

WHITE PAPER



# DTx

Hoe het stimuleren van Digital Therapeutics een toegankelijke, betrokken patiëntenzorg zal versterken voor betere resultaten

---

**beMedTech**  
Belgian federation of the industry  
of medical technologies

📍 Romeinsesteenweg 468  
1853 Strombeek-Bever  
☎ 02 257 05 90

🌐 [www.beMedTech.be](http://www.beMedTech.be)  
✉ [info@beMedTech.be](mailto:info@beMedTech.be)  
🐦 [/bemedtechtweet](https://twitter.com/bemedtechtweet)  
🌐 [/company/bemedtech](https://www.linkedin.com/company/bemedtech)

## SAMENVATTING



De digitale evolutie in de gezondheidszorg boekt aanzienlijke vooruitgang. Digitale hulpmiddelen die bedoeld zijn om therapie op een digitale manier af te leveren, ontwikkelen zich snel. Deze Digital Therapeutics (DTx)-toepassingen leveren ‘evidence-based’ therapeutische interventies aan patiënten om een medische aandoening of ziekte te voorkomen, te beheren of te behandelen, met een grote verscheidenheid aan doeleinden. **Digital Therapeutics worden dus gekenmerkt door hun softwaregestuurde therapie**, waardoor ze zich onderscheiden van andere digitale gezondheidstoepassingen die de patiënt eerder ondersteunen of monitoren zonder therapie te leveren.

Digital Therapeutics zijn ontworpen en vervaardigd volgens de nieuwste normen voor medische hulpmiddelen en voldoen aan de EU-verordening betreffende medische hulpmiddelen (EU MDR), waardoor ze CE-gecertificeerd zijn als medische hulpmiddelen. Dit betekent dat ze hun doeltreffendheid (in overeenstemming met de vereisten voor medische hulpmiddelen op basis van degelijke klinische validaties) hebben bewezen, evenals hun veiligheid en prestaties. In het Belgische landschap van medische hulpmiddelen is er heel wat innovatie op het vlak van DTx en in de paper worden verschillende concrete voorbeelden gegeven.

DTx versterken het engagement van de patiënt voor zijn therapeutisch traject onder begeleiding van een gezondheidsdeskundige. Het herzien van de financiering van dergelijke trajecten is van cruciaal belang om de invoering te versnellen en het mogelijke gebruik van DTx te stimuleren, waarbij de waarde die zij opleveren wordt beloond, variërend van een verbeterde kwaliteit van de zorg en van het leven, tot meer gepersonaliseerde therapeutische benaderingen en besparingen in de gezondheidszorg. **Overheidsinitiatieven moeten worden genomen om de toepassing van DTx in de gezondheidszorg te stimuleren, zoals omringende landen momenteel doen.**

De Belgische gezondheidsautoriteiten creëerden de mHealthBelgium validatiepiramide voor mobiele gezondheidstoepassingen, bestaande uit 3 niveaus en de enige weg naar nationale terugbetaling voor het gebruik van dergelijke digitale hulpmiddelen binnen een zorgtraject. **Waarom het mHealthBelgium piramide kader niet toepassen voor meer dan louter mhealth toepassingen, maar alle DTx toepassingen omarmen die door patiënten worden gebruikt?**

## DE TIJD OM DIGITAL THERAPEUTICS TE ADOPTEREN IS NU AANGEBROKEN.

Investeren in Digital Therapeutics is investeren in toegankelijke en betaalbare zorg met beter gezondheidsmanagement. beMedTech roept de beleidsmakers op het gebruik van DTx te stimuleren door middel van sensibilisering en snelle toegang tot gepaste overheidsfinanciering.

# INTRODUCTIE DIGITAL THERAPEUTICS

## INLEIDING

De digitale evolutie in de gezondheidszorg boekt aanzienlijke vooruitgang. In de afgelopen vijf jaar zijn de mogelijkheden voor zorgverleners om hun zorg via digitale gezondheid toegankelijker te maken voor patiënten, snel geëvolueerd. Verschillende categorieën van digitale gezondheidsinstrumenten zijn beschikbaar gekomen en worden deel van de standaardzorg. Deze digitale instrumenten ondersteunen vooral de klinische workflow en de opvolging en betrokkenheid van patiënten in hun gepersonaliseerde zorgtraject.

