

Lijst

B. Neurochirurgie

B.1 Pompen en toebehoren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150710 - 150721

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150732 - 150743

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150754 - 150765

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150776 - 150780

Implanteerbare pomp met constant debiet bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30301

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150791 - 150802

Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30301

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150813 - 150824

Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30301

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150835 - 150846

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150850 - 150861

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150872 - 150883

Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30201

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.570,81	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150894 - 150905	Implanteerbare pomp met constant debiet bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30301			
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde : B-\$02					

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150916 - 150920	Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30301			
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde : B-\$02					

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150931 - 150942	Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum, in geval van voortijdige vervanging				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30301			
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde : B-\$02					

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150953 - 150964	Katheter voor implanteerbare pomp				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30401			
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 325,16	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde : B-\$01,B-\$02					

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

Lijst

B. Neurochirurgie

150975 - 150986

Patiëntenprogrammeerapparaat voor implanteerbare pomp

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30402

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 723,67

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$01,B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150990 - 151001

Katheter in geval van negatieve test

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30401

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 325,16

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$01,B-\$02

B.2 Neurostimulatoren en toebehoren

B.2.1 Neurostimulatoren en toebehoren in geval van neurogene pijnen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151012 - 151023

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30501

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.317,25

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151034 - 151045

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30502

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.257,76

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151056 - 151060

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30501

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.317,25

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151071 - 151082

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30501

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.317,25

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151093 - 151104

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30502

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.257,76

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151115 - 151126

Volledig ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30502

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.257,76

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151130 - 151141

Eerste heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30601

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151152 - 151163

Heroplaadbare vervangingsneurostimulator

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30601			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 17.500,00</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151174 - 151185		Heroplaadbare vervangingsneurostimulator, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30601	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151196 - 151200		Patiëntenprogrammeerapparaat voor heroplaadbare neurostimulator			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30602	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 602,32	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151211 - 151222		Vervangingspatiëntenprogrammeerapparaat voor heroplaadbare neurostimulator			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30602	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 602,32	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151233 - 151244		Lader voor heroplaadbare neurostimulator			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30603	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 1.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014	
151255 - 151266		Vervangingslader voor heroplaadbare neurostimulator	

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30603			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.500,00</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
<i>Vergoedingsbedrag</i>					<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151270 - 151281	Ingeplante extensie voor neurostimulator				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30701			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 213,93</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
<i>Vergoedingsbedrag</i>					<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151292 - 151303	Ingeplante elektrode met vier polen, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30702			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.356,88</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
<i>Vergoedingsbedrag</i>					<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151314 - 151325	Ingeplante elektrode met acht polen, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30703			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.433,77</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
<i>Vergoedingsbedrag</i>					<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151336 - 151340	Ingeplante elektrode met zestien polen en meer, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30704			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 2.145,00</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
<i>Vergoedingsbedrag</i>					<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-§02</i>				

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151351 - 151362

Ingeplante elektrode met vier polen, voor diepe hersenstimulatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30705

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.054,35

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151373 - 151384

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie, met vier polen, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30702

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.356,88

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151395 - 151406

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie, met acht polen, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30703

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.433,77

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151410 - 151421

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie, met zestien polen en meer, voor mergstimulatie, voor chirurgische of percutane plaatsing

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30704

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.145,00

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151432 - 151443

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie, met vier polen, voor diepe hersenstimulatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30705

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.054,35

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§02

B.2.2 Neurostimulatoren en toebehoren in geval van ziekte van Parkinson en essentiële tremor

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151454 - 151465 Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij de ziekte van Parkinson, voor unilaterale stimulatie (één kanaal)

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nominatieve lijst :** 30801

Vergoedingsbasis Nom. Lijst Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafondprijs € 4.947,04 Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) /

Vergoedingsbedrag Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151476 - 151480 Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij de ziekte van Parkinson, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen)

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nominatieve lijst :** 30802

Vergoedingsbasis Nom. Lijst Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafondprijs € 9.894,08 Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) /

