Motivering

De meerwaarde van de apotheken ligt hoofdzakelijk in het bereiken van burgers die vandaag niet bereikt worden via de reguliere kanalen dit door de positionering, toegankelijkheid, laagdrempeligheid en de vertrouwensrelatie tussen de apotheker en zijn patiënten.

Zeker in gebieden zoals Schaarbeek, Molenbeek en Anderlecht waar bijna de helft van de burgers geen huisarts heeft kan de apotheker een grote bijdrage leveren in het informeren, detecteren en testen van symptomatische burgers met snelle antigeentesten in de apotheek én de link leggen naar een arts.

In de testfase zouden we werken met 4 à 5 apotheken in Anderlecht en Pacheco.

Deze apotheken beschikken over de kwaliteitsvereisten omtrent de locatie, het personeel, de reiniging en organisatie zoals vooropgesteld in het draaiboek. De apotheken staan in contact met de arts van het dichtstbijzijnde test centrum. De opleiding voor de apotheker of farmaceutisch-technisch assistent wordt voorzien in samenspraak met de verantwoordelijke arts van het lokale testcentrum.

Testen

Apotheken gebruiken de snelle antigeentesten ter beschikking gesteld door de federale overheid via het dichtst bijgelegen testcentrum. De apotheek zal geen testen aankopen via de groothandel of rechtstreeks bij de firma’s en zal deze ook niet doorverkopen. De apotheken overleggen met het testcentrum wanneer en hoeveel testen ze komen ophalen.

Doelgroep:

Enkel symptomatische burgers met maximaal 5 dagen symptomen kunnen getest worden in de apotheek. Patiënten die reeds langer symptomen hebben worden doorgestuurd naar een arts. Er worden geen kinderen onder de 6 jaar getest in de apotheek.

Patiënten met ernstige symptomen (dyspnoe, thoracale pijn, verergering COPD, astma, …

of een verhoogd risico op een ernstig verloop op COVID-19 [zoals beschreven volgens Sciensano](https://covid-19.sciensano.be/sites/default/files/Covid19/COVID-19_measures-for-high-risk-groups_NL.pdf).

of uit een kwetsbare groep (zwangerschap, kanker, immuunstoornissen of een chronische aandoening)

* kunnen getest worden in de apotheek maar worden altijd ongeacht het testresultaat doorverwezen naar een arts. (huisarts, arts van het wijkgezondheidscentrum of het dichtstbijzijnde test centrum.)

Patiënten zonder INSZ of BIS-nummer worden niet getest in de apotheek. deze worden doorgestuurd naar het testcentrum.

Bij twijfel of de patiënt voldoet aan de criteria of twijfel omtrent de uitgevoerde test contacteert de apotheker altijd de verbonden arts. (huisarts of de arts van het dichtstbijzijnde test centrum.).

Bij twijfel omtrent het testresultaat bv. Een negatieve test bij iemand met dysgeusie contacteert de apotheek de arts. De arts zal dan oordelen of een bijkomende PCR test, consultatie of dergelijke noodzakelijk is.

Patiënten zonder INSZ of BIS-nummer worden niet getest in de apotheek. deze worden doorgestuurd naar het testcentrum.

Staalname

De apotheker of farmaceutisch‑technisch assistent neemt het staal af en draagt hierbij het nodige persoonlijk beschermingsmateriaal zoals omschreven in het draaiboek. De apotheker informeert de patiënt over de te volgen stappen in afwachting van het resultaat en bij positief of negatief resultaat.

Registratie van het testresultaat

Het correct, veilig en snel registreren van een testresultaat in de algemene COVID-19 Database is essentieel zodat contact tracing indien nodig zeer snel kan opgestart worden.

Apotheken maken hierbij gebruik van de officiële eForm met de ‘Message7: RapidTestResult’ zoals [hier](https://covid19lab.healthdata.be/rapidtestresult) omschreven op de website van Healthdata / Sciensano. De apotheker vult deze eForm in die geïntegreerd is in zijn apotheeksoftware of registreert de test in hetzelfde [online formulier](https://covid19lab.healthdata.be/forms/rtr) ter beschikking gesteld op de website van Healthdata (Sciensano).