*Deze Digital Therapeutics (DTx) toepassingen leveren evidence-based therapeutische interventies aan patiënten om een medische aandoening of ziekte te voorkomen, te beheren of te behandelen.*

Naast deze digitale gezondheidstoepassingen voor zorgondersteuning komt er nu een heel nieuwe categorie van therapeutische digitale instrumenten beschikbaar: zij zijn bedoeld om therapie op een digitale manier toe te dienen. Deze Digital Therapeutics (DTx) toepassingen leveren evidence-based therapeutische interventies aan patiënten om een medische aandoening of ziekte te voorkomen, te beheren of te behandelen. Dergelijke DTx-toepassingen bestrijken een brede waaier van doeleinden, gaande van het beheer van acute of chronische ziekten in verschillende klinische domeinen zoals cardiologie, neurologie, diabetes of geestelijke gezondheid tot de ondersteuning van patiënten bij revalidatie en ten slotte zelfs het uitvoeren van acute interventies of behandelingen.

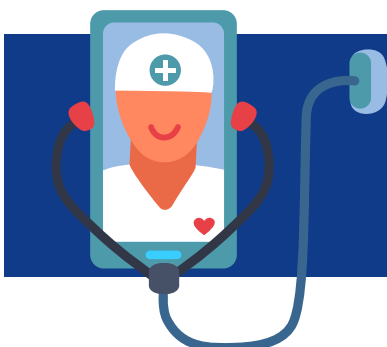
## DIGITAL THERAPEUTICS IS EEN NIEUWE CATEGORIE VAN MEDISCHE HULPMIDDELEN

De digitalisering is waarschijnlijk een van de meest significante algemene vorderingen in het gezondheidszorglandschap. Met de komst van de Digital Therapeutics opent zich een nieuw tijdperk waarin patiënten zelf therapie kunnen krijgen via digitale gezondheidstools. Digital Therapeutics versterken de betrokkenheid van de patiënt bij zijn therapeutische traject onder begeleiding van een gezondheidswerker. Ze zijn ontworpen en vervaardigd volgens de nieuwste normen voor medische hulpmiddelen en voldoen aan de EU-verordening betreffende medische hulpmiddelen (EU MDR - 'Medical Device Regulation'), waardoor ze CE-gecertificeerd zijn als medisch hulpmiddel. Dit betekent dat zij hun doeltreffendheid (in overeenstemming met de vereisten voor medische hulpmiddelen op basis van degelijke klinische validaties) hebben bewezen, evenals hun veiligheid en prestaties. Het kan gaan om apparatuur die uitsluitend uit software bestaat, maar ook om specifieke hardware en sensoren die zijn goedgekeurd voor gebruik in een medische omgeving, zodat het therapeutische resultaat goed kan worden gekwantificeerd. Digitale therapieën kunnen zowel thuis als in een ziekenhuis of instelling worden gebruikt. Zij moeten per definitie veilig zijn en voldoen aan de toepasselijke richtsnoeren inzake e-gezondheid (verwijzing naar voetnoot) en privacyvoorschriften.

*Digital Therapeutics versterken de betrokkenheid van de patiënt bij zijn therapeutische traject onder begeleiding van een gezondheidswerker.*

*De aard van Digital Therapeutics kenmerkt zich door de software-gedreven therapie. Dit onderscheidt de DTx toepassingen van andere digitale gezondheidstoepassingen.*

De aard van Digital Therapeutics kenmerkt zich door de software-gedreven therapie. Dit onderscheidt de DTx toepassingen van andere digitale gezondheidstoepassingen die de patiënt ondersteunen of monitoren zonder therapie te leveren, zoals telehealth toepassingen om patiënten van op afstand te monitoren, wellness en welzijn toepassingen, patiëntendossiers en andere digitale documentatiesystemen, diagnosticasystemen, ...



Digital Therapeutics worden altijd toegediend onder begeleiding van erkende professionals uit de gezondheidszorg. Daarom wordt integratie in het totale therapielandschap - inclusief ondersteuning van geïdentificeerde diagnostiek, erkenning als alternatief voor bestaande therapeutische benaderingen en passende terugbetaling - steeds belangrijker om de toegankelijkheid voor patiënten te optimaliseren.