Vergoedingsbedrag Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151491 - 151502 Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij essentiële tremor, voor unilaterale stimulatie (één kanaal)

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nominatieve lijst :** 30803

Vergoedingsbasis Nom. Lijst Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafondprijs € 4.947,04 Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) /

Vergoedingsbedrag Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151513 - 151524 Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij essentiële tremor, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen)

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nominatieve lijst :** 30804

Vergoedingsbasis Nom. Lijst Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafondprijs € 9.894,08 Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) /

Vergoedingsbedrag Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

Lijst

B. Neurochirurgie

151535 - 151546

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson, voor unilaterale stimulatie (één kanaal)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30801

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.947,04

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151550 - 151561

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30802

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151572 - 151583

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor, voor unilaterale stimulatie (één kanaal)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30803

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.947,04

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151594 - 151605

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30804

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151616 - 151620

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30801

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.947,04

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151631 - 151642		Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30802	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.894,08	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151653 - 151664		Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30803	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 4.947,04	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151675 - 151686		Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30804	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.894,08	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151690 - 151701		Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator(en) bij de ziekte van Parkinson			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30805	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151712 - 151723		Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator(en) bij essentiële tremor			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30806	
<i>Vergoedingsbasis</i>		<i>Nom. Lijst</i>		<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i>	
				0,00%	

Lijst

B. Neurochirurgie

Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151734 - 151745		Ingeplante heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30805	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151756 - 151760		Ingeplante heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30806	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151771 - 151782		Ingeplante heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij de ziekte van Parkinson, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30805			
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§03				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
151793 - 151804		Ingeplante heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij essentiële tremor, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 30806	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§03			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014	
151815 - 151826		Ingeplante elektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor	

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30807			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.317,94</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$03</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151830 - 151841	Ingeplante vervangingselektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30807			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.317,94</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$03</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151852 - 151863	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30807			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 1.317,94</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$03</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151874 - 151885	Ingeplante extensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30808			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 267,41</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$03</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151896 - 151900	Ingeplante vervangingsextensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor				
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nominatieve lijst : 30808			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 267,41</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$03</i>				

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151911 - 151922

Patiëntenprogrammeerapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30809

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151933 - 151944

Vervangingspatiëntenprogrammeerapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30809

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151955 - 151966

Lader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30810

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151970 - 151981

Vervangingslader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 30810

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$03

B.2.3 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151992 - 152003

Geheel van testelektroden, insertie canulen inbegrepen, voor peroperatoire bepaling van het doelgebied, tijdens de implantatie van een neurostimulator voor diepe hersenstimulatie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.208,79

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Lijst

B. Neurochirurgie

Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.208,79

B.2.4 Neurostimulatoren en toebehoren in geval van refractaire epilepsie

B.2.4.1 Nervus vagus stimulatie

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014		Datum eerste publicatie : 1/12/2014			
170892 - 170903		Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, voor een rechthebbende van 18 jaar of ouder			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 34701	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.410,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§08			

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014		Datum eerste publicatie : 1/12/2014			
170914 - 170925		Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, voor een rechthebbende jonger dan 18 jaar			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 34701	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.410,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§08			

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014		Datum eerste publicatie : 1/12/2014			
170936 - 170940		Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie , voor een rechthebbende van 18 jaar of ouder			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 34701	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.410,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§08			

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014		Datum eerste publicatie : 1/12/2014			
170951 - 170962		Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, voor een rechthebbende jonger dan 18 jaar			
Vergoedingscategorie :		I.A.a		Nominatieve lijst : 34701	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.410,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§08			

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

170973 - 170984

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, naar aanleiding van een voortijdige vervanging, voor een rechthebbende van 18 jaar of ouder

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34701

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

170995 - 171006

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, naar aanleiding van een voortijdige vervanging, voor een rechthebbende jonger dan 18 jaar

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34701

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171010 - 171021

Ingeplante elektrode voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34702

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.768,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171032 - 171043

