
Beleidsregel algemene bepalingen experimenten

1. ALGEMEEN

- a. Deze beleidsregel is van toepassing op de organen voor gezondheidszorg als vermeld in het Besluit werkingssfeer WTG 1992 (1991, Stb. 732), dat laatstelijk gewijzigd is bij Besluit van 25 oktober 2002 (Stb. 2002, 527) en bij Besluit van 5 november 2002 (Stb. 2002, 549).
 - b. Deze beleidsregel treedt in werking op de datum dat de WTG, zoals gewijzigd door de WTG ExPres, in werking treedt en werkt terug tot die datum indien de bekendmaking van de nederlegging van de beleidsregel in de Staatscourant na deze datum plaatsvindt.
 - c. De termijn waarvoor deze beleidsregel geldt: onbepaald.
 - d. Deze beleidsregel kan worden aangehaald als 'Beleidsregel algemene bepalingen experimenten'.
-

2. EISEN**2.1** Een experiment als bedoeld in artikel 15 WTG dient te voldoen aan alle volgende eisen:

- a – het experiment past binnen de doelstellingen van de WTG (de bevordering van marktwerking daaronder begrepen);
- b – het experiment is bedoeld om te experimenteren met alternatieve wijzen van (prijs- en prestatie)regulering die tot doel hebben een meer doelmatige (en efficiënte besteding van de middelen in de) zorg, kostenbeheersing en marktwerking daaronder begrepen, of innovatie van het stelsel van (prijs- en prestatie)regulering;
- c – het experiment is kleinschalig in die zin dat het experiment geldt voor een beperkte groep organen voor gezondheidszorg en/of een beperkte groep ziektekostenverzekeraars en/of beperkt is tot een bepaalde regio en/of is beperkt tot een bepaalde prestatie;
- d – het experiment is een aanvulling op het beleid, dat CTG/ZAio beoogt of heeft ingezet om te komen tot een meer doelmatige (en efficiënte besteding van de middelen in de) zorg of innovatie van het bekostigingsstelsel;
- e – het experiment leidt naar verwachting niet tot een verhoging van de administratieve lasten voor de betrokken zorgaanbieder(s) en ziektekostenverzekeraar(s), die onevenredig is in verhouding tot doel en nut van het experiment zoals omschreven in sub b van dit artikellid;
- f – CTG/ZAio moet voldoende vertrouwen hebben in de realisatie van het experiment door de deelnemende partijen;
- g – het experiment mag niet leiden tot discontinuïteit van de zorg in de regio en discontinuïteit van deelnemende organen voor gezondheidszorg en ziektekostenverzekeraars;
- h – het experiment levert naar verwachting een bijdrage aan de toegankelijkheid, kwaliteit en betaalbaarheid van de zorg.

2.2 De deelnemende organen voor gezondheidszorg en ziektekostenverzekeraars houden zich aan de in de specifieke experimentbeleidsregel gestelde voorwaarden, voorschriften en beperkingen.

3. PROCEDURE**Voor een beoogd experiment is geen specifieke experimentbeleidsregel vastgesteld**

3.1 –1. Indien een orgaan voor gezondheidszorg samen met een of meer ziektekostenverzekeraars een experiment beoogt waarvoor geen specifieke experimentbeleidsregel is tot stand gekomen, kunnen zij CTG/ZAio gezamenlijk verzoeken een experimentbeschikking vast te stellen.

-2. CTG/ZAIo stelt naar aanleiding van het verzoek als bedoeld in het eerste lid, al dan niet een specifieke experimentbeleidsregel vast en neemt met inachtneming van dit besluit een beslissing op het verzoek om een experimentbeschikking als bedoeld in het eerste lid.

Voor een beoogd experiment is een specifieke experimentbeleidsregel vastgesteld

3.2 Indien een specifieke experimentbeleidsregel niet anders bepaalt, besluit CTG/ZAIo op gezamenlijk verzoek van een orgaan voor gezondheidszorg met een of meer ziektekostenverzekeraars tot de afgifte van een experimentbeschikking.

4. TOEPASSELIJKHEID WTG

4.1 -1. Het bij of krachtens de WTG bepaalde is van toepassing op experimenten, tenzij bij of krachtens artikel 15 WTG anders is bepaald.

-2. Op organen voor gezondheidszorg die onder de werking van een specifieke experimentbeleidsregel vallen maar waaraan geen experimentbeschikking is afgegeven, zijn de bepalingen van de specifieke experimentbeleidsregel niet van toepassing.

