

Definities van activiteiten (ingedeeld per prestatie)

Omschrijving farmaceutische zorg

Iedere patiënt heeft recht op veilige, effectieve en patiëntgerichte zorg waarbij de zorgvraag van de patiënt het uitgangspunt is. Farmaceutische zorg is hier een onlosmakelijk onderdeel van. Farmaceutische zorg is het geheel van zorgverleningactiviteiten dat de patiënt nodig heeft om op het juiste moment over het juiste geneesmiddel in de juiste toedieningsvorm en dosering te beschikken voorzien van de juiste begeleiding en informatie. Farmaceutische zorg is patiëntgericht, waarmee wordt bedoeld dat er ingespeeld wordt op de behoeften, zorgen, verwachtingen en overtuigingen van de patiënt. Er is in de regel sprake van een cyclisch proces: van het signaleren van een gezondheidsvraagstuk, het beslissen over een behandeling, het evalueren van het resultaat en het op basis daarvan eventueel bijstellen van de behandelingskeuze op basis van de (gewijzigde) zorgvraag.

Het doel van farmaceutische zorg is:

Gezondheidswinst voor de patiënt in termen van morbiditeit, mortaliteit en/of kwaliteit van leven door een optimaal resultaat van de behandeling via het effectief, veilig en doelmatig gebruik van geneesmiddelen.

1. Keuze geneesmiddel(groep)

Op basis van de gestelde diagnose en specifieke patiëntkenmerken kiezen van gewenste geneesmiddelgroep en vervolgens van het meest doelmatige geneesmiddel uit deze groep

- Bespreken indicatie en verwachting patiënt
 - Bespreken indicatie en verwachting patiënt, voordat het geneesmiddel voorgeschreven wordt
- Vaststellen gewenste geneesmiddelgroep op basis van diagnose en patiëntkenmerken
- Keuze meest doelmatige geneesmiddel uit geneesmiddelgroep
- Bepalen dosering en doseerfrequentie geneesmiddel
- Evaluatie effect geneesmiddel
 - toetsmoment met patiënt om te bepalen of het gebruikte geneesmiddel het gewenste effect sorteert en in verhouding is met de bijwerking. Hieronder wordt ook verstaan optimalisatie van de therapietrouw
- Medicatiebewaking bij keuze geneesmiddel
 - Deze activiteit omvat de controle op dosering, doseerfrequentie, duur van behandeling, interacties, contra-indicaties, dubbelmedicatie en overgevoeligheid op basis van:
 - Een eventuele conditie die de patiënt heeft (zoals ziekte, kinderwens, zwangerschap, borstvoeding)
 - Genetische informatie
 - klinisch chemische parameters
 - leefstijl of dagelijkse bezigheden (bijvoorbeeld verkeersdeelname of sportbeoefening)
 - laboratoriumwaardesHiervoor moet de farmaceutisch zorgverlener zorgen dat hij de beschikking heeft over een actueel medicatiedossier.

- Monitoring klinisch-chemische parameters en bloedspiegelcontrole (aanvraag labbepaling en zo nodig aanpassing voorgeschreven of voor te schrijven geneesmiddel)
 - Indien de patiënt een geneesmiddel gebruikt waarvan de toepassing beïnvloed wordt door bijvoorbeeld lever- en nierfunctie worden deze orgaanfuncties bepaald.
Als de patiënt een geneesmiddel gebruikt met een smalle therapeutische breedte wordt de bloedspiegel van het desbetreffende geneesmiddel bepaald. Zo nodig wordt op basis van bovenbeschreven analyses een wijziging in voorgeschreven geneesmiddel of in dosering aangebracht.

2. Aanleg medicatiedossier

Eenmalige vastlegging van patiëntkenmerken en totale geneesmiddelgebruik in medicatiedossier.

- Inschrijfgesprek patiënt en aanleg medicatiedossier.
 - Een patiënt schrijft zich éénmalig in bij een farmaceutisch zorgverlener. De benodigde patiëntgegevens worden vastgelegd in het elektronisch medicatiedossier. Wanneer de patiënt zich tot een andere (farmaceutische) zorgverlener richt en deze vanwege een zorgvraag van de patiënt om patiëntgegevens verzoekt, levert de farmaceutisch zorgverlener deze gegevens.