1. Zie de mHealthBelgium validatiepiramide en in het bijzonder niveau M2: <https://mhealthbelgium.be/validation-pyramid>.

# HET BELGISCHE MEDISCHE TECHNOLOGIELANDSCHAP IS ACTIEF IN DIGITAL THERAPEUTICS



Digital Therapeutics duiken op in het wereldwijde gezondheidszorglandschap. Met aanzienlijke vooruitgang in de VS, Frankrijk, Duitsland en het VK, zien we een bevestiging van de behoefte aan digitale therapie die op een naadloze manier aan de patiënt wordt geleverd met behulp van medische software of medische apparatuur in combinatie met andere middelen, bv. sensoren, actuatoren, implantaten, ... In het Belgische landschap van medische apparatuur is er veel innovatie gaande in Digital Therapeutics.

*In het Belgische landschap van medische apparatuur is er veel innovatie gaande in Digital Therapeutics.*

MEERDERE AANBIEDERS BIEDEN DTx TOEPASSINGEN AAN IN VERSCHILLENDE KLINISCHE DOMEINEN. WE GEVEN HIERBIJ EEN NIET-EXHAUSTIEF OVERZICHT VAN TOEPASSINGEN IN VERSCHILLENDE DOMEINEN:

## 1. Digital Therapeutics voor acuut en chronisch ziektebeheer



Therapietrouw is een belangrijke therapeutische succesfactor bij het beheer van chronische ziekten. Het aanbieden van DTx toepassingen in een stand-alone opstelling, gecombineerd met 'wearables' of toedieningsapparaten als 'companion therapy' of volledig digitale therapie, biedt een belangrijke opportuniteit om de traceerbaarheid van de effectiviteit van de therapie te verbeteren. Op de Belgische markt worden verschillende DTx-toepassingen geïntroduceerd om deze verbetering van de gezondheidszorg te vergemakkelijken.

### Voorbeeld 1: DIABELOOP



DBLG1 van Diabeloop is een handheld met een zelflerend algoritme en wordt gebruikt in combinatie met een voorgevulde Accu-Chek® Insight pomp van Roche en het Dexcom G6 continue glucose monitoring systeem om een hybride closed loop systeem te vormen voor type 1 diabetes patiënten. Het is bedoeld om mensen die aan deze chronische aandoening lijden te helpen om elke dag en elke nacht therapeutische beslissingen te moeten nemen, en hen in staat te stellen een leven zonder onderbrekingen te leiden. Het automatiseert de behandeling van diabetes type 1.

Het DBLG1 algoritme analyseert de glucosemetingen in real time. Om de 5 minuten wordt een glucosewaarde doorgegeven aan de handset met het algoritme, dat automatisch de insuline berekent en aanpast. Het algoritme van Diabeloop is opgebouwd uit een gepubliceerd fysiologisch model, een uniek expert model en door de gebruiker opgegeven informatie over maaltijden en fysieke activiteit. De streefwaarde wordt bereikt door een combinatie van basaal-, bolus- en ook adviezen voor reddingskoolhydraten. Aangezien gebruikers maaltijden en fysieke activiteit moeten invoeren en de insuline bolussen moeten bevestigen, wordt Diabeloop's DBLG1 als "hybride" beschouwd. Het systeem automatiseert voortdurend de insuline toediening om de glucosewaarden binnen het doelbereik te houden.

→ [Meer info](#)

### Voorbeeld 2: HELPILEPSY



De medische software van Neuroventis biedt een platform voor patiënten en zorgverleners om neurologische aandoeningen te beheren. Via een applicatie kunnen patiënten zelf hun gezondheid beheren en gegevens delen met hun zorgverleners. Voor patiënten met epilepsie levert het platform van Neuroventis een eerste interactief psychologisch digitaal therapieprogramma om de vaardigheden voor zelfmanagement te verbeteren en de levenskwaliteit te verhogen. Het bestaat uit een 12 weken durend programma met een combinatie van gepersonaliseerd educatief materiaal, oefeningen en hulpmiddelen om patiënten effectief te helpen bij het omgaan met hun ziekte.

→ [Meer info](#)



## 2. Digital Therapeutics tijdens acute zorg, interventie of behandeling

De mogelijkheden van digitale therapieën maken nieuwe benaderingen mogelijk voor patiënteninterventies of behandeltrajecten.

