

## Verzoek herbeoordeling medische noodzaak

Eén formulier per geneesmiddel invullen

Versie 1.0-2/22

### 1. Verzekerde gegevens

Naam \_\_\_\_\_  
Verzekerde nummer \_\_\_\_\_  
Geboortedatum \_\_\_\_\_

Hierbij verklaart de verzekerde toestemming te geven dat de apotheker zijn/haar gegevens verstuurt aan het Medisch Advies Team van Zorg en Zekerheid.

Handtekening verzekerde:  Datum \_\_\_\_\_  
Plaats \_\_\_\_\_

### 2. Geneesmiddel

Het betreft het geneesmiddel (volledige naam, merk en dosering vermelden)

ZI-nummer van het betreffende geneesmiddel \_\_\_\_\_  
Het geneesmiddel is voorgeschreven door huisarts/medisch specialist  
Naam \_\_\_\_\_  
AGB-code arts \_\_\_\_\_

### 3. Medische noodzaak – verplicht invullen

Deze vraag verplicht invullen, contact met voorschrijver is vereist voor aanvraag:

Er is contact geweest met de voorschrijver  Ja /  Nee

en deze verklaart dat er mogelijk sprake is van medische noodzaak\*, omdat:  
(indien “Ja” ook de “aanvullende vragen” op de volgende pagina invullen)

\* Toelichting medische noodzaak: zie bijlage

De apotheker meent dat er GEEN sprake is van een medische noodzaak, omdat:

De apotheker twijfelt aan de medische noodzaak en vraagt het Medisch Advies Team van Zorg en Zekerheid om een beoordeling, omdat:



#### 4. Aanvullende vragen – verplicht invullen

1. Welke voorliggende geneesmiddel(en) is/ zijn gebruikt?

a. Wanneer zijn deze gebruikt?

b. Hoelang zijn deze gebruikt?

c. Met welk resultaat?

2. Voor welke (hulp)stof is er een allergie of intolerantie vastgesteld?

a. Door wie is dit vastgesteld?

Naam behandelaar \_\_\_\_\_

b. Wanneer is dit vastgesteld?

Datum \_\_\_\_\_ Plaats \_\_\_\_\_

3. Indien geen allergie of intolerantie is geconstateerd, welke reden ligt dan ten grondslag aan de medische noodzaak?

#### 5. Gegevens apotheek

Naam en plaats apotheek \_\_\_\_\_

Naam apotheker \_\_\_\_\_

AGB-code praktijk \_\_\_\_\_

Handtekening apotheker:  Datum \_\_\_\_\_

Plaats \_\_\_\_\_

#### 5. Versturen

Enkel een volledig ingevuld verzoek tot herbeoordeling medische noodzaak wordt in behandeling genomen.

Dit volledig ingevulde formulier kunt u mailen naar [machtigingen@zorgenzekerheid.nl](mailto:machtigingen@zorgenzekerheid.nl).

Alle verzoeken en machtigingsaanvragen dienen volgens AVG-richtlijnen verstuurd te worden.



## Bijlage (niet meesturen met beoordelingsverzoek)

### Toelichting medische noodzaak

Incidenteel kunnen zich situaties voordoen waarbij de behandelend arts constateert dat een behandeling met een generiek geneesmiddel - veelal een voorkeursgeneesmiddel - voor een specifieke verzekerde niet mogelijk is. Het betreffen hier situaties waarbij wordt vastgesteld of verzekerden recht hebben op vergoeding van het geneesmiddel. Indien de arts heeft bepaald dat er een medische noodzaak is voor een geneesmiddel, vermeld hij/zij op het recept de naam van het werkzaam bestanddeel met de toevoeging 'MN' (medisch noodzaak) aangevuld met een onderbouwing. De apotheker kiest op basis van het recept en toelichting het meest doelmatige geneesmiddel.

#### Wanneer is er sprake van 'medische noodzaak'?

Er is sprake van medische noodzaak betreffende een verzekerde bij een geneesmiddel in het geval van:

- **Een contra-indicatie**, zoals vermeld in het Farmacotherapeutisch Kompas (FK) betreffende de werkzame stof van dit geneesmiddel. Als er sprake is van een contra indicatie voor een bepaalde werkzame stof (geen allergie hulpstof), wordt er meestal uitgeweken naar een andere werkzame stof (al dan niet vallend onder het preferentiebeleid).
- **Zodanige bijwerkingen**, vermeld in het FK betreffende dit geneesmiddel, dat de voorschrijver het medisch niet verantwoord acht om het geneesmiddel te blijven voorschrijven.
- **Overige**  
Naast de bovengenoemde zaken kan er mogelijk nog een aantal andere situaties voorkomen:
  - Bijwerkingen indien er sprake is van allergie of intolerantie voor hulpstoffen betreffende dit geneesmiddel.
  - Bijwerkingen als de werkzame stof betreffende dit geneesmiddel de oorzaak is (waardoor er uitgeweken zal worden naar een andere werkzame stof)

Heel soms vermelden patiënten bijwerkingen die (nog) niet vermeld staan in het FK. Dit wordt gemeld bij LAREB (het instituut voor registratie van en kennis over bijwerkingen). Deze situaties spelen echter vooral bij geneesmiddelen die nog relatief nieuw op de markt zijn.

