 2019

Met ingang van 2019 krijgen alle nieuwe producten die opgenomen worden in de Z-index de status N.

Werkwijze nieuw opgenomen producten in de Z-index

- De Expertgroep Verbandmiddelen beoordeelt de producten die nieuw zijn aangemeld op de Z-index;
- De naamstelling in de Z-index wordt gebruikt als zoekopdracht in Google;
- De gevonden website wordt beoordeeld op de gestelde criteria uit bijlage 1 en 2;
- Bij een positieve beoordeling volgt een status-wijziging van N naar H;
- Er is geen mogelijkheid om de aanpassing met terugwerkende kracht uit te voeren.

In onderstaand schema wordt aangegeven op welke termijn de gegevens worden (her)beoordeeld en gemuteerd in de Z-index.

Publicatie 1 januari 2019 (alle opgenomen producten in Z-index t/m november 2018)

Werkwijze (her)beoordeling

Er zijn twee type beoordelingen:

1. Nieuwe producten

Alle nieuwe producten binnen de Z-index worden rond de 21^e van de maand door de Z-index aangeleverd bij ZN.

2. Herbeoordelingsverzoeken

De fabrikanten en leveranciers leveren het format Herbeoordelingsverzoek wondhulpmiddelen Expertgroep versie 1.0 voor de 20^e van de maand aan bij ZN.

De Expertgroep beoordeelt tussen de 20^e en 30^e van de maand of er wordt voldaan aan de gestelde criteria. De Z-index ontvangt voor de 1^e van de maand de gewenste mutaties van ZN.

NB: Tussentijdse beoordeling en wijziging in de Z-index is niet mogelijk. Er kan niet worden gecorrespondeerd over de uitslag van de beoordeling.

Niet vergoede producten

Producten die niet aan de criteria voldoen behouden de status N. Deze producten kunnen opnieuw ter beoordeling aangeboden worden middels het format “Herbeoordelingsverzoek wondhulpmiddelen”.

Werkwijze herbeoordeling van bestaande producten met de status N in de Z-index

- Het is aan de fabrikanten/leveranciers om producten opnieuw ter beoordeling aan te bieden middels het format in “herbeoordelingsverzoek wondhulpmiddelen”;
In het format worden alle producten (ook de verschillende maten) afzonderlijk benoemd waarvoor een herbeoordeling gewenst is (dit komt, omdat elk product, maat een eigen Z-index code heeft)
- De hyperlink naar de website met de vereiste gegevens dient per product te worden aangegeven;
- Het is de verantwoordelijkheid van de fabrikanten/leveranciers om de status in de Z-index te volgen.

Bijlage 1: Algemene eisen verbandmiddelen

- De productomschrijving dient duidelijk weer te geven waar het product voor dient en aan welke criteria het product voldoet. Op deze manier kan via beoordeling een zelfzorgproduct worden uitgesloten.¹
- Producten die alleen in klinische setting relevant zijn, worden uitgesloten van vergoeding als wondverbandmiddel (Zvw-regeling hulpmiddelen).

Transparantie over inzet, eigenschappen en gebruik materiaal

- Op een openbare website (toegankelijk zonder abonnement) van de leverancier en/of fabrikant dient minimaal beschikbaar te zijn in de Nederlandse taal:
 - het middel;
 - het aantal producten in een verpakking;
 - de in de verpakking bijgevoegde gebruiksaanwijzing voor zorgaanbieder en gebruiker;
- Het product wordt ingezet in het domein van de complexe wonden;
- Er is een duidelijke omschrijving aanwezig van de primaire functie van het product (reiniging, vochtabsorptie, afdekking en fixatie (herstellende en/of beschermende werking)).
- Er is een duidelijke omschrijving aanwezig in welke wondfase - conform het WCS-model - het middel, met de bijbehorende verbandwisselfrequentie, wordt toegepast.
- De prijs van het product is weergegeven. (AIP).

Bijlage 2: Algemene eisen compressiehulpmiddelen

- De productomschrijving dient duidelijk weer te geven waar het product voor dient en aan welke criteria het product voldoet. Op deze manier kan middels beoordeling een zelfzorgproduct worden uitgesloten.²
- Producten die alleen in klinische setting relevant zijn, worden uitgesloten van vergoeding als wondverbandmiddel (Zvw regeling hulpmiddelen).

Transparantie over inzet, eigenschappen en gebruik materiaal

- Op een openbare website (toegankelijk zonder abonnement) van de leverancier en/of fabrikant dient minimaal beschikbaar te zijn in de Nederlandse taal:
 - het middel;
 - het aantal producten in een verpakking;
 - de in de verpakking bijgevoegde gebruiksaanwijzing voor zorgaanbieder en gebruiker;
- Het product dient te worden ingezet in het domein van de complexe wonden.
- Er dient te worden aangegeven wat de primaire functie is van het product inclusief de drukklasse bij een confectie product.
- Er dient te worden aangegeven wat de meerwaarde is van het product in combinatie met de wisselfrequentie en/of toepassingsvaardigheden.
- De prijs van het product dient te zijn weergegeven (AIP).

¹ Zie rapport Zorginstituut "Stoornissen in de functies van de huid", daarin is vastgelegd: "De omschrijving van het product dient zodanig te zijn dat algemeen gebruikelijke hulpmiddelen niet instromen (zelfzorg) in het verzekerde pakket."

² Zie rapport Zorginstituut "Stoornissen in de functies van de huid", daarin is vastgelegd: "De omschrijving van het product dient zodanig te zijn dat algemeen gebruikelijke hulpmiddelen niet instromen (zelfzorg) in het verzekerde pakket."