Vervangingselektrode voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34702

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.768,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171054 - 171065

Toebehoren voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34703

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 100,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

/

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171076 - 171080

Vervangingstoebereiden voor stimulatie van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nominatieve lijst : 34703

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 100,00

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$08

B.2.4.2 Deep Brain Stimulatie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

NIEUW

171496 - 171500

Eerste neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie, voor bilaterale stimulatie (2 kanalen)

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nominatieve lijst : 34801

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

NIEUW

171511 - 171522

Vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie, voor bilaterale stimulatie (2 kanalen)

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nominatieve lijst : 34801

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

NIEUW

171533 - 171544

Vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie, voor bilaterale stimulatie (2 kanalen), in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nominatieve lijst : 34801

Vergoedingsbasis

Nom. Lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

/

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

NIEUW

Lijst

B. Neurochirurgie

171555 - 171566	Eerste heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie				
Vergoedingscategorie :	I.G.a		Nominatieve lijst : 34802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 17.600,00</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$09</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW
171570 - 171581		Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie			
Vergoedingscategorie :		I.G.a		Nominatieve lijst : 34802	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.600,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW
171592 - 171603		Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.G.a		Nominatieve lijst : 34802	
Vergoedingsbasis	Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 17.600,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW
171614 - 171625		Eerste heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie zonder C.E markering maar die een toestemming van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten heeft gekregen			
Vergoedingscategorie :		I.G.a			
Vergoedingsbasis	CGD	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
				Vergoedingsbedrag	CGD
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW
171636 - 171640		Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie zonder C.E markering maar die een toestemming van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten heeft gekregen			
Vergoedingscategorie :		I.G.a			
Vergoedingsbasis	CGD	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/

Lijst

B. Neurochirurgie

		Vergoedingsbedrag		CGD	
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§09			
Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015		NIEUW	
171651 - 171662		Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie zonder C.E markering maar die een toestemming van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten heeft gekregen, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.G.a			
Vergoedingsbasis		CGD	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) /
				Vergoedingsbedrag	CGD
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§09			
Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015		NIEUW	
171673 - 171684		Ingeplante elektrode voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie			
Vergoedingscategorie :		I.G.a Nominatieve lijst : 34803			
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		€ 1.317,94	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) /
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§09			
Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015		NIEUW	
171695 - 171706		Ingeplante vervangingselektrode voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie			
Vergoedingscategorie :		I.G.a Nominatieve lijst : 34803			
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		€ 1.317,94	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) /
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§09			
Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015		NIEUW	
171710 - 171721		Ingeplante extensie voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie			
Vergoedingscategorie :		I.G.a Nominatieve lijst : 34804			
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		€ 267,41	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) /
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§09			
Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015		NIEUW	
171732 - 171743		Ingeplante vervangingsextensie voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie			

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingscategorie :	I.G.a	Nominatieve lijst : 34804			
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom. Lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	<i>0,00%</i>
<i>Plafondprijs</i>	<i>€ 267,41</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	<i>/</i>
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	<i>B-\$09</i>				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW	
171754 - 171765		Patiëntenprogrammeerapparaat voor deep brain stimulation in geval van refractair epilepsie				
Vergoedingscategorie :		I.G.a		Nominatieve lijst : 34805		
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs		€ 583,77	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
					Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW	
171776 - 171780		Vervangingspatiëntenprogrammeerapparaat voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie				
Vergoedingscategorie :		I.G.a		Nominatieve lijst : 34805		
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs		€ 583,77	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
					Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW	
171791 - 171802		Lader voor heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie				
Vergoedingscategorie :		I.G.a	Nominatieve lijst : 34806			
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs		€ 1.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
					Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015		Datum eerste publicatie : 1/01/2015			NIEUW	
171813 - 171824		Vervangingslader voor heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie				
Vergoedingscategorie :		I.G.a		Nominatieve lijst : 34806		
Vergoedingsbasis		Nom. Lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs		€ 1.500,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	/
					Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		B-\$09				

