

Kosten onderzoek naar aangeborenafwijkingen

Met ingang van 1 januari 2015 zijn de regels voor prenataal onderzoek veranderd. Wat is er dan anders?

Het counselingsgesprek is beschikbaar voor elke zwangere vrouw. Dit gesprek wordt vergoed vanuit het basispakket en heeft geen gevolgen voor het eigen risico.

De combinatietest is in principe ook beschikbaar voor alle zwangere vrouwen. Wel moet u zelf ongeveer 165 euro bijbetalen, maar soms wordt de test vanuit uw aanvullende verzekering vergoed. U kunt dit nagaan bij uw eigen verzekering. Als u een combinatietest krijgt met een medische indicatie wordt deze vergoed vanuit uw basispakket. Dit kan wel gevolgen hebben voor uw eigen risico.

De NIPT (Niet Invasieve Prenatale Test) krijgt u als uit de combinatietest blijkt dat er een verhoogde kans op een chromosoomafwijking is. Ook kan deze test op medische indicatie worden uitgevoerd. Onder medische indicatie verstaan we hier: als u eerder een kind heeft gekregen met trisomie 21, 13 of 18, of een andere numerieke chromosoomafwijking. De NIPT wordt vergoed vanuit uw basispakket, maar kan opnieuw wel gevolgen hebben voor uw eigen risico.

Dit geldt ook voor een vlokcentest of een vruchtwaterpunctie. U krijgt een vlokcentest of een vruchtwaterpunctie als uit de NIPT blijkt dat u een verhoogde kans heeft op een kind met een chromosoomafwijking. Ook deze test kan vanwege een medische indicatie worden uitgevoerd

Onderzoek en kosten schematisch

	Wie kan deze test krijgen?	Wie betaalt?
Counselingsgesprek	<ul style="list-style-type: none">Alle zwangere vrouwen	<ul style="list-style-type: none">Vergoed vanuit basispakketGeen gevolgen voor eigen risico
Combinatietest	<ul style="list-style-type: none">Alle zwangere vrouwen	<ul style="list-style-type: none">Zelf betalen (ong. 165 euro)Soms vergoed door aanvullende verzekering
Combinatietest	<ul style="list-style-type: none">Zwangere vrouwen met een medische indicatie	<ul style="list-style-type: none">Vergoed vanuit basispakketKan gevolgen hebben voor eigen risico
NIPT	<ul style="list-style-type: none">Als uit combinatietest verhoogde kans blijktBij een medische indicatie	<ul style="list-style-type: none">Vergoed vanuit basispakketKan gevolgen hebben voor eigen risico
Vlokcentest + vruchtwaterpunctie	<ul style="list-style-type: none">Als uit combinatietest en/of de NIPT een verhoogde kans blijktBij een medische indicatie	<ul style="list-style-type: none">Vergoed vanuit basispakketKan gevolgen hebben voor eigen risico

Medische indicatie combinatietest: eerder een kind met trisomie 21, 13 of 18 of een andere numerieke chromosoomafwijking