Indien de patiënt een huisarts heeft vult de apotheker steeds de kenmerken van de huisarts in in de voorziene velden zodat deze het resultaat ook ontvangt.

Na de afname van de test laat de apotheek de patiënt vertrekken in afwachting van het testresultaat of kan de patiënt wachten op zijn resultaat indien hiervoor ruimte beschikbaar is en het wachten veilig kan gebeuren (eventueel in de auto). Indien de patiënt dit wenst kan de apotheker een afdruk maken van het ingevulde eForm en dit bezorgen aan de patiënt.

Wanneer de patiënt vertrekt vooraleer het testresultaat bekend is spreekt de apotheker af met de patiënt hoe en wanneer de patiënt op de hoogte zal worden gebracht van het testresultaat. Standaard zal dit via een telefoongesprek zijn na het aflezen van het testresultaat.

De patiënt kan door de registratie naar de algemene databank van Sciensano zijn resultaten ook raadplegen via de reguliere kanalen zoals mijngezondheid.be en de Coronalert app.

Vergoeding

De apotheek registreert CNK 5521323 op naam van de patiënt in zijn apotheeksoftware. Het testmateriaal wordt niet aangerekend vermits apotheken dit verkrijgen van de overheid.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Type van test** | **CNK** | **Bedrag van de vergoeding** |
| Uitvoeren van snelle antigeentest = alle kosten die verbonden zijn met het uitvoeren en rapporteren van de test, in het bijzonder personeelskosten, supervisie, beschermingsmateriaal, transportkosten. | 5521323 | 18.72 euro |
| Staalafname voor het uitvoeren van snelle antigeentesten met het oog op het opsporen van het SARS-CoV-2 virus |

Op deze manier worden deze voorschriften doorgestuurd naar de tariferingsdiensten voor tarifering aan het betrokken ziekenfonds, via de Farmanet-facturatie (Farmanet-instructies zijn dan nog aan te passen in overleg met het RIZIV – een tamelijk eenvoudige en snelle aanpassing) en ontvangt de apotheker zijn vergoeding. Op deze manier factureert de apotheek de COVID-19 snelle antigeentest aan het RIZIV in kader van de verplichte ziekteverzekering (vergoedbaar). De apotheek rekent geen enkel supplement aan.

Deze testen die voldoen aan de vergoedingsvoorwaarden van de verplichte ziekteverzekering zijn kosteloos voor de patiënt (geen remgeld). De apotheek factureert aan het RIZIV door de derdebetalersregeling toe te passen.

Voor patiënten zonder mutualiteit dient de vergoeding te worden uitbetaald aan de apotheker door een andere partij (bv. OCMW, privé verzekering, ten laste van de patiënt, …)

Projectevaluatie

Wekelijks wordt er 1 overlegmoment met de deelnemende apotheken en de artsen van de verbonden test centra gepland en hieruit feedback gegeven aan de federale taskforce.

Hierbij meten we gedurende het project:

* Aantal gedetecteerde patiënten met mogelijke COVID-19 symptomen in de apotheek.
	+ Aantal patiënten getest in de apotheek
		- Aantal positief
		- Aantal patiënten positief getest in de apotheek en doorgestuurd naar de arts
			* omwille van behoren tot een risico groep, ernstige symptomen zoals dyspnoe,..
		- Aantal negatief
		- Aantal patiënten negatief getest in de apotheek en doorgestuurd naar de arts
			* omwille van behoren tot een risico groep, ernstige symptomen zoals dyspnoe,..
			* omwille van twijfelachtig testresultaat
	+ Aantal patiënten niet getest in de apotheek met mogelijke COVID-19 symptomen
		- > 5 dagen symptomen
		- kind < 6 jaar
		- aantal patiënten dat niet getest wil worden in de apotheek
		- aantal patiënten zonder INSZ of BIS-nummer

,