3. Verstrekking

Controleren van voorgeschreven geneesmiddel, afleveren van het geneesmiddel en verstrekken van informatie

- Beoordeling van het recept
 - De farmaceutisch zorgverlener beoordeelt of het recept leesbaar en authentiek is en voert een toets uit op verzekeringsgerechtigdheid.
- Medicatiebewaking door verstrekker
 - De farmaceutisch zorgverlener gaat na of het voorgeschreven geneesmiddel geschikt is voor de patiënt, door de farmacotherapie te controleren op onvolkomenheden, onvolledigheden, onjuistheden of vergissingen ten aanzien van de geschiktheid.
Deze activiteit omvat de controle op dosering, doseerfrequentie, duur van behandeling, interacties, contra-indicaties, dubbelmedicatie en overgevoeligheid op basis van:
 - een eventuele conditie die de patiënt heeft (zoals ziekte, kinderwens, zwangerschap, borstvoeding)
 - genetische informatie
 - klinisch chemische parameters
 - leefstijl of dagelijkse bezigheden (bijvoorbeeld verkeersdeelname of sportbeoefening)
 - Laboratoriumwaarden
 Hiervoor moet de farmaceutisch zorgverlener zorgen dat hij de beschikking heeft over een actueel medicatiedossier.
Indien de patiënt een geneesmiddel gebruikt waarvan de toepassing beïnvloed wordt door bijvoorbeeld lever- en nierfunctie adviseert de farmaceutisch zorgverlener de voorschrijver hierover. Ook als de patiënt een geneesmiddel gebruikt met een smalle therapeutische breedte adviseert de farmaceutisch zorgverlener de voorschrijver hierover.
N.B. De aanvraag van de laboratoriumbepaling valt onder prestatie 1. 'Keuze geneesmiddel(groep)' onder de activiteit 'Monitoring klinisch-chemische parameters en bloedspiegelcontrole'

- Bespreken verwachting patiënt
 - Patiënt en farmaceutisch zorgverlener bespreken alle gegevens die voor de verstrekking relevant zijn inclusief off-labelgebruik en de overtuigingen, verwachtingen en eventuele barrières die het medicijngebruik kunnen bevorderen cq belemmeren en de farmaceutisch zorgverlener geeft hierover informatie. Hierbij heeft de patiënt de keus om daadwerkelijk te starten met de farmacotherapie, of de ontvangst van het medicijn uit te stellen of ervan af te zien.
- Terugkoppeling naar of afstemming met voorschrijver
 - Indien er gebreken of onduidelijkheden zijn vraagt de farmaceutisch zorgverlener aanvullende informatie op bij de voorschrijvend zorgverlener en/of de patiënt, zodat hij het recept verantwoord kan verwerken of adequate maatregelen kan nemen.
- Verstrekken geneesmiddel
 - De farmaceutisch zorgverlener maakt het voorgeschreven geneesmiddel voor de patiënt in de juiste soort, sterkte, vorm en verpakking klaar en verstrekt het aan de patiënt. De patiënt ontvangt zijn geneesmiddelen met op de verpakking een goed leesbaar etiket. Op dit etiket staat informatie voor het veilig en doeltreffend gebruik van het geneesmiddel. Het etiket bevat bovendien administratieve gegevens, zodat het afgeleverde geneesmiddel herleidbaar is naar de farmaceutisch zorgverlener die het heeft afgeleverd, alsmede de prijs. De patiënt ontvangt bij zijn geneesmiddelen een bijsluiter en goed leesbare en begrijpelijke gebruiksinstructies.
- Uitgiftegesprek initieel recept
 - Als de patiënt voor de eerste keer een geneesmiddel ontvangt of een geneesmiddel ontvangt dat hij het jaar daarvoor niet gebruikt heeft voert de farmaceutisch zorgverlener met de patiënt een gestructureerd uitgiftegesprek. Dit gesprek vindt plaats vóór of gelijktijdig met de verstrekking van het geneesmiddel. In dit gesprek komt onder andere aan de orde: de werking van het geneesmiddel, het gebruik, de dosering, het middel correct bewaren, de meest voorkomende bijwerkingen, In het geval van een geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel wordt de gebruiksinstructie in een aparte prestatie geleverd. De patiënt krijgt schriftelijke voorlichtingsmaterialen mee, waarin hij de gegeven informatie na kan lezen. Bovendien biedt de farmaceutisch zorgverlener de patiënt aan dat hij altijd later telefonisch of mondeling aanvullende informatie kan krijgen.
- Uitgiftegesprek herhaalrecept
 - De farmaceutisch zorgverlener voert met de patiënt opnieuw een gestructureerd uitgiftegesprek. Tijdens dit gesprek informeert de farmaceutisch zorgverlener naar de gewenste en ongewenste effecten van het gebruik van het geneesmiddel, met als doel de therapietrouw te optimaliseren. De patiënt krijgt desgewenst schriftelijke voorlichtingsmaterialen mee waarin hij de meer algemene informatie kan vinden over zijn aandoening, het geneesmiddel dat hij gebruikt of een patiëntenvereniging. Bovendien biedt de farmaceutisch zorgverlener de patiënt aan dat hij altijd later telefonisch of mondeling aanvullende informatie kan krijgen.