Lijst

B. Neurochirurgie

B.3 Dura mater weefsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152014 - 152025	Synthetisch weefsel van dura mater voor gebruik tijdens een neurochirurgische ingreep, per cm ²				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 5,31	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 5,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 0,00	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 5,31

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152036 - 152040	Dura mater weefsel van dierlijke oorsprong (niet bovien) voor gebruik tijdens een neurochirurgische ingreep, per cm ²				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 30901			
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 7,35	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 7,35	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 0,00	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 7,35

B.4 Hydrocefaluskleppen en drainagesystemen

B.4.1 Niet regelbare hydrocefaluskleppen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152051 - 152062	Klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 31001			
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 653,66	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 719,02	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 65,36	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 653,66

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152073 - 152084	Klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 31002			
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 763,77	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 840,14	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 76,37	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 763,77

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152095 - 152106	Klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 31003			

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbasis	€ 708,72	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 779,59	Veiligheidsgrens (€)	€ 70,87	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 708,72

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152110 - 152121 Klep met anti-sifon systeem en zonder katheters

Vergoedingscategorie : I.C.a **Nominatieve lijst :** 31004

Vergoedingsbasis	€ 895,91	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 985,50	Veiligheidsgrens (€)	€ 89,59	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 895,91

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152132 - 152143 Klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters

Vergoedingscategorie : I.C.a **Nominatieve lijst :** 31005

Vergoedingsbasis	€ 1.006,02	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.106,62	Veiligheidsgrens (€)	€ 100,60	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.006,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152154 - 152165 Klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter

Vergoedingscategorie : I.C.a **Nominatieve lijst :** 31006

Vergoedingsbasis	€ 950,96	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.046,05	Veiligheidsgrens (€)	€ 95,09	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 950,96

B.4.2 Regelbare kleppen gebruikt binnen de indicaties voorzien in B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152176 - 152180 Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters, gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie : I.C.a **Nominatieve lijst :** 31007

Vergoedingsbasis	€ 1.259,28	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.385,20	Veiligheidsgrens (€)	€ 125,92	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.259,28

Vergoedingsvoorwaarde : B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

Lijst

B. Neurochirurgie

152191 - 152202

Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31008

Vergoedingsbasis

€ 1.370,39

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.507,42

Veiligheidsgrens (€)

€ 137,03

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.370,39

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152213 - 152224

Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31009

Vergoedingsbasis

€ 1.314,33

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.445,76

Veiligheidsgrens (€)

€ 131,43

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.314,33

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152235 - 152246

Regelbare klep met anti-sifon systeem en zonder katheters gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31010

Vergoedingsbasis

€ 1.501,52

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.651,67

Veiligheidsgrens (€)

€ 150,15

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.501,52

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152250 - 152261

Regelbare klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31011

Vergoedingsbasis

€ 1.612,64

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.773,90

Veiligheidsgrens (€)

€ 161,26

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.612,64

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152272 - 152283

Regelbare klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter gebruikt binnen de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31012

Vergoedingsbasis

€ 1.556,58

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.712,23

Veiligheidsgrens (€)

€ 155,65

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.556,58

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsvoorwaarde : B-§04

B.4.3 Regelbare kleppen gebruikt buiten de indicaties voorzien in B-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152294 - 152305

Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31013

Vergoedingsbasis

€ 692,70

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.385,40

Veiligheidsgrens (€)

€ 692,70

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 692,70

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152316 - 152320

Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31014

Vergoedingsbasis

€ 752,76

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.505,52

Veiligheidsgrens (€)

€ 752,76

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 752,76

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152331 - 152342

Regelbare klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31015

Vergoedingsbasis

€ 722,73

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.445,46

Veiligheidsgrens (€)

€ 722,73

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 722,73

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152353 - 152364

Regelbare klep met anti-sifon systeem en zonder katheters gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nominatieve lijst : 31016

