



RIZIV

Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsverzekering

Aan de laboratoria van klinische biologie
Aan de ziekenhuizen

DIENST GENEESKUNDIGE VERZORGING

Correspondent: Secretariaat NCGZ

Fax: 02/739.73.76

Onze referte: 1120/Carboxyhemoglobine

Brussel, 26 oktober 2009

Betreft: POCT-analyses (de zogenoemde "Point Of Care Testing") kunnen door toestellen en andere afleesapparatuur aan het bed van de patiënt worden uitgevoerd

De Nationale Commissie Geneesheren-Ziekenfondsen heeft (op basis van de statistieken van de ziekenhuisactiviteit) een abnormaal sterke en onverantwoorde stijging vastgesteld van sommige verstrekkingen die in de diensten voor intensieve verzorging, spoedgevallendiensten, operatiezalen en andere zorgeenheden vaak via POCT worden verricht. Vooral de sterke stijging van het aantal doseringen van carboxyhemoglobine (nomenclatuurcodenummer 540234 – 540245) in bepaalde regio's van ons land heeft de aandacht van de commissie getrokken.

Uit het gestandaardiseerde rapport van mei 2009 blijkt ook dat andere testen die via "POCT" kunnen worden verricht tussen 2007 en 2008 duidelijk zijn toegenomen.

Het gaat voornamelijk om:

- 540212 – 540223 Doseren van geïoniseerd calcium buiten elke berekeningsmethode om: + 12,04 % ;
- 541354 – 541365 Doseren van natrium: + 5,46 % ;
- 540934 – 540945 Doseren van kalium: + 5,23 % ;
- 540256 – 540260 Doseren van chloriden: + 5,16 % ;
- 540514 – 540525 Bepalen van de pH van het bloed en van de partiële CO₂- en O₂-drukken, inclusief eventueel de berekeningen van de andere parameters van het zuur-base evenwicht: + 4,76 %.

Het hoeft geen betoog dat die stijging een gevolg is van de facturatie van die verstrekkingen die "systematisch" via toestellen worden verricht.

Bovendien is het gebruik van het codenummer 125193 – 125204 "Glucosedagcurve" dat vaak aan het bed van de patiënt wordt gebruikt met 30,02 % gestegen.

Wij herinneren er u aan dat krachtens § 9, 1, van artikel 24 van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen de analyses inzake klinische biologie, om te mogen

...

worden aangerekend aan de verzekering voor geneeskundige verzorging, moeten zijn voorgeschreven door de zorgverlener die de patiënt in het kader van zijn specialisme in behandeling heeft.

De facturering van alle analyses die via die POCT-toestellen automatisch worden uitgevoerd moet aan die regel voldoen: alleen de **voorgeschreven** analyses mogen aan de verzekering voor geneeskundige verzorging worden gefactureerd.

De leidend ambtenaar,

H. DE RIDDER
Directeur-generaal

Bijgesloten: artikel 24, § 9, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen.

Artikel 24, § 9, van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen
Officieuze coördinatie

1.

Om te mogen worden aangerekend moeten de analyses inzake klinische biologie van artikel 3, § 1, C, artikel 18, § 2, B, e) en artikel 24 zijn voorgeschreven door de praktizerende die de patiënt in behandeling heeft, hetzij door een geneesheer in het raam van de algemene of gespecialiseerde geneeskunde, hetzij door een tandarts in het raam van de tandverzorging, hetzij door een vroedvrouw in het raam van de verloskundige hulp die tot haar bevoegdheid behoort.

Die praktizerenden mogen geen analyses voorschrijven over het medisch belang waarvan zij geen voldoende kennis zouden bezitten of die zij niet correct zouden kunnen interpreteren in de klinische context van hun patiënten.

Het voorschrift voor analyses inzake klinische biologie mag alleen maar na onderzoek van de patiënt worden opgemaakt.

2.

Op het voorschrift moeten de volgende administratieve gegevens voorkomen:

- naam, voornaam, adres, geboortedatum en kunne van de patiënt;
- naam, voornaam, adres en identificatienummer van de voorschrijver;
- datum van het voorschrift en handtekening van de voorschrijver;
- datum van afname van het monster indien de voorschrijver de afname doet of onder zijn verantwoordelijkheid doet doen door paramedisch personeel.

3.

Het voorschrift moet, als dat nuttig kan zijn, de klinische gegevens bevatten die de (klinisch) bioloog nodig heeft om zijn onderzoeken te kunnen oriënteren en deskundig uit te voeren. Die klinische gegevens moeten beschikbaar zijn in geval van een analyse met diagnoseregel.

