

Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

M.J. H.

**Directoraat-Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmiddelen en  
Medische Technologie  
Team A

Bezoekadres:  
Rijnstraat 50  
2515 XP Den Haag  
T 070 340 79 11  
F 070 340 71 87  
Postbus 20350  
2500 EJ Den Haag  
www.Rijksoverheid.nl

**Inlichtingen bij**

Datum 20 maart 2015  
Betreft Freestyle

**Kenmerk**  
736414-133098-GMT

*Correspondentie uitsluitend  
richten aan het retouradres  
met vermelding van de  
datum en het kenmerk van  
deze brief.*

Geachte heer H.,

In uw brief van 7 januari 2015 heeft u mij gewezen op de voordelen van een Freestyle Libre glucosemeter (FSL). U vraagt mij om dit hulpmiddel in het basispakket op te nemen.

Ik ben me ervan bewust dat het voor mensen met diabetes belangrijk is om hun bloedsuikerspiegel onder controle te houden en dat zaken als therapietrouw, goede leefgewoonten en regelmatige controles daarbij belangrijk zijn. Het is echter niet mijn rol om te bepalen welk merk/type bloedglucosemeter tot het basispakket behoort.

De aanspraak op hulpmiddelen in het basispakket bestaat uit functiegerichte omschrijvingen waar veel soorten hulpmiddelen onder kunnen vallen mits de effectiviteit ervan voldoende bewezen is. Het is in eerste instantie aan de zorgverzekeraar om dit te beoordelen. Bij twijfel kan de zorgverzekeraar het Zorginstituut Nederland (ZiNL) raadplegen. Met betrekking tot de FSL begrijp ik dat zorgverzekeraars van oordeel zijn dat de effectiviteit op dit moment nog onvoldoende bewezen is.

In tegenstelling tot de standaard bloedglucosemeter meet de FSL niet de glucosewaarden in het bloed maar de glucosewaarde van interstitieel vocht (het vocht tussen weefsel). In theorie kan daardoor de glucosewaarde maximaal 30% afwijken van een standaard bloedglucosemeter. Daarnaast zijn er diverse factoren waarom het gebruik van de FSL minder betrouwbaar is gebleken: in ieder geval bij het gebruik van (hoge doseringen) paracetamol, vitamine C, bij alcohol inname en bij lage vriestemperaturen.

In Engeland worden een tweetal studies uitgevoerd waarvan de resultaten rond juli 2015 worden verwacht. Zorgverzekeraars kunnen pas een besluit nemen over vergoeding van dit hulpmiddel wanneer er meer zekerheid bestaat over de effectiviteit en betrouwbaarheid.

**Directoraat Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmidd en Med.  
Technologie  
Team A

Ik vertrouw erop u hiermee voldoende geïnformeerd te hebben.

Hoogachtend,

de minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport,

mw. drs. E.I. Schippers