

Beoordeling aanspraak verbandmiddelen en compressiemiddelen

In dit document treft u de toetsingscriteria op grond waarvan door zorgverzekeraars bepaald wordt of middelen, opgenomen in de productgroepen VB (verbandmiddelen) of CO (compressiemiddelen) van de Z-index, onder de aanspraak 'hulpmiddel' vallen. Wanneer een hulpmiddel onder een bepaalde aanspraak valt, betekent dit niet automatisch dat deze ook vergoed wordt door de zorgverzekeraar – elke zorgverzekeraar kan hier eigen beleid op voeren. Het kan verder ook voorkomen dat een hulpmiddel wel vergoed wordt, terwijl deze op 'N' (geen aanspraak) in de Z-index staat; wanneer een zorgverzekeraar gebruik van dit hulpmiddel in een bepaald geval toch zinvol acht. Verder treft u in dit document de werkwijze van de Projectgroep Verbandhulpmiddelen en hoe nieuw aangemelde hulpmiddelen getoetst worden.

Algemene toetsingscriteria hulpmiddelen

- Geldende de wet- en regelgeving, zoals nader omschreven in de Regeling Zorgverzekering artikel 2.6 onderdeel h en m van de Zorgverzekeringswet
- Alle afgeleide standpunten, duidingen en toelichtingen van het CVZ
- Rechterlijke uitspraken en/of uitspraken van geschillencommissies.

Verbandhulpmiddel specifieke toetsingscriteria

Verbandhulpmiddelen worden in de categorie VB op code 'H' (hulpmiddel) gezet indien deze

- binnen de aanspraak hulpmiddelenzorg vallen van de Regeling Zorgverzekering art 2.6 onderdeel h) en ingezet worden in de chronische wondzorg (standpunt 29055941 CVZ dd 29-6-2009)
- een van de navolgende primaire functionaliteiten heeft (standpunt 29055941 CVZ dd 29-6-2009):
 - afdekking
 - absorptie
 - fixatie
 - reiniging

Verbandhulpmiddelen worden in de categorie VB op code 'N' (geen aanspraak) gezet indien deze onder andere

- niet onder de hiervoor genoemde toetsingscriteria vallen
- uitsluitend gebruikt worden als onderdeel van een (ziekenhuis)behandeling
- uitsluitend gebruikt worden bij Negatieve Druk Therapie
- uitsluitend gebruikt worden tijdens chirurgische ingrepen
- gebruikt worden bij sportbeoefening of voor behandeling van sportblessures
- vallen onder 'zelfzorgmiddelen'

Compressiehulpmiddel specifieke toetsingscriteria

Compressiehulpmiddelen worden in de categorie CO op code "H" gezet indien deze

- binnen de aanspraak hulpmiddelenzorg van de Zorgverzekeringswet vallen Regeling Zorgverzekering art 2.6 onderdeel M
- minimaal drukklasse 2 kous(en) betreft

Compressiehulpmiddelen worden in de categorie CO op code "N" gezet indien deze

- niet onder de hiervoor genoemde toetsingscriteria vallen
- uitsluitend gebruikt worden als onderdeel van een (ziekenhuis)behandeling
- toegepast worden in combinatie met een drukpomp (lymphapress)
- toegepast worden als paramedische behandeling
- geen minimale drukklasse 2 kous(en) betreft

Aanmelden van hulpmiddelen bij de Z-index

- De producent is verantwoordelijk voor het aanmelden van het product in de (juiste) productgroep.
- Alle nieuw aangemelde hulpmiddelen in de productgroepen CO en VB worden in eerste instantie door de Z-index op 'N' (geen aanspraak) gezet.
- De Projectgroep Verbandhulpmiddelen beoordeelt de nieuw aangemelde producten op grond van de hierboven genoemde toetsingscriteria uit wet en regelgeving.
- De projectgroep geeft aan bij de Z-index dat de verstrekking status op 'H' kan, indien het hulpmiddel volgens de toetsingscriteria aanspraak kent binnen de aangemelde productgroep.
- Wanneer het hulpmiddel volgens de toetsingscriteria van betreffende productgroep geen aanspraak kent, dan blijft de status op 'N'.

Projectgroep Verbandhulpmiddelen

In de Projectgroep Verbandhulpmiddelen zijn praktisch alle zorgverzekeraars vertegenwoordigd. De projectgroep toetst op basis van de in dit document vermelde toetsingscriteria (uit wet en regelgeving) de aanspraak op hulpmiddelen in de productgroepen compressie (CO) en verbandmiddelen (VB) van de Z-index. De projectgroep heeft geen betrokkenheid bij of adviserende rol voor de inkoop van hulpmiddelen door de verschillende zorgverzekeraars.

Verwerking van nieuwe aanvragen

Het productieschema van Z-index is leidend voor het in behandeling nemen van nieuwe producten.

- De maximale doorlooptijd van beoordeling van nieuwe producten is 2 maanden na publicatie door Z-index.
- De projectgroep vraagt desgewenst aanvullende informatie op bij de producent.
- De producent heeft de mogelijkheid via de het e-mailadres van de projectgroep een toelichting op hun product te geven indien dit verduidelijking geeft over de functie van het product.

Bereikbaarheid van de projectgroep

Voor vragen kunnen producenten, leveranciers en zorgverleners gebruik maken van het volgende email adres: <mailto:info@zn.nl>

Getracht word om vragen binnen 1 maand na ontvangst te beantwoorden.