5. INHOUD, OMVANG EN DUUR VAN EXPERIMENTEN

5.1 In een specifieke experimentbeleidsregel wordt ten minste vastgelegd:

- a – welk specifiek doel met het experiment wordt nagestreefd en aan welke toetsingscriteria het experiment (tussentijds) dient te voldoen;
- b – welke organen voor gezondheidszorg en ziektekostenverzekeraars vallen onder het experiment en welke daarvan, naar het oordeel van CTG/ZAIo verplicht dienen deel te nemen aan het experiment;
- c – op welke prestaties, deelprestaties of welk geheel van prestaties het experiment betrekking heeft en welke tariefsoort(en) daarop van toepassing zijn;
- d – of, en zo ja hoe een gelijke uitgangsspositie wordt gegeven aan organen voor gezondheidszorg en ziektekostenverzekeraars die wel en aan hen die niet hebben deelgenomen aan het experiment, indien de inhoud van het experiment na evaluatie algemene gelding krijgt;
- e – of en, zo ja hoe organen voor gezondheidszorg en ziektekostenverzekeraars verplicht worden gesteld deel te nemen aan een experiment en hoe zij gecompenseerd worden voor het eventuele financiële nadeel dat zij door deelneming aan het experiment zouden kunnen lijden ten opzichte van niet-deelnemers;
- f – op welke wijze CTG/ZAIo de gevolgen van onrechtmatig gebruik van het experiment na stopzetting van het experiment zal corrigeren;
- g – of de in artikel 15 lid 4 en 5 WTG genoemde bepalingen van de WTG van toepassing zijn;
- h – of de in artikel 15 lid 6 en lid 7 WTG genoemde bepalingen van de Ziekenfondswet en de in artikel 15 lid 6 genoemde bepalingen van de AWBZ van toepassing zijn;
- i – welke (bepalingen in) andere beleidsregels op grond van artikel 11 WTG of nadere regels als bedoeld in de artikelen 2a, 2b, 30 en 30a WTG niet van toepassing zijn op het experiment;
- j – noodzakelijk geachte specifieke declaratiebepalingen die niet in nadere regels moeten worden neergelegd;
- k – wat, met inachtneming van het bepaalde van artikel 15 lid 8, de duur is van het experiment;
- l – op welke momenten het experiment tussentijds door CTG/ZAIo geëvalueerd wordt en welke de tussentijdse toetsingscriteria zijn;
- m – op welke aspecten het experiment na afloop geëvalueerd wordt door CTG/ZAIo. Tot deze aspecten behoren in elk geval het doel als genoemd in artikel 2.1 lid 1 sub b jo. artikel 5.1 sub a van deze beleidsregel en de in dit artikel sub a en sub l bedoelde tussentijdse toetsingscriteria.

6. INFORMATIEPLICHT DEELNEMENDE PARTIJEN

6.1 In een specifieke experimentbeleidsregel wordt voorts vastgelegd:

- welke gegevens door de deelnemer(s) aan een experiment met welke regelmaat aan CTG/ZAio verstrekt moeten worden indien en voor zover dit afwijkt van hetgeen is geregeld bij of krachtens de artikelen 30, 30a en 30b van de WVG;
- de termijnen waarop de deelnemer(s) aan het experiment tussenrapportages verstrekken aan CTG/ZAio waarin gerapporteerd wordt of en in hoeverre het specifieke doel van het experiment gehaald wordt en of en in hoeverre voldaan wordt aan de door CTG/ZAio gestelde tussentijdse toetsingscriteria;
- of, en zo ja, hoe CTG/ZAio bevoegd is te participeren in de organisatie ten behoeve van het experiment.

7. INTREKKING BESCHIKKING

7.1 Indien CTG/ZAio tijdens de duur van een experiment tot het oordeel komt dat het experiment niet langer voldoet aan de eisen genoemd in de artikelen 2.1 en 2.2 van deze beleidsregel, is CTG/ZAio bevoegd de experimentbeschikking in te trekken. Voordat CTG/ZAio besluit tot intrekking worden de betrokken organen voor gezondheidszorg en de betrokken ziektekostenverzekeraars in de gelegenheid gesteld te worden gehoord.

8. INFORMATIEPLICHT CTG/ZAIO

8.1 CTG/ZAio zendt de Minister binnen 3 maanden na afloop van het experiment een rapport met daarin zijn bevindingen aangaande het experiment. Dit rapport bevat in elk geval de door CTG/ZAio na afloop van het experiment gemaakte evaluatie. In de begeleidende brief aan de Minister geeft CTG/ZAio aan of en zo ja, op welke wijze, zijns inziens aan de uitkomsten van het experiment algemene toepassing dient te worden gegeven.