Vergoedingsbasis

€ 825,84

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.651,68

Veiligheidsgrens (€)

€ 825,84

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 825,84

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152375 - 152386

Regelbare klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 31017			
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 886,90	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	100,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.773,80	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 886,90	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 886,90

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152390 - 152401

Regelbare klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter gebruikt buiten de indicaties voorzien in de vergoedingsvoorwaarde B-§04

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nominatieve lijst : 31018			
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 855,87	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	100,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.711,74	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 855,87	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 855,87

B.4.4 Toebehoren voor hydrocefaluskleppen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152412 - 152423

Anti-sifon systeem

Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 251,25	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	75,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 439,68	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 188,43	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 251,25

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152434 - 152445

Reservoir

Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 216,22	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	50,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 324,33	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 108,11	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 216,22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152456 - 152460

Connector

Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 58,06	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	50,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 87,09	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 29,03	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 58,06

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152471 - 152482

Ventriculaire of lumbale draineerkatheter, met reservoir

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 169,17

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 253,75

Veiligheidsgrens (€)

€ 84,58

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 169,17

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152493 - 152504

Draineerkatheter zonder reservoir

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 96,10

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 144,15

Veiligheidsgrens (€)

€ 48,05

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 96,10

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152515 - 152526

Draineerkatheter doordrenkt of doordrenkbaar met antibiotica

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 96,10

Veiligheidsgrens (%)

150,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 240,25

Veiligheidsgrens (€)

€ 144,15

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 96,10

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152530 - 152541

Dilatatieballonnetje voor de behandeling van hydrocefalie door ventriculostomie, gebruikt tijdens de verstrekking 230591-230602 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 198,37

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 198,37

B.4.5 Externe drainagesystemen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152552 - 152563

Extern ventrikeldrainagesysteem, voor het geheel van de samenstellende elementen : ventriculaire draineerkatheter, manueel of elektronisch monitoringsysteem van cerebro-spinaal vocht, inclusief de drukleidingen met terugslagklep, de gegradueerde druppelkamer, de connectoren en het opvangsysteem

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis

€ 146,15

Veiligheidsgrens (%)

33,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Lijst

B. Neurochirurgie

Maximumprijs	€ 194,37	Veiligheidsgrens (€)	€ 48,22	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 146,15

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152574 - 152585	Extern ventrikeldrainagesysteem, voor het geheel van de samenstellende elementen : ventriculaire draineerkatheter doordrenkt of doordrenkbaar met antibiotica, manueel of elektronisch monitoringsysteem van cerebro-spinaal vocht, inclusief de drukleidingen met terugslagklep, de gegradueerde druppelkamer, de connectoren en het opvangsysteem				
Vergoedingscategorie :	II.B.a				
Vergoedingsbasis	€ 146,15	Veiligheidsgrens (%)	100,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 292,30	Veiligheidsgrens (€)	€ 146,15	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 146,15

B.5 Clip voor cerebrale aneurysma

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152596 - 152600	Clip voor behandeling van een cerebrale aneurysma, gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 232551-232562 van de nomenclatuur, per clip				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 232,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 232,24

B.6 Cranioplastie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152611 - 152622	Acrylaat cement voor het dichten van defecten van het schedeldak, per 10 g				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 60,06	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 60,06
Vergoedingsvoorwaarde :	B-\$05				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152633 - 152644	Cement op basis van apatiet voor het dichten van defecten van het schedeldak, per 5 g				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 220,22	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 220,22
Vergoedingsvoorwaarde :	B-\$05				

Lijst

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152655 - 152666	Implantaat voor cranioplastie, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken zonder schroeven, niet resorbeerbaar, per afsluitingspunt				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 55,06	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 55,06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152670 - 152681	Implantaat voor cranioplastie, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken zonder schroeven, resorbeerbaar, per afsluitingspunt				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 75,08	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 75,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152692 - 152703	Rond plaatje van het type burr-hole cover, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, niet resorbeerbaar, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 130,13	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 130,13