### Voorbeeld 3:

#### DIGITALE SEDATIE



Digitale Sedatietherapie is een nieuwe softwaregestuurde digitale therapie om angst en pijn te verlichten voor, tijdens en na interventies zonder het gebruik van medicatie. De Virtual Reality sessies met ingebedde klinische hypnotherapie en integratieve therapie induceren lichte, medium tot diepe sedatie en zijn 'evidence-based' in meerdere gerandomiseerde gecontroleerde studies in vergelijking met farmacologische benaderingen of klinische hypnose. Oncomfort Digital Sedation biedt specifieke sessies voor volwassenen en kinderen voor interventies van 2 tot 120 minuten en voor het beheersen van pijn en angst tijdens repetitieve therapiecycli, bijvoorbeeld in oncologie of brandwondenzorg. Het vermindert het gebruik van sederende of analgetische medicatie tot 100% en heeft een positief effect op de tevredenheid van patiënt en zorgverlener, verbetert de workflow voor zorgverleners door angst, pijn of bewegingsstoornissen tijdens de therapie weg te nemen en heeft geen gerapporteerde bijwerkingen, wat een aanzienlijke verbetering is vergeleken met de resultaten van farmacologische behandeling.

→ [Meer info](#)



## 3. Digital Therapeutics voor revalidatie

Er zijn aanzienlijke mogelijkheden aangetoond voor de integratie van DTx in revalidatietrajecten, wat leidt tot behandelingen die meer gepersonaliseerd, interactiever en doeltreffender zijn, waardoor een betere kwaliteit van de zorg, een betere ondersteuning van de patiënt en vaak ook een beter klinisch resultaat worden bereikt.

### Voorbeeld 4:

#### MOVEUP THERAPIE



Binnen het domein van revalidatie na een ingreep past moveUP DTx toe voor heup- en knie arthroplastiek patiënten en patiënten bariatric. moveUP voorziet een gepersonaliseerde en evidence based behandeling voor patiënten, en past waarde gedreven zorg toe om tot de meest optimale behandeling van patiënten te komen. Patiënten herstellen en revalideren van hun ingreep door middel van een gepersonaliseerde en dagelijks aangepaste behandeling via de moveUP App en geconnecteerde draagbare sensoren. Patiënten worden opgevolgd door een gespecialiseerd multidisciplinair zorgteam dat op afstand de status en voortgang van de patiënt opvolgt en beoordeelt via een medisch dashboard. Zowel data gedreven algoritmes als het zorgteam sturen de behandeling bij op frequente basis. Hierdoor krijgt de patiënt dagelijks een gepersonaliseerde behandeling die o.a. bestaat uit zorginformatie, medicatie, oefentherapie, dieet & gedragsverandering en coaching. Naast orthopedie en bariatric, wordt moveUP ontwikkeld/getest in andere domeinen zoals oncologie, respiratoire en conservatieve musculoskeletale behandelingen.

Merk op dat het moveUP platform de mogelijkheden heeft om zowel als een DTx als niet-DTx Digital Health of Mobile Health applicatie toegepast te worden. Het platform maakt het mogelijk om data gedreven algoritmes die de behandeling/therapie van de patiënt aansturen/aanpassen te activeren/deactiveren afhankelijk van het beoogde gebruik en de behandeling..

→ [Meer info](#)



## 4. Digital Therapeutics voor andere domeinen zoals geestelijke gezondheidszorg

Momenteel zijn er waarschijnlijk nog geen DTx-toepassingen in dit domein actief op de Belgische markt, maar die worden zeer binnenkort verwacht. Er bestaan veel DTx-producten voor geestelijke gezondheid in de VS, maar ook in buurlanden zoals Duitsland en het Verenigd Koninkrijk. Zij richten zich bijvoorbeeld op het behandelen van een depressie of burn-out, terwijl andere digitale therapie geven om angst, stress of andere psychische problemen aan te pakken. Enkele DTx voorbeelden die bestaan en tegenwoordig in Duitsland werden goedgekeurd zijn: HelloBetter, novego, deprexis, Mindable, enz.

