

Lijst van geneesmiddelen met toetsing vooraf

Ingangsdatum 1 januari 2009

1. Wij gebruiken een vereenvoudigde werkwijze voor het beoordelen van het recht op geneesmiddelen die op bijlage 2 bij de Regeling Zorgverzekering van de overheid staan. Deze werkwijze volgt de landelijke afspraken tussen verzekeraars en staat uitgewerkt in de volgende bepalingen.
2. Voor de volgende geneesmiddelen controleert de apotheker of aan de wettelijke voorwaarden is voldaan:
 - laxeermiddelen (middelen tegen verstopping in de darmen), kalktabletten, middelen bij allergie, middelen tegen diarree, maagontledigingsmiddelen die op grond van de Geneesmiddelenwet zonder recept mogen worden afgeleverd en andere geneesmiddelen met eenzelfde werkzaam bestanddeel en in eenzelfde toedieningsvorm
 - parathyroïd hormoon
 - teriparatide
 - sitagliptine
 - vildagliptine
3. Voor de volgende geneesmiddelen is extra informatie nodig voor de beoordeling. De behandelaar vult naast het recept een artsenverklaring in. De apotheker controleert de voorwaarden op basis van deze verklaring en de apotheekinstructie:
 - acetylcysteïne
 - adalimumab
 - anakinra
 - bortezomib
 - bosentan
 - bupropion
 - dieetpreparaten
 - efalizumab
 - erytropoëetine en analoga
 - etanercept
 - infliximab
 - insuline voor inhalatie
 - ivabradine
 - lenalidomide
 - mecasermine
 - r-DNA-interferon alfa
 - recombinant granulocyt-(macrofaag-)koloniestimulerende factor
 - sildenafil
 - sitaxentan
 - sorafenib
 - sunitinib]
 - somatropine voor volwassenen
4. Voor de volgende geneesmiddelen hebben wij het volgende eigen beleid:
 - epoprostenol (u /voorschrijver moet vooraf contact met ons opnemen)
 - treprostinil (u/voorschrijver moet vooraf contact met ons opnemen).
 - somatropine voor kinderen (u/voorschrijver moet vooraf contact met ons opnemen. Wij beoordelen dit na advisering door de groeistichting)
 - iloprost voor inhalatie (u/voorschrijver moet vooraf contact met ons opnemen).
5. Wanneer de overheid in 2009 nieuwe geneesmiddelen aan Bijlage 2 toevoegt, kunnen wij beslissen dat u hiervoor vooraf bij ons om akkoordverklaring moet vragen. Als u deze nieuwe geneesmiddelen gebruikt, laten wij dit vooraf aan u weten. U kunt deze veranderingen ook zien op de internetsite www.znformulieren.nl. Daarnaast kunt u de verandering telefonisch bij ons opvragen.