

Aanvraagformulier voor de vergoeding van een fenofibraat
(§ 281 van hoofdstuk IV van het KB van 21 december 2001)

I Identificatie van de rechthebbende (naam, voornaam en aansluitingsnummer)

--	--	--

II Elementen door de behandelende geneesheer te attesteren

Ik, ondergetekende, dokter in de geneeskunde, verklaar dat de patiënt hierboven vermeld de voorwaarden vervult die voorkomen in § 281 om de vergoeding te bekomen in categorie B voor een fenofibraat, in dit geval de specialiteit
□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□

a) Voorwaarden met betrekking tot de situatie van de patiënt

- ⁽¹⁾ De behandeling in monotherapie van een primaire hypercholesterolemie

Inderdaad, de patiënt vervult de 2 voorwaarden noodzakelijk om de vergoeding voor deze behandeling te verkrijgen :

Eenzijds vertoont hij een primaire hypercholesterolemie (totaal cholesterol \geq 190 mg/dl, of LDL-cholesterol \geq 115 mg/dl, nuchter gemeten tijdens minstens twee afnames met 1 tot 8 weken tussentijd, in een stabiele toestand, onder een aangepast dieet), en voor zover deze zich in minstens een van de twee volgende risicosituaties bevinden :

- ^(1.1.) ofwel de berekening van het individuele absolute cardiovasculaire risico een resultaat geeft nu (of had, of zou geven op een bepaalde datum (*)) hoger dan 20 % op 10 jaar of hoger dan 20 % geëxtrapoleerd op 60 jaar, waarbij dit risico werd berekend op basis van de aanbevelingen van de Europese Task Force (European Heart Journal 1998) rekening houdend met de leeftijd, het geslacht, het totale cholesterolniveau, de systolische arteriële druk, tabagisme en een diabetestoestand.
- (*) in het geval dat het volgen van een behandeling met een hypolipemiërend geneesmiddel momenteel een verbetering van zijn/haar risicoprofiel heeft veroorzaakt.
- ofwel antecedent van minstens een arteriële aandoening, grondig gedocumenteerd door een bijkomend technisch onderzoek in het medisch dossier dat voor deze patiënt wordt bijgehouden :
- ^(2.2.1.) ofwel coronair : infarctus, geobjectiveerde angor, acuut coronair syndroom, aorto-coronaire bypass, coronaire angioplastie
 - ^(2.2.2.) ofwel cerebraal : cerebrovasculair thrombotisch accident, gedocumenteerd transitoir ischemisch accident
 - ^(2.2.3.) ofwel perifeer: gedocumenteerd claudicatio intermittens

Anderzijds bevindt hij zich in één van de volgende 3 situaties :

- ^(1.3.) Ofwel intolerantie of contra-indicaties voor statines ;
- ^(1.4.) Ofwel een triglyceridenspiegel hoger dan 190 mg/dl
- ^(1.5.) Ofwel een HDL cholesterol lager dan 40 mg/dl.

- ⁽²⁾ De behandeling in bi-therapie waarbij een fenofibraat wordt toegevoegd aan een voorafgaande behandeling met een statine

Inderdaad, de patiënt heeft reeds een terugbetaling gekregen voor een statine in categorie B. Ondanks een behandeling van tenminste 3 maanden met dit statine, gebruikt in monotherapie aan de maximaal getolereerde dosis toegelaten voor terugbetaling, blijft het triglyceridengehalte van de patiënt hoger dan 190 mg/dl. Ik beschik over een voorafgaand advies van een geneesheer-specialist in de interne geneeskunde, in de cardiologie of in de pediatrie (als de patiënt jonger is dan 18 jaar) die de noodzaak van deze bi-therapie bevestigt.

- ⁽³⁾ De behandeling met de bedoeling om het risico op acute pancreatitis in geval van ernstige hypertriglyceridemie te verminderen

Inderdaad, de patiënt vertoont een ernstige hypertriglyceridemie, gedefinieerd door een triglyceridengehalte dat hoger blijft dan de 400 mg/dl ondanks adequate hygiëno-dietische maatregelen.

b) Voorwaarden met betrekking tot het voorschrijven van een fenofibraat bij deze patiënt

Ik verbind mij ertoe bij het voorschrijven van een fenofibraat voor deze patiënt rekening te houden met de maximale vergoedbare dosering die beperkt is tot maximale dagelijkse dosis zoals gedefinieerd in de officiële bijsluiters, en de impact van de behandeling na te gaan door jaarlijks een lipidenprofiel uit te voeren, waarvan melding zal gemaakt worden in zijn/haar medisch dossier.

Ik verbind mij er ook toe rekening te houden met de niet-vergoeding van de fenofibraat, tegelijk met deze van een ander hypolipemiërend geneesmiddel (statine, resinaat, of een nicotinezuurderivaat), behalve indien aan de voorwaarden, zoals ze voorkomen in punt a) 2. van § 281 van hoofdstuk IV van het K.B. van 21 december 2001 is voldaan.

Ik houd de bewijsstukken die de hierboven geattesteerde elementen bevestigen ter beschikking van de adviserend geneesheer.

III Identificatie van de behandelende geneesheer (naam, voornaam, adres, n° RIZIV)

(naam)

(voornaam)

1 - - - (n° RIZIV)

/ / (datum)

(stempel)

..... (handtekening van de geneesheer)