# MARKTTOEGANG VOOR DTx IN OVEREENSTEMMING MET VERORDENING MEDISCHE HULPMIDDELEN



## DTx CONFORM VERORDENING MEDISCHE HULPMIDDELEN GARANDEERT VEILIGHEID EN WERKING

Een eerste stap naar adoptie van DTx in de standaardzorg is de goedkeuring van de therapie en/of therapeutische hulpmiddelen. De Verordening Medische Hulpmiddelen 2017/745 (EU MDR) van de Europese Unie is op 26 mei 2021 in werking getreden met een sterker kader voor de validatie van medische hulpmiddelen. De nieuwe MDR heeft een bijzonder grote impact op software voor medische hulpmiddelen (MDSW - 'Medical Device Software'). Enerzijds is de definitie van een medisch hulpmiddel verruimd, waardoor veel meer zorggerelateerde software onder de verordening valt, met alle gevolgen van dien. Anderzijds zullen deze software-

instrumenten, waaronder DTx, worden gecategoriseerd als medische hulpmiddelen van klasse II (of hoger), wat betekent dat de certificering moet worden verleend door een aangemelde instantie. In het verleden werden veel softwaretoepassingen ingedeeld in klasse I, waarvoor het bedrijf meestal zelf de «verklaring van overeenstemming» kon opstellen, zonder de noodzaak van een dergelijke officiële aangemelde instantie. Voor details, zie Regel 11 van Bijlage VIII van de MDR<sup>2</sup>.

*DTx worden gecategoriseerd als medische hulpmiddelen, wat betekent dat de certificering moet worden verleend door een aangemelde instantie.*

Alle nieuwe MDSW, met inbegrip van DTx, moeten aan deze verordening voldoen. Niettemin staat de tweede rectificatie van de MDR een respijtperiode toe voor de certificering van MDSW die onder de vorige Richtlijn 93/42/EEG betreffende medische hulpmiddelen (MDD) zelf als klasse I waren geclassificeerd, maar onder de MDR in een hogere klasse terechtkomen. Dergelijke MDSW mogen tot uiterlijk 25 mei 2024 op hun huidige certificering vertrouwen. Als er echter een belangrijke wijziging plaatsvindt, moet de certificering volgens de nieuwe verordening plaatsvinden. De respijtperiode voor de certificering mag niet worden beschouwd als een vertraging in de naleving van de MDR. De fabrikanten moeten nog steeds kwaliteitsbeheerssystemen en procedures voor risicobeheer, klinische evaluatie en toezicht na het in de handel brengen opzetten en deze procedures handhaven en dus aan alle MDR-voorschriften voldoen.

## KWALITEIT GEGARANDEERD DOOR BEWEZEN KLINISCHE VOORDELEN

De noodzaak van een beoordelingsverslag van de klinische evaluatie is toegevoegd aan de vereisten van de nieuwe verordening betreffende medische hulpmiddelen. In dit rapport moeten de klinische voordelen van de medische software worden aangetoond, met inbegrip van het bewijs dat het voordeel zinvol en meetbaar is en dat de software voor de patiënt relevante klinische resultaten oplevert. Naast het bewijs van het klinische voordeel moeten ook klinische gegevens worden verstrekt die de veiligheid en prestaties van de MDSW aantonen.

*beMedTech roept om het mHealthBelgium piramidekader niet alleen toe te passen voor pure mhealth toepassingen, maar voor alle DTx toepassingen die door patiënten worden gebruikt.*

