



Graag onderstaand formulier volledig invullen.

Gegevens verzekerde

Naam (incl. voorletter(s))	<input type="text"/>
Postcode en adres	<input type="text"/>
Geboortedatum	<input type="text"/>
Telefoonnummer	<input type="text"/>
Polisnummer	<input type="text"/>

Voorschrijver

Naam behandelaar	<input type="text"/>
AGB code	<input type="text"/>
Telefoonnummer	<input type="text"/>
Datum aanvraag	<input type="text"/>

- De voorschrijver verklaart dat:
- er geen sprake is van het gebruik van een rt-CGM device;
 - er geen sprake is van het gebruik van een insulinepomp waarbij rt-CGM expliciet onderdeel uitmaakt van die toepassing (hybrid closed loop).
 - de verzekerde met het diabetes-behandelteam een concreet behandeldoel heeft afgesproken en dit heeft vastgelegd in het patiëntendossier;
 - de patiënt is in staat te handelen op basis van de verkregen glucosewaarden en kan acteren op trendlijnen¹;
 - er een evaluatiemoment is vastgesteld om te bepalen of FGM nog bijdraagt aan het behandeldoel en om de meetfrequentie na te gaan;
 - de verzekerde een educatie programma heeft/gaat doorlopen met als doel het juiste gebruik van de FGM;
 - verzekerde behoort tot een van de volgende 4 categorieën (invullen wat van toepassing is):

Indicaties

- | | |
|--|---|
| <input type="checkbox"/> 1. verzekerden met type 1 diabetes of type 2 diabetes die intensieve insuliner therapie hebben én die daarom tenminste 4x per dag vingerprikken. | NB. akkoordverklaring voor maximaal 1 jaar met mogelijkheid voor verlenging. |
| <input type="checkbox"/> 2. verzekerden met type 2 diabetes met een intensief insulineschema ² . | NB. akkoordverklaring voor maximaal 1 jaar met mogelijkheid voor verlenging. |
| <input type="checkbox"/> 3. zwangere vrouwen met bestaande diabetes type 2 die geen intensieve insuline therapie hebben maar wel insuline gebruiken. | <input type="checkbox"/> Datum á terme: _____
(vergoeding sensoren gedurende de zwangerschap + tot 3 maanden na uiterekende datum) |
| <input type="checkbox"/> 4. vrouwen met zwangerschapswens bij een preconceptionele diabetes type 2 die geen intensieve insuline therapie hebben maar wel insuline gebruiken. | NB. akkoordverklaring voor maximaal 1 jaar met mogelijkheid voor verlenging. |

1 NB: Patiënten met diabetes type 1, die kampen met ernstige hypoglykemieën en/of ongevoelig zijn om hypoglykemieën waar te nemen (hypo-unawareness) zijn eerder door het Zorginstituut uitgesloten van FGM ivm een veiligheidsrisico. De voorschrijver is verantwoordelijk voor de keuze voor FGM, dan wel rt-CGM.

2 Definitie intensief insulineschema van de Rondetafel diabetes: '4x of meer per dag insuline injecteren of een insulinepomp gebruiken'.



Benodigde middelen

Reader

Sensoren 1 sensor per 2 weken

Teststrips 50 teststrips per kwartaal

Handtekening voorschrijver

De zorgverlener verklaart dat hij/zij zorgvuldig om gaat met de (medische) persoonsgegevens in deze aanvraag en neemt de volgende verplichtingen in acht:

- Ik heb namens de verzekerde alle gegevens voor de machtigingsaanvraag correct en volledig ingevuld.
- Verzekerde (of diens vertegenwoordiger) kent de inhoud van deze aanvraag, geeft mij de volmacht voor het indienen ervan en stemt uitdrukkelijk toe dat zijn/haar (medische) persoonsgegevens aan de gecontracteerde leverancier of zorgverzekeraar worden verzonden.
- De verzekerde (of diens vertegenwoordiger) geeft mij ook uitdrukkelijke toestemming om aanvullende informatie over deze aanvraag op verzoek van (de medisch adviseur van) de zorgverzekeraar te verstrekken aan de zorgverzekeraar, mits noodzakelijk voor de beoordeling van de aanvraag.
- De (medische) persoonsgegevens in deze aanvraag worden uitsluitend gebruikt voor afhandeling van de aanvraag en uitsluitend bewaard zolang als noodzakelijk is.
- Ik verklaar dat de verzekerde weet dat verzwijging van belangrijke feiten, of onjuiste/onvolledige invulling van het formulier ertoe kan leiden dat elk recht op vergoeding kan vervallen.
- Daarnaast weet ik dat de bewijslast voor de uitdrukkelijke toestemming van de verzekerde op mij rust.

Is alles correct en volledig ingevuld? Stuur dan het Aanvraagformulier Flash Glucose Monitoringssysteem per e-mail naar medischadvies@na.nl. Per post mag ook:



FAQ

1. Waarom moet de AGB-code ingevuld worden?

Het is voor de verzekeraar noodzakelijk om terug te kunnen vinden wie de voorschrijver is om er zeker van te zijn dat de juiste zorgprofessional heeft voorgeschreven.

2. Wanneer wordt het formulier weer geëvalueerd?

Het aanvraagformulier zal opnieuw geëvalueerd worden nadat de NDF met betrokken partijen (de beroepsgroepen in nauwe samenwerking met vertegenwoordiging van patiënten en zorgverzekeraars) de kwaliteitscriteria heeft uitgewerkt ter bevordering van het gepast gebruik van FGM, dit zal vóór 1 juli 2020 plaatsvinden.

3. Op basis waarvan wordt geëvalueerd of de FGM nog bijdraagt aan het behandeldoel?

Dit wordt bepaald door de NDF met betrokken partijen (de beroepsgroepen in nauwe samenwerking met vertegenwoordiging van patiënten en zorgverzekeraars) vóór 1 juli 2020, daarna zal het ZN het aanvraagformulier voor FGM aanpassen.

4. Per wanneer kom ik in aanmerking voor een FGM als ik binnen één van deze groepen val?

Je komt in aanmerking vanaf 10 december 2019.

5. Wat als ik een hybrid closed loop insulinepomp gebruik?

Dan kom je niet in aanmerking voor FGM.

6. Waarom kom ik niet in aanmerking voor FGM als ik een hybrid closed loop insulinepomp gebruik?

Je komt niet in aanmerking voor FGM omdat een hybrid closed loop insulinepomp juist verstrekt is met als doel om met bijpassende rtCGM te gebruiken en niet met FGM. Een FGM kan geen koppeling maken met jouw insulinepomp. Zonder de inzet van bijpassende rtCGM heeft een hybrid closed loop geen toegevoegde waarde en volstaat een conventionele insulinepomp. Daarnaast is de hybrid closed loop insulinepomp een duurdere en onnodig kostbare variant wanneer deze gecombineerd gebruikt wordt met FGM. De combinatie van dit type insulinepomp met FGM vinden zorgverzekeraars dan ook niet doelmatig.

7. Wat als na evaluatie blijkt, dat de FGM geen meerwaarde heeft opgeleverd tov glucose meten met vingerprik?

Dan is inzet van de FGM niet langer doelmatig en kan FGM niet langer verstrekt worden.

8. Wat als ik zwanger ben of zwanger wil worden, type 2 diabetes heb en daarbij insuline gebruik?

Dan kom je automatisch in aanmerking voor FGM.

9. Ik ben zwanger of wil zwanger worden, heb type diabetes 2 en gebruik geen insuline, kom ik in aanmerking voor FGM?

Nee.