Op het voorschrift moet bovendien worden vermeld :

- hetzij de positieve lijst van de diverse gevraagde analyses;
- hetzij de aanvraag om een biologisch onderzoek van een bepaald syndroom of het type van de gewenste onderzoeken, gelet op een gegeven klinisch beeld, opdat de geneesheer, specialist voor klinische biologie, de meest geëigende tests en de volgorde ervan kan selecteren om de diagnose zo goed mogelijk te omschrijven of de behandeling met een minimum aan tests te leiden.

Daartoe mag de geneesheer, specialist voor klinische biologie, op grond van de klinische gegevens of van de reeds verkregen gedeeltelijke resultaten de lijst van de gevraagde analyses wijzigen door schrappingen of toevoegingen of de tests kiezen die het best beantwoorden aan de door de voorschrijver omschreven behoeften.

De apotheker-bioloog of de licentiaat in de wetenschappen moet de voorafgaande instemming van de behandelend geneesheer verkrijgen in de gevallen waarin hij zich voorneemt de lijst van de voorgeschreven analyses te wijzigen, rekening ermee houdende dat de toegepaste techniek geschikt moet zijn voor de behandeling of voor de toestand van de patiënt.

Ingeval op het voorschrift alleen maar de aanvraag om een biologisch onderzoek van een bepaald syndroom of het type van de gewenste onderzoeken is vermeld, moet hij de tests die moeten worden uitgevoerd, door de behandelend geneesheer, na een discussie met laatstgenoemde, doen toelichten.

De analyses mogen worden voorgeschreven via telematica, indien die methode de identificatie, de goedkeuring en de authenticatie van de voorschrijver waarborgt.

4.

De analyses moeten positief worden voorgeschreven. De aanvragen waarin op vooraf opgemaakte lijsten de niet gewenste analyses geschrapt zijn, worden niet aanvaard.

Als de aanvragen bestaan uit vooraf op een papieren drager of een beeldscherm opgemaakte lijsten, moeten ze het de voorschrijver mogelijk maken elke gevraagde analyse positief en afzonderlijk aan te duiden. Het gebruik van omschrijvingen die talrijke verstrekkingen omvatten of van hoofdvakken waarmee verscheidene analyses ineens kunnen worden gevraagd, is niet toegestaan.

5.

Het laboratorium is ertoe gehouden de datum van afname van het (de) monster(s) dat (die) overeenstemt (overeenstemmen) met elk voorschrift, te registreren, en dat laatste, bij de ontvangst ervan, een volgnummer te geven zodat het ondubbelzinnig kan worden geïdentificeerd.

6.

Er moet een protocol op papier of een elektronisch protocol worden opgemaakt van de onderzoeken die zijn uitgevoerd ingevolge elk voorschrift. In dat protocol, dat wordt gevalideerd door de bioloog die verantwoordelijk is voor de interpretatie van het geheel van de onderzoeken, moeten de resultaten van alle uitgevoerde analyses worden vermeld, en ook of ze normaal dan wel pathologisch zijn, alsmede de datum waarop het (de) monster(s) is (zijn) afgenomen en het toegangsnummer dat aan het voorschrift is toegewezen.

Het moet commentaar of een algemene conclusie bevatten als dat relevant kan zijn voor de aangeduide diagnose of de behandeling. De geneesheer, specialist voor klinische biologie, moet de selectie van de verrichte analyses kunnen verantwoorden, rekening houdende met de ontvangen medische informatie. De apotheker-bioloog of de licentiaat in de wetenschappen moet de technische redenen en de instemming van de behandelend geneesheer die heeft geleid tot de wijziging van de lijst van voorgeschreven analyses, kunnen verantwoorden.

De protocollen en de voorschriften moeten gedurende 3 jaar door de laboratoria worden bewaard en moeten in chronologische volgorde worden geklasseerd. De voorschriften en de protocollen mogen in elektronische vorm worden opgeslagen.

Die documenten mogen voor verificatie worden opgevraagd, zelfs buiten iedere enquête door de orden, de Dienst voor geneeskundige controle van het R.I.Z.I.V., de gerechtelijke organen.

7.

Dezelfde bepalingen zijn van toepassing op de geneesheren, de apothekers en de licentiaten in de wetenschappen die de in artikel 18, § 2, B, e, vermelde verstrekkingen verrichten.