

Systematiek beoordeling wondverbandmiddelen (VB)

Ter beoordeling van de zorgverzekeraars (aanspraak conform wet- en regelgeving)

De zorgverzekeraars duiden gezamenlijk of de nieuw in de Z-index geplaatste wondverband-/compressiehulpmiddelen ingezet kunnen worden bij complexe wondzorg. De duiding is op basis van transparante criteria.

Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functie van de huid

Voor wondverbandmiddelen betreft dit uitwendige hulpmiddelen die worden ingezet bij complexe wondproblematiek en een beschermende en/of herstellende functie hebben

Een complexe wond is een wond met een verstoorde genezingstendens ten gevolge van pathofysiologische factoren

Zorgverzekeraars willen doelmatig voorschrijven stimuleren. Zorgverzekeraars zullen dus in hun contracteerbeleid zelf afwegingen maken over de verpakkingsgrootte en / of leverhoeveelheid. Echter, de aanspraak is *extramurale* hulpmiddelenzorg.

Criteria

Algemene eisen

- 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.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 één 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 (reiniging, vochtabsorptie, afdekking en fixatie (herstellende en/of beschermende werking)).
- Er dient te worden aangegeven in welke wondfase, conform het WCS-model, het middel toegepast kan worden met de bijbehorende verbandwisselfrequentie.
- De prijs van het product dient te zijn weergegeven (AIP).

Toelichting

Tot 2015 beoordeelde de projectgroep nieuwe producten op basis van de vier eigenschappen van wondverbandmiddelen: reiniging, vochtabsorptie, afdekking en fixatie. (herstellende en/of beschermende werking).

Door de functionele beschrijving zijn deze eigenschappen niet meer expliciet in de wetgeving benoemd, maar vormen onveranderd wel toetsbare eigenschappen van wondverbandmiddelen.

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."

Met bovenstaande wordt een zo transparant mogelijk beeld gegeven van het product zodat door elke zorgaanbieder en gebruiker een keuze gemaakt kan worden uit de beschikbare producten.

Systematiek compressiehulpmiddelen (CO)

De compressiehulpmiddelen zijn in te delen in 3 categorieën:

1. Compressiehulpmiddelen die worden toegepast als onderdeel van de wondbehandeling (cure fase)
2. Compressiehulpmiddelen die worden ingezet ter voorkoming van recidieven bij eerdere wondproblematiek (care fase) en/of die worden ingezet als voorbereiding op TEK / compressie. Overgang aanspraak wondzorg naar aanspraak compensatie vaat- lymfesystemen.
3. Compressie middelen die worden ingezet voor compressiezorg (bijvoorbeeld TEK) / overige compressie hulpmiddelen én er sprake is van permanente inzet, waarbij er geen sprake is van wondproblematiek². Deze categorie valt niet onder de complexe wondzorg en valt daardoor buiten dit beoordelingskader.

Alleen categorie 1 valt onder de aanspraak wondverbandmiddelen, indien de middelen als bedoeld worden ingezet. Deze categorie wordt beoordeeld conform de “algemene eisen” van het kader wondverbandmiddelen zoals die hierboven beschreven zijn. Beoordeling van categorie 2 en 3 is aan de individuele zorgverzekeraar.

De zorgverzekeraars beoordelen of de aangegeven middelen voldoen aan de gestelde criteria voor compressie (vigerende richtlijn). Zorgverzekeraars conformeren zich aan de richtlijnen zover deze in de beschikbare protocollen zijn beschreven. Daarbij dient (tenzij het zwachtels of compressievesten betreft) de verkregen drukklasse te zijn aangegeven.

Criteria

Algemene eisen

- 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.³
- 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 één 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).

Werkwijze beoordeling Z-index

- Maandelijks ontvangt de ZN Expertgroep de nieuw geplaatste producten ter beoordeling;
- De ZN Expertgroep beoordeelt maandelijks de nieuw geplaatste producten;
- De ZN expertgroep informeert maandelijks de Z-index over de gewenste mutaties;
- De Z-index past de status van de producten aan.

²

De aanspraak luidt: Uitwendige hulpmiddelen, te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe)

³ 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.”