- Receptcontrole
 - Voordat de patiënt het geneesmiddel ontvangt, controleert de farmaceutisch zorgverlener of het voorschrift en het af te leveren geneesmiddel met elkaar overeenstemmen.
Nadat de patiënt het geneesmiddel heeft ontvangen, voert de farmaceutisch zorgverlener, aan de hand van de aantekeningen op het individuele recept, in het patiëntendossier en zijn expertise en ervaring een eindcontrole uit op het correct verlopen van de verstrekking. Dit gebeurt binnen de termijn die noodzakelijk is voor een veilige toepassing van het geneesmiddel door de patiënt, en altijd binnen de termijn zoals beschreven in de NAN-normen. Bij vermoede of geconstateerde gebreken in de farmaceutische zorg- en dienstverlening neemt de farmaceutisch zorgverlener passende maatregelen.
- Synchronisatie
 - Patiënten die meerdere geneesmiddelen gebruiken wordt de keuze gegeven om de geneesmiddelverstrekkingen te synchroniseren. Dan ontvangt de patiënt alle herhaalmedicatie zo veel mogelijk op één en hetzelfde moment. De farmaceutisch zorgverlener zorgt er samen met voorschrijvend zorgverlener voor dat de herhaalrecepten van de geneesmiddelen van de patiënt gesynchroniseerd zijn.
- (Instructie voor) toedieningsgereed maken
 - Indien het nodig is dat de patiënt of diens mantelzorger het geneesmiddel voor toediening gereed maakt, geeft de farmaceutisch zorgverlener hiervoor een heldere mondelinge en schriftelijke instructie en demonstreert de handelingen. Bovendien biedt de farmaceutisch zorgverlener de patiënt aan dat hij altijd later telefonisch of mondeling aanvullende informatie kan krijgen. Voor toediening gereedmaken van geneesmiddelen zoals het ompakken van geneesmiddelen voor reumapatiënten, het aanmaken van dranken als de patiënt dat niet zelf op een veilige manier kan doen, halveren van tabletten, etc.
- Machtiging
 - De farmaceutisch zorgverlener handelt voor de patiënt zaken af met betrekking tot machtigingen.
- Artsenverklaring
 - Indien nodig handelt de farmaceutisch zorgverlener voor de patiënt zaken af met betrekking tot arts- en patiëntverklaringen.
- Bestellen
 - De geneesmiddelen worden besteld via de reguliere kanalen. Indien een geneesmiddel niet beschikbaar is via de reguliere kanalen gaat de farmaceutisch zorgverlener na wat de reden hiervan is, wat de verwachte datum van beschikbaarheid is, of farmaceutische substitutie mogelijk is en of er farmacotherapeutische alternatieven zijn. De farmaceutisch zorgverlener zorgt via import of bereiding dat de patiënt het voorgeschreven middel krijgt of adviseert de voorschrijver over een alternatief.
- Op voorraad houden
 - De farmaceutisch zorgverlener waarborgt de kwaliteit van de geneesmiddelen voor de consument. Dit gebeurt onder andere door geneesmiddelen in opslagruimten te bewaren, onder de vereiste klimatologische omstandigheden, volgens de gestelde eisen