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152714 - 152725	Rond plaatje van het type burr-hole cover, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, resorbeerbaar, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 130,13	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 130,13

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152736 - 152740	Niet rond plaatje, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, resorbeerbaar of niet, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsbasis	€ 90,09	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 90,09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152751 - 152762

Schedelbeenprothese op maat om een deel van het schedelluik te vervangen ten gevolge van een ongeval, een tumor, een infectie of elke andere oorzaak verantwoordelijk voor een bottekort of voor de schedelreconstructie in het kader van vervormingen of craniosynostosen door aangeboren ziekten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 8.238,35	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 8.238,35

Vergoedingsvoorwaarde : B-§06

B.7 Elektroden voor lokalisatie van de doelgebieden in geval van refractaire epilepsie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152773 - 152784

Intracerebrale elektrode te gebruiken met geleidingsschroef, minder dan negen contactpunten, connectoren inbegrepen, per contactpunt

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis	€ 82,65	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 82,65	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 82,65

Vergoedingsvoorwaarde : B-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152795 - 152806

Intracerebrale elektrode te gebruiken met geleidingsschroef, negen contactpunten of meer, connectoren inbegrepen, per contactpunt

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis	€ 51,66	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 51,66	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 51,66

Vergoedingsvoorwaarde : B-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152810 - 152821

Intracerebrale elektrode te gebruiken zonder geleidingsschroef, connectoren inbegrepen, per contactpunt

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis	€ 103,32	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 103,32	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 103,32

Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsvoorwaarde : B-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014				
152832 - 152843		Subdurale elektrode onder de vorm van strip of grid, minder dan twintig contactpunten, connectoren inbegrepen, per contactpunt				
Vergoedingscategorie :		II.B.a				
Vergoedingsbasis	€ 92,98	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Maximumprijs	€ 92,98	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 92,98
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§07				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014				
152854 - 152865		Subdurale elektrode onder de vorm van strip of grid, twintig contactpunten of meer, connectoren inbegrepen, per contactpunt				
Vergoedingscategorie :		II.B.a				
Vergoedingsbasis	€ 36,16	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Maximumprijs	€ 36,16	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 36,16
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§07				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014				
152876 - 152880		Geleidingsschroef, per stuk				
Vergoedingscategorie :		II.B.a				
Vergoedingsbasis	€ 36,16	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Maximumprijs	€ 36,16	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 36,16
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§07				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014				
152891 - 152902		Geleidingsschroef, MEG (magnetoencephalography) compatibel, per stuk				
Vergoedingscategorie :		II.B.a				
Vergoedingsbasis	€ 80,59	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Maximumprijs	€ 80,59	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 80,59
Vergoedingsvoorwaarde :		B-§07				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
152913 - 152924		Foramen ovale elektrode te gebruiken zonder geleidingsschroef, connectoren inbegrepen, per contactpunt			
Vergoedingscategorie :		II.B.a			
Vergoedingsbasis	€ 113,65	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%

Lijst

B. Neurochirurgie

Maximumprijs	€ 113,65	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 113,65
Vergoedingsvoorwaarde :	B-\$07				

Vergoedingsvoorwaarden

B-§01

Gelinkte verstrekking(en) :

150710 - 150721
150732 - 150743
150754 - 150765
150776 - 150780
150791 - 150802
150813 - 150824
150953 - 150964
150975 - 150986
150990 - 151001

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare pompen in geval van spasticiteit en/of dystonie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 150710-150721, 150776-150780, 150732-150743, 150791-150802, 150754-150765, 150813-150824, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De heelkundige ingreep moet worden verricht in een verplegingsinrichting die over een neurochirurgische dienst beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist in de neurochirurgie en die een permanente wachtdienst verzekert, waar de rechthebbende zich op elk moment kan aanbieden voor eventuele problemen met de pomp.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150710-150721, 150776-150780, 150732-150743, 150791-150802, 150754-150765, 150813-150824, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

De rechthebbende lijdt aan een zware vorm van spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie en heeft een proefperiode van ten minste vijf dagen ondergaan met positief resultaat.

