

Geachte huisarts,

Uw patiënt heeft via de website van Easly een oriënterende quickscan ingevuld om te beoordelen of farmacogenetisch onderzoek relevant kan zijn binnen zijn of haar medicatiegebruik. Op basis van de gegeven antwoorden zijn er aanwijzingen dat farmacogenetische diagnostiek een zinvolle bijdrage kan leveren aan het optimaliseren van de farmacotherapie.

Farmacogenetisch onderzoek maakt inzichtelijk hoe genetische variatie de werking, dosering en veiligheid van geneesmiddelen beïnvloedt. Deze informatie kan in uiteenlopende klinische domeinen – waaronder cardiologie, psychiatrie en pijnbestrijding – ondersteuning bieden bij het verminderen van ongewenste bijwerkingen en het verbeteren van therapierespons.

Aanvraag van het onderzoek

Voor de uitvoering van het farmacogenetisch onderzoek is een verwijzing vanuit uw praktijk nodig via www.easly.nl/aanvraag. Wij verzoeken u vriendelijk om deze mogelijkheid te overwegen.

Over het Easly farmacogenetisch onderzoek

Binnen het onderzoek worden klinisch relevante genvarianten geanalyseerd die een bewezen invloed hebben op het gebruik van veel voorgeschreven geneesmiddelen, zoals antistollingsmiddelen, statines, antidepressiva en analgetica. De analyses worden verricht in een ISO 15189-geaccrediteerd laboratorium. De rapportage volgt de actuele nationale en internationale richtlijnen en bevat direct toepasbare adviezen voor het medicatiebeleid.

Na ontvangst van uw aanvraag ontvangt de patiënt een speekselafnamepakket voor thuis. De uitslag wordt doorgaans binnen vijf weken aan u verstrekt via het beveiligde Easly-portaal en/of ZorgMail. Desgewenst kan de uitslag worden verwerkt als contra-indicatie in het AIS, zodat medicatiebewaking structureel op farmacogenetische kenmerken kan plaatsvinden.

Vergoeding

De diagnostiek wordt door zorgverzekeraars vergoed wanneer sprake is van een medische indicatie, zoals bijwerkingen, onvoldoende effect of afwijkende bloedspiegels. Easly hanteert aanvullend een coulanceregeling, waardoor eventuele niet-vergoede kosten niet voor rekening van de patiënt komen, met uitzondering van een eventueel openstaand eigen risico.

Samen werken aan veilige en doelmatige farmacotherapie

Wij waarderen het wanneer u deze diagnostiek wilt meenemen in de overwegingen rondom het medicatiebeleid van uw patiënt. Indien u vragen heeft of aanvullende toelichting wenst, staan wij uiteraard voor u klaar.

Met vriendelijke groet,

**Team Farmacogenetica
Easly**

Med Solutions B.V. hodn Easly | Voorwillenseweg 105 | 2806 ZE Gouda

info@easly.nl

085 - 760 39 53