

De Tweede Kamer
T.a.v. Bureau Woordvoering Kabinetsformatie
Postbus 20018
2500 EA DEN HAAG

Orteliuslaan 871
3528 BE Utrecht
Postbus 1539
3500 BM Utrecht
030 297 03 03
info@patientenfederatie.nl
www.patientenfederatie.nl

IBAN NL07RABO0188933328
BIC RABONL2u
BTW-nr. NL801406134B01
KVK 40482340

datum 12 april 2021
ons kenmerk 2021-50
voor informatie
uw kenmerk
onderwerp Inbreng kabinetsformatie

Geachte heer Tjeenk Willink,

Deze weken spreekt u met partijen over de vorming van een nieuw kabinet en de inhoud van het regeerakkoord. Patiëntenfederatie Nederland, de koepelorganisatie van meer dan tweehonderd belangenverenigingen van patiënten, geeft u graag het volgende mee voor het regeerakkoord: Maak in de komende kabinetsperiode een onomkeerbaar begin met de transformatie naar hybride zorg in zorginstellingen en geef patiënten het recht om te kiezen tussen fysieke en digitale zorg. Zorg dat serieus werk wordt gemaakt van invoering van burgerinspraak bij grote veranderingen in het zorglandschap. Voorkom stapeling van zorgkosten. En zorg dat de belangrijke bijdrage van de patiëntenbeweging op alle niveaus mogelijk blijft.

Hybride zorg

Patiëntenfederatie Nederland wil dat huisartsenpraktijken, ziekenhuizen en andere zorginstellingen hybride worden. Hybride betekent een combinatie van online zorg (bijvoorbeeld in het eigen huis) en fysieke zorg bij de zorgaanbieder. Dan kunnen patiënten kiezen hoe ze contact hebben met hun zorgverlener: fysiek of met beeldbellen, mailen of apps. We willen ook dat telebegeleiding normaal wordt zodat patiënten thuis hun gezondheid kunnen meten. Zorgverleners kunnen hen zo op afstand volgen en patiënten krijgen meer regie. Als ze dat willen, want bij hybride zorg gaat het er juist om dat mensen de keuze hebben via welk kanaal ze hun contact met zorgverleners laten verlopen.

Wettelijk recht

Tijdens corona is veel fysieke zorg omgezet in zorg op afstand en werden beeldbellen en telebegeleiding meer dan ooit ingezet. Patiënten, zorgaanbieders en zorgverzekeraars zien grote voordelen in digitale zorg. Dat moet niet verloren gaan als corona voorbij is. Patiëntenfederatie Nederland en Zorgverzekeraars Nederland willen een wettelijk recht van patiënten om te kiezen tussen fysieke zorg en digitale zorg of een combinatie daarvan. Digitaal als het kan en de patiënt het wil, fysiek als het nodig is of als dat de voorkeur heeft van patiënt en zorgverlener.



Zorgverlener en patiënt beslissen samen over de behandeling, de patiënt kiest de plaats en hoe de zorg wordt geleverd. Digitaal op afstand of toch fysiek bij de zorgverlener.

Met Zorgverzekeraars Nederland vragen wij het nieuwe kabinet snel werk te maken van zo'n wettelijk recht op digitale zorg en op invoering van hybride zorg: thuis als het kan, in het ziekenhuis als het nodig is. Sturing vanuit de overheid is nodig, ook om de financiering rond te krijgen.

Stapeling zorgkosten, medicijnen en eigen risico

Elke patiënt moet er op kunnen vertrouwen dat hij het best passende medicijn krijgt. Vaak is dat een generiek medicijn, maar voor sommige patiënten is optimale zorg alleen mogelijk met een specifiek merkmedicijn. Bijbetaling, de zogenaamde eigen bijdrage, moet tot een minimum worden beperkt. Uitgangspunt moet zijn dat een voorgeschreven medicijn wordt vergoed en geleverd. Hiervoor is het nodig dat Medische Noodzaak op het recept wordt nageleefd. Dit geldt voor het huidige voorkeursbeleid door zorgverzekeraars. Maar ook in de beoogde herziening van het GVS (geneesmiddelenvergoedingssysteem) moet er een vangnet komen voor patiënten die niet kunnen wisselen. Patiëntenfederatie Nederland dringt er op aan om tot die tijd de tijdelijke regeling maximering eigen bijdragen voor medicijnen te verlengen zodat patiënten niet meer dan 250 euro per jaar zelf moeten betalen.

Stapeling van zorgkosten in het algemeen moet worden tegengegaan door eigen bijdragen en betalingen tot een minimum te beperken. Het eigen risico in de zorg is te hoog. Wij vragen een substantiële verlaging van het verplichte eigen risico en een verbod op het vrijwillig eigen risico.

Burgerinspraak

Het komt nog te vaak voor dat ingrijpende besluiten over (her)inrichting van het zorglandschap worden genomen zonder de direct belanghebbenden daarbij te horen. Daarom wil de Patiëntenfederatie burgers inspraak geven als het zorgaanbod in hun regio ingrijpend verandert. Dat gebeurt nu niet of nauwelijks, met soms grote regionale onrust tot gevolg. Wij vinden dat er een informatie- en inspraakplicht moet komen bij grote veranderingen in het regionale zorgaanbod, bijvoorbeeld bij een ziekenhuisfusie, het sluiten van een SEH of IC of het grootschalig verplaatsen van zorg uit het ziekenhuis.

Financiering patiëntenbeweging

Patiëntenorganisaties zijn onmisbaar voor hun achterban. Zij zorgen voor juiste informatie, verzorgen lotgenotencontact en behartigen de belangen van hun leden.

Daarnaast zorgen zij voor de inbreng van het patiënten -en cliëntenperspectief bij politiek en bestuur, in wetenschappelijk onderzoek en in kwaliteitstrajecten in de zorg en maatschappelijke ondersteuning.

Vanuit het Ministerie worden gelden beschikbaar gesteld middels het PG-beleidskader. Met deze hoeveelheid geld kunnen patiëntenorganisaties hun rollen en taken echter nauwelijks meer waarmaken. En maar met grote moeite voldoen aan de enorme vraag naar ervaringsdeskundigheid of ervaringskennis.

Daarbij is sinds 2010 het bedrag van de instellingssubsidies voor PG-organisaties gelijkgebleven en in 2012 sterk gekort (van 43 miljoen naar 17 miljoen). De gevolgen van de korting en het niet-indexeren over een langere periode zijn groot.



De slag- en draagkracht van PG-organisaties neemt steeds meer af. De Patiëntenfederatie pleit, met MIND en Ieder(in), voor het invoeren van een structurele indexering, overeenkomstig die van andere zorg- en welzijnsorganisaties, en daarnaast voor het beëindigen van de korting zoals opgelegd in 2012.

Het ministerie werkt momenteel aan een nieuw beleidskader, waarbij ook nieuwe typen organisaties gefinancierd worden. Daar zijn we blij mee. Maar dat pleit eens te meer voor uitbreiding van de subsidie. Een bedrag van 60 miljoen euro per jaar is nodig voor een gezonde patiëntenbeweging.

Met vriendelijke groet,

Dianda Veldman
directeur-bestuurder
Patiëntenfederatie Nederland