Kenmerk

Pagina
4 van 9

inclusief specifieke wet- en regelgeving (bijvoorbeeld inzake vergift- en opiumpreparaten) en richtlijnen van de KNMP.

Kenmerk

Pagina
5 van 9

De patiënt/consument ontvangt van de farmaceutisch zorgverlener alle noodzakelijke geneesmiddelen als regel direct uit voorraad of anders binnen 24 uur. Bepaalde middelen vormen een uitzondering op deze regel, bijvoorbeeld middelen die niet beschikbaar zijn via reguliere kanalen, bijvoorbeeld import en sommige weesgeneesmiddelen. Indien de farmaceutisch zorgverlener een geneesmiddel niet direct kan verstrekken, beoordeelt hij de spoedeisendheid van een recept in overleg met de patiënt en, indien nodig, met de voorschrijver.

De patiënt kan bij zijn farmaceutisch zorgverlener restanten en verouderde geneesmiddelen inleveren. De farmaceutisch zorgverlener zorgt voor de correcte afvoer. Als de patiënt geneesmiddelen komt inleveren, bespreekt de farmaceutisch zorgverlener met hem de reden van het terugbrengen van de geneesmiddelen. Indien de patiënt aangeeft dat hij vanwege bijwerkingen het middel niet volgens voorschrift heeft gebruikt, meldt de farmaceutisch zorgverlener de bijwerkingen bij het Lareb. Indien de patiënt in het gesprek aangeeft problemen te ondervinden bij het medicijngebruik geeft de farmaceutisch zorgverlener advies of begeleiding om deze op te lossen. Ook kan de farmaceutisch zorgverlener de patiënt adviseren contact op te nemen met de voorschrijver.

- Recall procedure
 - Indien na controle blijkt dat een geneesmiddel, dat de farmaceutisch zorgverlener op voorraad heeft niet voldoet aan de gestelde eisen, verwijdert de farmaceutisch zorgverlener het product uit de voorraad. Als de patiënt het product al heeft ontvangen, haalt de farmaceutisch zorgverlener het terug bij de patiënt. Hieronder valt tevens dat de farmaceutisch zorgverlener gepaste en tijdige maatregelen neemt, indien hij een waarschuwing (een zogenaamde 'Oranje Hand Envelop') van een fabrikant of de Inspectie voor de Gezondheidszorg ontvangt.
- Geneesmiddelen met verhoogde aandacht voor risicomanagement
 - middelen die onder het risicomanagementprogramma van het CBG vallen vragen extra zorg (middelen zoals thalidomide).
- Nieuw geregistreerde geneesmiddelen
 - Nieuw geregistreerde geneesmiddelen die een nieuwe werkzame stof bevatten zullen gedurende een bepaalde periode intensiever gevolgd dienen te worden. Het doel is om op het moment dat een geneesmiddel op de markt wordt toegelaten goed te monitoren hoe het profiel van het geneesmiddel zich zal ontwikkelen, met name op het gebied van bijwerkingen, als het in de dagelijkse praktijk gebruikt wordt.

4. Bereiding

Vooralsnog indeling uit huidige beleidsregel Prestatiebepaling farmaceutische zorg handhaven

- Bijzondere magistrale bereiding
- Reguliere magistrale bereiding

5. Weekdoseersysteem

Verpakken van wekelijks te gebruiken geneesmiddelen voor één patiënt in weekdoseersysteem.

