



**Bijlage I Diabetes testmaterialen en injectiematerialen voor het toedienen van insuline
Onderdeel van de overeenkomst hulpmiddelenzorg 2016**

Dit document bestaat uit drie onderdelen:

1. Zorgverlening
2. Leveringsvoorwaarden
3. Tarief

Zorgverlening

1. Met diabetes testmaterialen en injectiematerialen voor het toedienen van insuline wordt in het kader van deze overeenkomst bedoeld:
 - uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel zoals omschreven in artikel 2.6 sub o van de Regeling zorgverzekering. Meer specifiek betreft het apparaat voor het zelf afnemen van bloed en de daarbij behorende lancetten.
De productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index is TS.
 - bloedglucosemeters alsmede de bijbehorende teststrips zoals omschreven in artikel 2.6 sub o van de Regeling zorgverzekering.
De productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index is TS.
 - injectiespuiten, -pennen en -naalden, al dan niet als wegwerpartikel steriel verpakt met toebehoren zoals omschreven in artikel 2.6 sub o van de Regeling zorgverzekering.
De productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index is IN.
 - Toebehoren insulinepompen.
De productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index is DI.
2. De zorgaanbieder houdt per asielzoeker een dossier bij waarin, naast de in artikel 5 van de overeenkomst genoemde gegevens, ook de volgende gegevens zijn opgenomen om gebruik conform de EADV-richtlijn te monitoren:

Intake

Bij aanvang van gebruik diabetes testmaterialen:

- registratie van diabetes, wel of niet insulineafhankelijk. In het laatste geval registratie van het feit of asielzoeker zich in een overgangsfase naar insulinegebruik bevindt;
- het insulineregime per dag en controlefrequentie van de bloedglucose per dag, zoals door voorschrijver is geadviseerd;
- in de situatie van zwangerschapsdiabetes: de periode van de zwangerschap;
- registratie type bloedglucosemeter en prikapparaat.

Met betrekking tot bloedglucosemeter

- registratie van het merk bloedglucosemeter;
- indien van toepassing registratie van eventuele problemen met (gebruik van) bloedglucosemeter.



Leveringsvoorwaarden

1. De asielzoeker heeft recht op diabetes testmaterialen en injectiematerialen indien er sprake is van de volgende indicatie:
 - asielzoeker is nagenoeg uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen en behandeling met insuline wordt overwogen of;
 - asielzoeker wordt behandeld met insuline of;
 - asielzoeker waarbij diabetes zich ontwikkeld tijdens de zwangerschap;
 - asielzoeker met diabetes ingesteld op orale medicatie met een zwangerschapswens.
2. De indicatie om in aanmerking te komen voor diabetesmaterialen wordt gesteld door de behandelend arts of diabetesverpleegkundige.
3. De zorgaanbieder heeft tijdens de gebruikelijke openingstijden de beschikking over een diabetesverpleegkundige voor advies aan de asielzoeker.
4. Apparatuur voor het afnemen van bloed en de bijbehorende lancetten, apparatuur voor het meten van de glucose in het bloed en de bijbehorende teststrips en injectiematerialen voor het toedienen van insuline en GLP-1 remmers zoals Exenatide (Byetta), Liraglutide (Victoza) en Lixisenatide (Lyxumia) kunnen **zonder voorafgaande toestemming** geleverd worden indien:
 - de asielzoeker als zodanig staat ingeschreven in de RZA;
 - bij een eerste verstrekking uit de toelichting van de behandelend arts of diabetesverpleegkundige opgemaakt kan worden dat de asielzoeker voldoet aan de indicatie zoals onder sub 1 omschreven.
5. In de volgende situaties is **voorafgaande toestemming** noodzakelijk:
 - speciale uitvoeringen van diabetesmaterialen in verband met een handicap;
 - hogedrukspuiten, waaronder de SQ pen;
 - insuflonnaalden;
 - in geval er sprake is van een medische indicatie die niet omschreven is onder sub 1.

De aanvraag gaat vergezeld van een schriftelijke toelichting van de behandelend arts of diabetesverpleegkundige waaruit blijkt dat deze middelen noodzakelijk zijn.
Op de aanvraag dient vermeld te worden dat het gaat om een bijzondere aanvraag.
6. De volgende gemiddelde gebruikstermijnen en –aantallen zijn van toepassing op het leveren van diabetes testmaterialen:
 - de zorgaanbieder levert het aantal teststrips en lancetten op basis van het advies van de behandelaar ten aanzien van de frequentie in het monitoren van de bloedglucose. De leveringsaantallen teststrips zijn in lijn met het advies zoals opgenomen in de Richtlijn Zelfcontrole van de EADV 2012 aangevuld met de uitwerking van deze richtlijn van maart 2014;
 - het aantal te leveren materialen is mede afhankelijk van het voorschrift van de arts.



