

Geachte huisarts,

Uw patiënt heeft onlangs op de website van **Easly** een quickscan uitgevoerd om het mogelijke nut van farmacogenetisch onderzoek in zijn of haar situatie te beoordelen. Op basis van de antwoorden in deze quickscan zijn er aanwijzingen dat farmacogenetische diagnostiek een waardevolle aanvulling kan zijn om het medicatiebeleid te optimaliseren.

Een farmacogenetische analyse kan helpen bij het beter afstemmen van medicatie op de individuele genetische eigenschappen van de patiënt. Dit kan bijdragen aan het verminderen van het risico op bijwerkingen en het verbeteren van de effectiviteit van de behandeling, onder andere binnen de domeinen cardiologie, psychiatrie en pijnbestrijding.

Voor het aanvragen van dit onderzoek is een verwijzing vanuit uw praktijk via www.easly/aanvraag vereist. Wij verzoeken u vriendelijk om deze verwijzing te overwegen.

Over Easly farmacogenetisch onderzoek

Bij het Easly farmacogenetisch onderzoek worden klinisch relevante genvarianten geanalyseerd die invloed hebben op de werking en veiligheid van veel gebruikte geneesmiddelen, zoals bloedverdunners, statines, antidepressiva en pijnstillers. De analyse vindt plaats in een ISO 15189-geaccrediteerd laboratorium. De resultaten worden gerapporteerd conform de meest recente nationale en internationale richtlijnen en geven u concrete handvatten voor medicatiebeleid.

De patiënt ontvangt na uw aanvraag een thuistestpakket voor afname van speeksel, dat naar het laboratorium wordt teruggestuurd. Binnen circa 5 weken worden de resultaten aan u gerapporteerd via ons beveiligde portaal en/of ZorgMail. De uitslag kan als contra-indicatie in het AIS worden opgenomen, zodat medicatiebewaking hierop kan plaatsvinden.

Vergoeding

De kosten van het farmacogenetisch onderzoek worden volledig door de zorgverzekeraar vergoed indien er een medische indicatie is, zoals bijwerkingen, onvoldoende effect of afwijkende spiegels van medicatie. Wij hanteren een coulanceregeling, zodat eventuele niet-vergoede kosten niet voor rekening van de patiënt komen. (m.u.v. eventueel openstaand eigenrisico)

Bent u ook zo enthousiast?

Wij hopen dat u het belang van farmacogenetica onderschrijft en met ons wilt bijdragen aan het verbeteren van gepersonaliseerde farmacotherapie.

Voor meer informatie of vragen staan wij uiteraard tot uw beschikking.

Met vriendelijke groet

Team Farmacogenetica