- Verpakken per toedienmoment/weekdoseersysteem
 - De volgens de huidige beleidsregel Prestatiebesteding farmaceutische zorg aangewezen patiënten in de thuissituatie (inclusief verzorgingstehuizen), ontvangen hun geneesmiddelen in een weekdoseerverpakking. De geneesmiddelen zijn hierin verpakt per voorgeschreven dosering per patiënt, per dag, per moment.
- Controle producttechnische mogelijkheid weekdoseersysteem
 - De farmaceutisch zorgverlener controleert van elk individueel geneesmiddel de producttechnische mogelijkheid van levering in een weekdoseerverpakking.
- Verstrekken totaal medicatieoverzicht bij weekdoseersysteem
 - Bij de weekdoseerverpakking ontvangt de patiënt een totaal medicatieoverzicht aan de hand waarvan de toediener (patiënt, mantelzorger of zorgverlener) de individuele geneesmiddelen kan herkennen. In dit totaal medicatieoverzicht zijn zowel de geneesmiddelen in het weekdoseersysteem, als de geneesmiddelen die door de patiënt daarnaast gebruikt worden, opgenomen.
- Instellen van de patiënt op het omgaan met weekdoseersysteem
 - Instructies aan de patiënt over de manier waarop het weekdoseersysteem gebruikt dient te worden
- Evaluatie geïndividualiseerde distributievorm
 - Bij patiënten, die hun geneesmiddelen in een weekdoseerverpakking krijgen, evalueert de farmaceutisch zorgverlener regelmatig of deze geïndividualiseerde distributievorm nog voldoet aan de -mogelijk in de tijd veranderende- zorgbehoefte van de patiënt. En controleert elke wijziging voordat het bij de patiënt komt.

6. Instructie patiënt geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel

Geven van gebruiksinstructie van het geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel

- Gebruiksinstructie patiënt voor geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel
 - Indien een geneesmiddel-gerelateerd hulpmiddel verstrekt wordt, is de onderhavige prestatie van toepassing. Het betreft hierbij bijvoorbeeld de toedieningsinstructie voor pennen met insuline of groeihormoon of een inhalatie-instructie.
N.B. Instructie van het gebruik van een geneesmiddel door de patiënt is standaard onderdeel van iedere verstrekking, begeleiding initieel recept, en waar nodig begeleiding herhaalrecept.

7. Medicatiebeoordeling chronisch geneesmiddelengebruik

Periodieke evaluatie van totale geneesmiddelengebruik van specifieke patiënten in overleg met patiënt en andere zorgverlener(s).

- Medicatiebeoordeling polyfarmacie chronisch gebruik, inclusief afstemming met voorschrijver(s) en patiënt
 - Voorschrijvend zorgverlener, farmaceutisch zorgverlener en patiënt beoordelen de farmacotherapie op basis van een gestructureerde,

kritische evaluatie van de medische-, farmaceutische- en gebruiksinformatie. Drie aspecten van deze beoordeling zijn de afstemming met individuele behoeften van de patiënt ten aanzien van zijn of haar geneesmiddelgebruik, de toets aan richtlijnen en de controle op doelmatigheid.

De farmaceutisch zorgverlener moet zorgen dat hij de beschikking heeft over een actueel medicatiedossier. Op basis hiervan maakt de farmaceutisch zorgverlener een analyse van het complete geneesmiddelengebruik van een patiënt. Vervolgens vindt aan de hand hiervan een gesprek met de patiënt plaats en worden aanvullende gegevens verkregen van de andere zorgverlener(s). Dit geheel leidt tot een aanscherping van de analyse en eindconclusie. Deze worden vervolgens teruggekoppeld aan zowel de patiënt als aan de relevante zorgverlener(s). Indien nodig wordt het medicatiedossier bijgewerkt.

Een uitgebreide definitie van deze prestatie is beschreven in het document "Wat verstaan we onder een medicatiebeoordeling (medication review)" van DGV, KNMP en NHG.