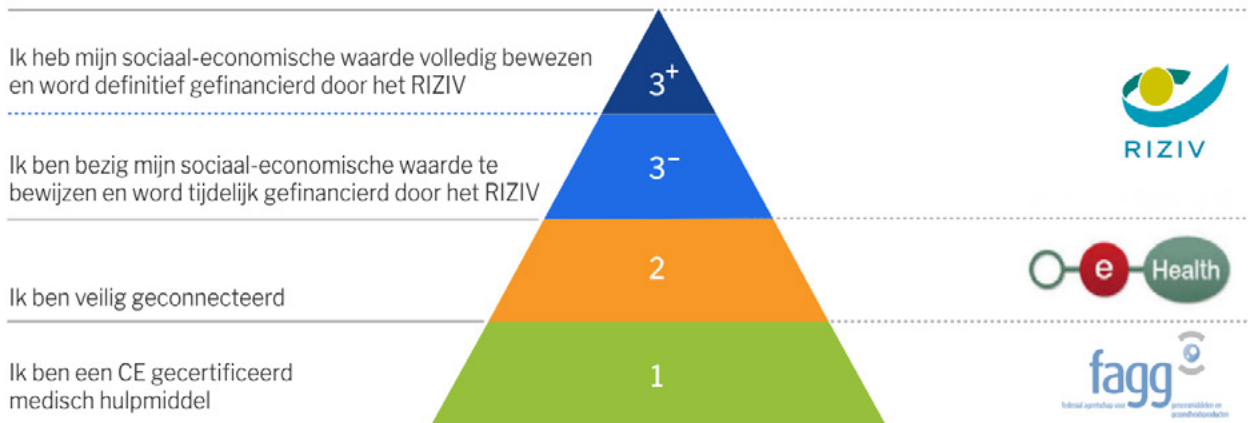
## GEBRUIK VAN HET BESTAANDE MHEALTHBELGIUM-KADER VOOR DTx-VALIDATIE

De Belgische gezondheidsautoriteiten creëerden de mHealthBelgium validatiepiramide voor mobiele gezondheidstoepassingen, bestaande uit 3 niveaus en de enige weg naar nationale terugbetaling voor het gebruik van dergelijke digitale hulpmiddelen binnen een zorgtraject. Sommige DTx-toepassingen zijn mobiele gezondheidstoepassingen en passen dus binnen de piramide, maar andere DTx passen niet in dit kader. Toch zijn dezelfde criteria (namelijk naleving van MDR en GDPR in niveau M1, ICT-criteria voor veilige communicatie en connectiviteit in niveau M2, bewijs voor terugbetaling in niveau M3) perfect toepasbaar voor alle DTx. Bijgevolg roept beMedTech op om het mHealthBelgium piramidekader niet alleen toe te passen voor pure mhealth toepassingen, maar voor alle DTx toepassingen die door patiënten worden gebruikt.

2. Regel 11 van bijlage VIII van de MDR luidt als volgt:

Software die bedoeld is om informatie te verstrekken die wordt gebruikt om beslissingen te nemen met diagnostische of therapeutische doeleinden, wordt ingedeeld in klasse IIa, behalve indien dergelijke beslissingen gevolgen hebben die kunnen leiden tot:

- de dood of een onomkeerbare achteruitgang van de gezondheidstoestand van een persoon, in welk geval zij wordt ingedeeld in klasse III; of
- een ernstige verslechtering van de gezondheidstoestand van een persoon of een chirurgische ingreep, in welk geval zij wordt ingedeeld in klasse IIb



## ADOPTIE EN FINANCIERING VAN DTx-TOEPASSINGEN



De doorbraak van innovatieve DTx zal sterk afhangen van de inpassing ervan in het huidige zorgaanbod. Dit vereist enerzijds integratie binnen het klinische of therapeutische traject en anderzijds een passende financiering.

Beide zijn uiteraard rechtstreeks met elkaar verbonden. Integratie van DTx in het overeenkomstige zorgpad (bestaand of nieuw te creëren) is essentieel om een vlotte therapeutische workflow voor patiënten en zorgverstrekkers te garanderen. Een herziening

van de financiering van dergelijke trajecten is van cruciaal belang om de goedkeuring ervan te versnellen en het mogelijke gebruik van DTx te stimuleren, waarbij de waarde die zij opleveren, variërend van een verbeterde kwaliteit van zorg en van leven, tot een meer gepersonaliseerde therapeutische aanpak en besparingen in de gezondheidszorg, wordt beloond.

Gezien de aard van MDSW - software evolueert per definitie snel - kan men niet de klassieke HTA-(Health Technology Assessment) beginselen toepassen waarvoor grootschalig bewijs nodig is. Daarom zou het op de markt zijn met tijdelijke terugbetaling het verzamelen van al het nodige bewijsmateriaal over de werkelijke doeltreffendheid en het effect op korte termijn mogelijk maken. Bovendien zal het toezicht na het in de handel brengen, dat nu toch al verplicht is in het kader van de MDR, ook belangrijke informatie opleveren over de acceptatie, de therapietrouw en de werkelijke toegevoegde waarde op de lange termijn.

