

Vergoeding Parnate®

Hoe zit dat met een niet-geregistreerde geneesmiddel als Parnate® ?

Soms worden voor een therapie belangrijke geneesmiddelen niet in de Nederland in de handel gebracht. In de praktijk bestaat er soms toch behoefte aan het gebruik van deze geneesmiddelen. Een fabrikant, een groothandelaar of een apotheekhoudende is bevoegd om, op grond van het eerste lid van artikel 3.17 van de Regeling geneesmiddelenwet, een niet-geregistreerd geneesmiddel aan een arts af te leveren. Hiervoor dient de Inspectie voor Gezondheidszorg wel eerst toestemming te verlenen. Deze toestemming wordt in principe alleen gegeven als er geen adequaat alternatief voor dit geneesmiddel in Nederland verkrijgbaar is.

Deze niet-geregistreerde geneesmiddelen vallen alleen onder de verzekerde farmaceutische zorg indien de toepassing van het geneesmiddel rationele farmacotherapie betreft.

Voor geïmporteerde, niet-geregistreerde geneesmiddelen geldt de aanvullende voorwaarde dat het geneesmiddel bestemd dient te zijn voor een patiënt die aan een ziekte lijdt die in Nederland niet vaker voorkomt dan bij 1 op de 150.000 inwoners.

Volgens het advies van de CFH (Commissie Farmaceutische Hulp) valt Tranylcypromine (Parnate®), ter behandeling van niet op conventionele therapie reagerende depressie, (zonder handelsvergunning) **onder de farmaceutische zorg**.

De artsverklaring, op basis waarvan Parnate® wordt voorgeschreven en bij de apotheek verkregen kan worden, is voor diverse zorgverzekers voldoende om tot vergoeding over te gaan.

Het komt echter voor, dat de zorgverzekeraar een schriftelijke onderbouwing van de behandelend arts verlangt. Laatstgenoemde door middel van een gericht schrijven of door invulling van een machtigingsformulier zoals dat door de betreffende zorgverzekeraar wordt gehanteerd