8. Extra begeleiding van chronische of ernstig zieke patiënten met complexe geneesmiddelenproblematiek

Farmaceutische zorg ter begeleiding van complexe geneesmiddelenproblematiek bij chronische patiënten of bij ernstig zieke patiënten

- Farmaceutische zorg gericht op complexe geneesmiddelenproblematiek van specifieke patiënten.
- Als een patiënt een verhoogde farmaceutische zorgbehoefte heeft in verband met complexe geneesmiddelenproblematiek, waarborgt de farmaceutisch zorgverlener de benodigde zorg. Deze prestatie kan alleen geleverd worden in overleg met andere zorgverlener(s). Daarnaast betreft het hierbij zorg welke niet reeds is opgenomen in een andere zorgvorm (bv verpleegkundige zorg, huisartsenzorg, thuiszorg etc). Soms zal deze prestatie het vervolg zijn van de prestatie 'medicatiebeoordeling chronisch geneesmiddelengebruik'. Voorbeelden van patiënten die in aanmerking kunnen komen voor extra begeleiding zijn terminale of chronisch zieke patiënten die hun geneesmiddelen slecht verdragen of waarbij geneesmiddelen onvoldoende effect sorteren.

9. Voorlichting farmaceutisch zelfmanagement voor patiëntgroep

Ondersteuning van patiëntgroepen bijvoorbeeld middels informatiebijeenkomsten

- Voorlichting
 - Een patiëntengroep ontvangt voorlichting over onderwerpen die gerelateerd zijn aan geneesmiddelen én aan het ziektebeeld van de desbetreffende patiëntengroep. Voorlichting vindt bijvoorbeeld plaats via thematische informatiebijeenkomsten, patiënten worden hiervoor uitgenodigd en komen om informatie te krijgen.

10. Begeleiding bij ontslag

Synchroniseren van geneesmiddelengebruik na ontslag uit het ziekenhuis

- Synchroniseren van geneesmiddelengebruik na ontslag uit het ziekenhuis

- Wanneer een patiënt ontslagen wordt uit het ziekenhuis wordt door de zorgverlener de medicatie geëvalueerd, vastgelegd en besproken met de patiënt. Indien van toepassing worden hierbij geneesmiddelen die zijn gesubstitueerd in het ziekenhuis omgezet naar de middelen die de patiënt voor ziekenhuisopname gebruikte (resubstitutie). Bij de patiënt wordt duidelijk onder de aandacht gebracht welke geneesmiddelen de patiënt wel en niet moet gebruiken in de thuissituatie.

Kenmerk

Pagina
8 van 9

11. Begeleiding bij opname / polikliniekbezoek

Kwalitatieve en kwantitatieve beoordeling van het extramurale geneesmiddelengebruik van een patiënt t.b.v. behandeling door een medisch specialist (zowel klinisch als poliklinisch)

- Inventarisatie van extramurale geneesmiddelengebruik t.b.v. opname.
 - Deze activiteit bestaat uit een consult ter voorbereiding aan een opname. Hierin komen aan de orde de kwantiteit van het geneesmiddelengebruik en de kwaliteit (effect, bijwerkingen, therapietrouw en verwachting patiënt)
- Inventarisatie van extramurale geneesmiddelengebruik t.b.v. polikliniekbezoek.
 - Deze activiteit bestaat uit een consult ter voorbereiding aan een polikliniekbezoek. Hierin komen aan de orde de kwantiteit van het geneesmiddelengebruik en de kwaliteit (effect, bijwerkingen, therapietrouw en verwachting patiënt).

12. Farmacotherapiebeleid op populatieniveau

Uitvoering farmacotherapiebeleid op populatieniveau met als doel om voorschrijfgedrag te optimaliseren