Overheidsinitiatieven moeten worden genomen om de invoering van DTx in de gezondheidszorg te stimuleren. In Duitsland bijvoorbeeld is de toepassing van DTx gestimuleerd door de voorlopige goedkeuring en terugbetaling in het kader van de fast track van het DiGA-kader (Digital Care Act), een mechanisme dat door Frankrijk werd gekopieerd. In de VS hebben het Breakthrough Devices Program en het Safer Technology Program (STeP) DTx-toepassingen versneld toegang tot de markt verschaft.

In maart 2022 stonden al 31 DTx applicaties opgelijst voor terugbetaling binnen het DiGA kader (referentie naar [https://www.bfarm.de/EN/Medical-devices/Tasks/Digital-Health-Applications/\\_node.html](https://www.bfarm.de/EN/Medical-devices/Tasks/Digital-Health-Applications/_node.html) via footnote), hetzij provisorisch of definitief. Daarentegen is er in België slechts 1 applicatie tijdelijk vergoed terwijl het mHealthBelgium kader al langer bestaat dan het Duitse kader.

*Een herziening van de financiering van dergelijke trajecten is van cruciaal belang om de goedkeuring ervan te versnellen en het mogelijke gebruik van DTx te stimuleren.*

*Overheidsinitiatieven moeten worden genomen om de invoering van DTx in de gezondheidszorg te stimuleren.*

## OPROEP TOT ACTIE

### MISSIE VOOR DE GEZONDHEIDSGEMEENSCHAP

Toegankelijkheid tot zorg is een fundamenteel recht voor patiënten en een gezondheidseconomisch belang voor een betere therapietoeepassing. Digital Therapeutics creëren een sterke betrokkenheid van de patiënt en hebben als doel patiënten verantwoordelijke actoren te maken in een sterke therapietrouw voor hun acute zorg of chronische therapie. DTx toepassingen kunnen ook leiden tot een betere therapietrouw omdat ze continu beschikbaar zijn en omdat ze geïnformeerde therapeutische inzichten verschaffen aan de zorgprofessional. Dit alles leidt tot een efficiënter gebruik van tijd en middelen van de zorgprofessional, waardoor een hybride vorm van therapie ontstaat. De opname van DTx in de standaardzorg zal de zorg betaalbaarder maken met een belofte voor betere resultaten op lange termijn.

*De opname van DTx in de standaardzorg zal de zorg betaalbaarder maken met een belofte voor betere resultaten op lange termijn.*

### OPDRACHT AAN DE BELEIDSMAKERS

beMedTech roept de Belgische federale overheid, het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering (RIZIV) en andere bevoegde instanties op om een vlotte en snelle toegang tot DTx toepassingen mogelijk te maken via een adequate financiering van innovatie. Een 'Fast Track to Funding' zou de adoptie versnellen en zorgverleners de mogelijkheid bieden om het volledige potentieel van DTx in de standaardzorg te gebruiken. In de buurlanden Duitsland en Frankrijk bestaan al solide DTx-kaders, zodat een vergelijkbare modus zou kunnen worden ingevoerd om deze toonaangevende Europese landen te volgen.

*beMedTech roept de bevoegde instanties op om een vlotte en snelle toegang tot DTx toepassingen mogelijk te maken.*



De tijd om Digital Therapeutics in te voeren is nu aangebroken. beMedTech roept de gezondheidsgemeenschap en de beleidsmakers op om de toegang en het gebruik van DTx te stimuleren door bewustmaking en snelle toegang tot gepaste overheidsfinanciering.

**AAA**  
Awareness | Access | Adoption

De beMedTech sectie Digital Therapeutics vertegenwoordigt bedrijven, gaande van Belgische start-ups en scale-ups voor wie digital health hun kernactiviteit is tot MedTech multinationals die dergelijke digitale applicaties als bijkomende tool aanbieden in hun ruime productportfolio.



#### LEGAL DISCLAIMER:

De vermelde voorbeelden zijn louter ter illustratie van wat momenteel al beschikbaar is, zonder een exhaustief overzicht te willen geven. beMedTech staat als federatie bijgevolg ook niet garant voor de doelmatigheid van de hier vernoemde applicaties.