

Functiegericht voorschrijven

Tim T. Prinzen¹ en GertJan Dingemans²

¹Pento Audiologisch Centrum, Amersfoort ²Erasmus Medisch Centrum, Rotterdam

Doel: Het doel is te komen tot een “Hoorprotocol”, waarbij transparant wordt gemaakt hoe de wensen en mogelijkheden van de gebruiker (‘Human-related intended use’ volgens de ICF classificatie) worden gekoppeld aan de eigenschappen van het hoorhulpmiddel (‘Product-related intended use’ volgens de ISO 999 classificatie).

Methode: In samenwerking met het Nederlands Paramedisch Instituut (NPI) en de Nederlandse Vereniging voor Slechthorenden (NVVS) is het project “Hoorhulpmiddelen voor mensen met hoorproblemen” gestart. Een multidisciplinaire werkgroep heeft de verschillende stappen vanuit het CvZ-model Hulpmiddelenzorg vertaald naar een 8-stappen protocol hoorhulpmiddelen. Elk van de stappen is in detail beschreven, waarbij is aangegeven welke activiteiten er spelen, welke beslissingen er dienen te worden genomen en hoe de verantwoordelijkheden verdeeld zijn.

Resultaten: Uit de literatuur blijkt dat er op veel punten onvoldoende evidentie is om op basis van standaard gehooronderzoek de keuze van bepaalde typen hoorhulpmiddelen of functionaliteiten te verantwoorden. Daarom is primair geïnvesteerd in het transparant maken van het keuzeproces. Dit proces is echter kwetsbaar en vereist onafhankelijke informatie en een volledig en actueel overzicht van de beschikbare mogelijkheden. Het wordt dan ook nog een hele kunst om de fraaie theorie van het functioneringsgericht voorschrijven op een praktisch haalbare manier te implementeren. Maar met het eindresultaat van de projectgroep is de basis gelegd en is het helder op welke punten de komende jaren een nadere uitwerking noodzakelijk is alvorens wij kunnen spreken van een transparant en kosten-effectief proces.