

Handreiking declaratie magistrale bereidingen

1. Inleiding

Door aanpassingen in de prestatiebeschrijvingen farmaceutische zorg krijgen apothekers vanaf 2016 meer ruimte om geneesmiddelen voor eigen patiënten te bereiden. Om apothekers te ondersteunen vat de KNMP de NZa-regelgeving rondom het in rekening brengen van magistrale bereidingen hieronder samen.

2. Stapsgewijze aanpassing op hoofdlijnen

De NZa past de regelgeving voor het declareren van magistrale bereidingen stap voor stap aan. Het doel is om tot een meer gelijk speelveld te komen tussen bereidende apotheken en grootbereiders. Een circulaire van de NZa uit 2009 bepaalde namelijk dat apothekers geen deelprestatie (reguliere of bijzondere) bereiding in rekening mogen brengen, als een equivalent van een grootbereider in de handel verkrijgbaar was. Reeds in 2015 mogen apothekers en zorgverzekeraars afwijkende afspraken maken over het in rekening brengen van de deelprestaties reguliere en bijzondere magistrale bereiding bij een eigen bereiding indien er ook een doorgeleverde bereiding in de handel verkrijgbaar is. Vanaf 2016 is het uitgangspunt dat bij het in rekening brengen van eigen bereidingen het niet uitmaakt of er ook een doorgeleverde bereiding in de handel verkrijgbaar is. Indien de bereidingsactiviteiten niet al in de geneesmiddelprijs zijn verwerkt, mag een deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding in rekening worden gebracht.

In onderstaande tabel is de stapsgewijze aanpassing weergegeven.

De apotheek stelt ter hand:	Is een doorgeleverde bereiding in de handel verkrijgbaar?	Mag de apotheek een deelprestatie magistrale bereiding in rekening brengen?		
		2014	2015	2016
1. Eigen bereiding	Nee	Ja	Ja, tenzij anders overeengekomen	Ja, tenzij anders overeengekomen
2. Eigen bereiding	Ja	Nee*	Nee, tenzij anders overeengekomen	Ja, tenzij anders overeengekomen
3. Doorgeleverde bereiding	Ja	Nee	Nee, tenzij anders overeengekomen	Nee, tenzij anders overeengekomen

**) In de praktijk blijkt dat zorgverzekeraars hier een eigen invulling aan hebben gegeven.*

3. Definities deelprestaties reguliere en bijzondere magistrale bereiding

In de beleidsregel prestatiebeschrijvingen farmaceutische zorg zijn de deelprestaties reguliere en bijzondere magistrale bereiding gedefinieerd. [Lees hier de volledige beleidsregel.](#)

Een deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding kan in rekening worden gebracht indien:

- *het de bereiding van een voorgeschreven UR-geneesmiddel betreft waarvan geen equivalent geregistreerd geneesmiddel (combinatie van werkzame stof, dosering en toedieningsvorm) verkrijgbaar is, en*
- *de magistrale bereiding plaatsvindt door de terhandstellende apotheek, of op verzoek van de terhandstellende apotheek op individueel voorschrift plaatsvindt door een bereidende apotheek waarbij de gebruikte bereidingshoeveelheid overeenkomt met de bereidingshoeveelheid die noodzakelijk is om het UR-geneesmiddel op het individuele voorschrift ter hand te stellen.*

In de prestatiebeschrijvingen van de NZa wordt onderscheid gemaakt tussen deelprestaties voor bijzondere en reguliere magistrale bereidingen. De hoogte van het tarief is vrij onderhandelbaar.

*Er is sprake van een **bijzondere** magistrale bereiding indien voor de bereiding van een UR-geneesmiddel wordt voldaan aan bovenstaande voorwaarden én:*

- *aseptische handelingen nodig zijn, waarbij de KNMP ervan uitgaat dat de NZa doelt op aseptische handelingen met verhoogd of maximaal niveau van productbescherming, of*
- *dat er wordt gewerkt met risicovolle stoffen, die zodanige randvoorwaarden (inrichting veiligheidsbank, apparatuur, deskundigheid, ervaring) vereisen dat het uit het oogpunt van kwaliteit of doelmatigheid wenselijk is het geneesmiddel alleen in gespecialiseerde apotheken te bereiden.*

In alle andere gevallen is sprake van een reguliere magistrale bereiding.

4. Praktische toelichting: declaratie in verschillende situaties

Onderstaande tabel geeft een toelichting per situatie.

De apotheek stelt ter hand:	De apotheek brengt in rekening:	Toelichting
1. Een door de terhandstellende apotheek bereide magistrale bereiding (waarvoor al dan niet een doorgeleverde bereiding in de handel verkrijgbaar is).	<ul style="list-style-type: none"> • prestatie terhandstelling UR-geneesmiddel • deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding • materiaalkosten*) 	De bereidende apotheek is dezelfde als de terhandstellende apotheek, dus kan de apotheek een deelprestatie in rekening brengen.
2. Een doorgeleverde bereiding, opgenomen in de G-standaard.	<ul style="list-style-type: none"> • prestatie terhandstelling UR-geneesmiddel • de kosten van de doorgeleverde bereiding conform de G-Standaard. 	Bepalend voor het in rekening mogen brengen van een deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding is of in de geneesmiddelprijs een vergoeding voor de bereidingsactiviteiten is opgenomen. Indien in de geneesmiddelprijs een vergoeding voor de bereidingsactiviteiten is opgenomen, mag geen deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding in rekening worden gebracht.
3. Een doorgeleverde bereiding, niet opgenomen in de G-standaard.	<ul style="list-style-type: none"> • prestatie terhandstelling UR-geneesmiddel • deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding • materiaalkosten*) 	Indien de geneesmiddelprijs enkel de materiaalkosten bevat, mag voor de bereidingsactiviteiten een deelprestatie (reguliere of bijzondere) magistrale bereiding in rekening worden gebracht.

*) Met materiaalkosten wordt bedoeld: de som van de inkooprijks van de bestanddelen van de magistrale bereiding.



5. Disclaimer

In de praktijk blijkt dat de prestatiebeschrijvingen van de NZa worden aangevuld en/of verbijzonderd in overeenkomsten met zorgverzekeraars. Let daarom ook goed op de bepalingen die in deze overeenkomsten zijn opgenomen.

Bovenstaande tabellen zijn zonder meer van toepassing indien er sprake is van niet-gecontracteerde zorg. De kosten worden dan direct bij de patiënt in rekening gebracht in plaats van bij de zorgverzekeraar. De NZa verwacht dat apothekers patiënten hierover vooraf informeren. Voor meer informatie over de transparantie-eisen van de NZa, zie de door KNMP en NZa ontwikkelde informatiefolder: www.knmp.nl/folder-transparantie-informatie-eisen.

6. Meer informatie

Voor meer informatie over de prestatiebeschrijvingen farmaceutische zorg zie de [betreffende beleidsregel van de NZa](#).

Of de website van de KNMP: www.knmp.nl/prestatiebekostiging