| Indicaties voor zelfcontrole met insulinetherapie | Richtlijn normverbruik per kwartaal | Periode van evaluatie | Verlenging |
|--|--|------------------------------|--------------------|
| 1 -2 x daags insulinetherapie (start periode) | 200 teststroken (dagelijks nuchter, wekelijks dagcurve pre-prandiaal en op indicatie wekelijks 7-punts dagcurve) | 3 maanden | Maximaal 3 maanden |
| 1 -2 x daags insulinetherapie (na 3-6 maanden) | 100 teststroken (wekelijks dagcurve en extra metingen op indicatie) | Doorlopend | |
| >3 x daags insulinetherapie | 400 teststroken (dagelijks dagcurve pre-prandiaal en op indicatie wekelijks 7-punts dagcurve) | Doorlopend | |
| Insulinepomptherapie (start periode) | 650 teststroken (dagelijks 7-8-punts dagcurve) | 6 maanden | Maximaal 6 maanden |
| Insulinepomptherapie (na 6-12 maanden) | 450 teststroken (dagelijks 405 metingen en 2x per week 7-punts dagcurve) | Doorlopend | |
| Vorbereiding insulinetherapie | 50 teststroken (wekelijks 4-punts dagcurve afwisselend pre- en postprandiaal) | 3 maanden | Maximaal 3 maanden |
| Verdenking ontregeling diabetesregulatie | 50 teststroken (wekelijks 4-punts dagcurve afwisselend pre- en postprandiaal) | 3 maanden | Maximaal 3 maanden |
| Gebruik bloedglucose beïnvloedende medicatie (start periode) | 450 teststroken (dagelijks dagcurve en op indicatie 1 extra dagelijkse meting) | 3 maanden | Maximaal 3 maanden |
| Zwangerschapswens bij diabetes | 115 teststroken (1 week 7-punts dagcurve waarna 2x per week 4-punts dagcurve afwisselend pre- en postprandiaal) | 1 ^e jaar | |
| | 50 teststroken (wekelijks 4-punts dagcurve afwisselend pre- en postprandiaal) | 2 ^e jaar | |
| Diabetes Gravidarum (zwangerschapsdiabetes) | 400 teststroken (1 week 7-punts dagcurve waarna dagelijks 4-punts dagcurve nuchter en postprandiaal) | Duur zwangerschap | |



| Indicaties voor zelfcontrole met insulinetherapie | Richtlijn normverbruik per kwartaal | Periode van evaluatie | Verlenging |
|--|--|-----------------------|------------|
| Overweging instelling op insulinetherapie bij max. orale medicatie | Eenmalig gedurende verzekerdenperiode 100 teststrips | | |

Voor wat betreft de apparatuur:

- 1 apparaat voor het afnemen van bloed, met een minimale gebruikstermijn van 2 jaar.
- 1 apparaat voor het meten van de glucose, met een minimale gebruikstermijn van 3 jaar.

Voor wat betreft de insulinepen:

- Per insulinesoort één pen en één reservepen; met een minimale gebruikstermijn van 3 jaar per pen.

7. De volgende hulpmiddelen komen **niet** voor vergoeding in aanmerking:

- bloedketonen strips;
- urineketonen strips;
- diabetestestmaterialen bij het gebruik van GLP-1 remmers zoals Exenatide (Byetta), Liraglutide (Victoza) en Lixisenatide (Lyxumia) ;
- ontsmettingsmiddelen (waaronder alcohol);
- naaldencontainers;
- injectienaalden met beschermkap om prikaccident te voorkomen indien de asielzoeker zelf injecteert.
- batterijen, accu's en oplaadapparatuur;
- accessoires van een insulinepomp (o.a. een tas, bevestigingsclip, computeraansluitingen en computerprogrammatuur, afstandsbediening);
- apparatuur en startpakket voor Continue Glucose Monitoring (CGM).

8. Bijzonderheden

- De zorgaanbieder verstrekt een bloedglucosemeter en/of een startpakket met een bloedglucosemeter 'om niet' aan de asielzoeker. Dit houdt in dat de meter/pakket wel dient te worden verstrekt, maar niet bij MCA kan worden gedeclareerd.
 - Afhankelijk van het type diabetespatiënt heeft de zorgaanbieder een assortiment bloedglucosemeters die voldoen aan de eis van ISO 15197 (2013) certificering en het TNO-keurmerk/TüV-Rheinlandkeurmerk.
 - Indien een asielzoeker reeds op 1-1-2015 een bloedglucosemeter gebruikt die gekoppeld is aan een insulinepomp, mag de leverancier deze bloedglucosemeter niet vervangen door een andere meter die niet gekoppeld kan worden aan de insulinepomp;.
 - Nieuwe insulinepompegebruikers dienen indien voorgeschreven een bloedglucosemeter te ontvangen, die gekoppeld kan worden aan de insulinepomp.
- De zorgaanbieder levert teststrips maximaal voor een periode van 3 maanden en alleen op verzoek van asielzoeker.



Tarief

1. De zorgaanbieder kan het volgende in rekening brengen:
 - productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index te weten TS: AIP verminderd met 12%, vermeerderd met de BTW. Dit tarief geldt voor alle producten binnen de productgroep TS met uitzondering van de in productgroep TS opgenomen diabetesteststrips, ongeacht merk en type van de teststrip;
 - productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index te weten IN: AIP verminderd met 10%, vermeerderd met de BTW;
 - productgroepcode volgens de G-standaard van de Z-index te weten DI: AIP verminderd met 12%, vermeerderd met de BTW.
2. De zorgaanbieder kan specifiek voor teststrips uit de productgroepcode TS het volgende in rekening brengen:
 - voor alle diabetesteststrips uit de productgroepcode TS volgens de G-standaard van de Z-index, ongeacht merk en type van de teststrip, geldt een maximum vastgesteld tarief van vermeerderd met de BTW.

VOORBEELD