- Database searches en terugkoppeling voorschrijver
 - De farmaceutisch zorgverlener evalueert periodiek het medicatiegebruik voor specifieke patiëntpopulaties en/of voor specifieke combinaties van geneesmiddelen om na te gaan of er specifieke problemen zijn met betrekking tot gewenst effect, goed gebruik (o.a. therapietrouw), sub-optimale behandeling of het ontbreken van profylactische medicatie of secundaire preventie. Hiervoor wordt het hulpmiddel van farmacoepidemiologische searches ingezet. Op basis hiervan wordt zo nodig voorgesteld aan voorschrijvers om aanpassingen te doen in voorschrijfbeleid.
- FTO
 - Om te komen tot een kwalitatief goed voorschrijf- en afleverbeleid vindt tussen voorschrijvers en farmaceutische zorgverleners uit de eerste lijn regulier farmacotherapeutisch overleg (FTO) plaats. Hierbij worden informatie en opvattingen over farmacotherapie uitgewisseld. Conform de DGV classificatie is FTO in te delen in 4 niveaus. In dit geval is alleen sprake van een prestatie indien het FTO volgens niveau 4 van DGV classificatie plaats vindt. Op basis hiervan wordt zo nodig voorgesteld aan voorschrijvers om aanpassingen te doen in voorschrijfbeleid
- FTTO
 - Om te komen tot een kwalitatief goed voorschrijf- en afleverbeleid vindt tussen voorschrijvers en farmaceutische zorgverleners uit de

eerste en tweede lijn regulier farmacotherapeutisch transmuraal overleg (FTTO) plaats. Hierbij worden informatie en opvattingen over farmacotherapie uitgewisseld. Op basis hiervan wordt zo nodig voorgesteld aan voorschrijvers om aanpassingen te doen in voorschrijfbeleid

Kenmerk

Pagina
9 van 9

- DTO-FTO
- DTO-FTO = Diagnose Toets Overleg gerelateerd aan Farmacotherapie Toets Overleg.

Combinatie nascholingsbesprekingen waar in de eerste sessie geschoold wordt in welke diagnostische faciliteiten er nodig zijn voor diagnostiek van bepaalde aandoening. Er wordt dan vooral ook gekeken naar aanvraag gedrag diagnostiek van huisartsen. In een vervolg sessie wordt dan de farmacotherapie van diezelfde aandoening besproken ook aan de hand van voorschrijfgedrag.

13. Advies farmaceutische zelfzorg

Individueel advies over zelfzorg (gerelateerd aan U.A.-, UAD- of vrij verkrijgbare geneesmiddelen en niet gerelateerd aan U.R. geneesmiddelen).

- Advies farmaceutische zelfzorg
 - Als een patiënt zich tot een farmaceutisch zorgverlener wendt met een vraag over een kleine kwaal of andere zelfzorgvragen, geeft de farmaceutisch zorgverlener -afhankelijk van de verzamelde informatie over de situatie van de patiënt- geprotocolleerd advies over de klacht of kwaal, over leefregels voor genezing, verzachting of voorkoming van de klacht of kwaal en over toepasbare vrij verkrijgbare geneesmiddelen of andere zelfzorgproducten en de doseringen en interacties daarvan.
- De farmaceutisch zorgverlener stelt aan de patiënt vragen die hem de benodigde informatie leveren om risico's te bepalen en de grenzen van de zelfzorg te bepalen. Indien nodig stuurt de farmaceutisch zorgverlener de patiënt tijdig naar noodzakelijke medische zorg.
- Bij bepaalde zelfzorgvragen kan de patiënt tevens gebruik maken van begeleiding, bijvoorbeeld bij vragen over stoppen met roken. Als de patiënt een U.A.-, U.A.D. - of vrij verkrijgbaar geneesmiddel aanschafft, geeft de farmaceutisch zorgverlener -indien van toepassing- voorlichting over het geneesmiddel in relatie tot andere medicatie, allergieën, zwangerschap, aandoeningen en dergelijke. Bovendien voert de farmaceutisch zorgverlener medicatiebewaking uit bij geneesmiddelen met een potentieel gezondheidsrisico.

14. Advies reizen

Individueel advies over gebruik van geneesmiddelen op reis

- **Advies reizen**
- Als een patiënt op reis gaat biedt de farmaceutisch zorgverlener advies over het vervoer en het gebruik van geneesmiddelen op reis. De patiënt ontvangt daarbij van de farmaceutisch zorgverlener een actueel medicatieoverzicht in de vorm van een geneesmiddelenpaspoort. Ook krijgt de patiënt advies over het vervoeren en bewaren van geneesmiddelen tijdens reizen en over de regels die gelden voor bijvoorbeeld opiaten.