De implantatie van een pomp voor toediening van een centraal werkend antispasmodicum is het enig mogelijk therapeutisch alternatief.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

4.1.1. Voor de verstrekkingen 150710-150721, 150776-150780, 150953-150964 en 150975-150986

Deze verstrekkingen kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van de adviserend geneesheer, na implantatie, op basis van een omstandig medisch verslag opgemaakt door de geneesheer-specialist in de neurologie of neurochirurgie.

4.1.2. Voor de verstrekking 150990-151001 :

De katheter gebruikt voor de proefstimulatie in het kader van de indicaties beschreven onder punt 2 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie aan de adviserend geneesheer voor zover :

- de resultaten van de proef uitgevoerd gedurende ten minste vijf dagen negatief zijn gebleken en

- al de andere onder de bovengenoemde punten 1 en 2 vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

4.2 Vervanging

De verstrekkingen 150732-150743, 150791-150802, 150953-150964 en 150975-150986 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de vervanging door de geneesheer-specialist in de neurologie of neurochirurgie aan de adviserend geneesheer, na implantatie, voor zover de eerste implantatie in aanmerking kwam voor een akkoord van de adviserend geneesheer.

In geval van vervanging van een implanteerbare pomp in geval van spasticiteit en/of dystonie die niet in aanmerking kwam voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering, dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150754-150765 of 150813-150824 voor de voortijdige vervanging binnen een termijn van drie jaar na de datum van implantatie van de verstrekking 150710-150721 of 150776-150780 of 150732-150743 of 150791-150802 of 150754-150765 of 150813-150824 kan door de adviserend geneesheer worden verleend op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering binnen een termijn van drie jaar na de datum van implantatie voor de vervanging van een programmeerbare pomp (150710-150721 of 150732-150743 of 150754-150765) door een pomp met constant debiet (150776-150780 of 150791-150802 of 150813-150824), en omgekeerd, kan door de adviserend geneesheer worden verleend op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150732-150743 of 150791-150802 kan pas worden verleend na een termijn van drie jaar, te rekenen vanaf de datum van implantatie van de verstrekking 150710-150721 of 150776-150780 of 150732-150743 of 150791-150802 of 150754-150765 of 150813-150824 en overeenkomstig de bepalingen opgenomen onder punten 1 en 2.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150710-150721 of 150732-150743 sluit vanaf de datum van de implantatie gedurende een periode van drie jaar een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150776-150780 of 150791-150802 uit en omgekeerd.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§02

Gelinkte verstrekking(en) :

150835 - 150846
150850 - 150861
150872 - 150883
150894 - 150905
150916 - 150920
150931 - 150942
150953 - 150964
150975 - 150986
150990 - 151001
151012 - 151023
151034 - 151045
151056 - 151060
151071 - 151082
151093 - 151104
151115 - 151126
151130 - 151141
151152 - 151163
151174 - 151185
151196 - 151200
151211 - 151222
151233 - 151244
151255 - 151266

151270 - 151281
151292 - 151303
151314 - 151325
151336 - 151340
151351 - 151362
151373 - 151384
151395 - 151406
151410 - 151421
151432 - 151443

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare pompen en neurostimulatoren in geval van neurogene pijnen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 150835-150846, 150850-150861, 150872-150883, 150894-150905, 150916-150920, 150931-150942, 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151130-151141, 151152-151163, 151174-151185, 151196-151200, 151211-151222, 151233-151244, 151255-151266, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 151373-151384, 151395-151406, 151410-151421, 151432-151443, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De heelkundige ingreep bedoeld in 2.2.1., 2.2.3 en 2.2.4. moet worden verricht in een verplegingsinrichting die over een neurochirurgische dienst beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist voor neurochirurgie en een permanente wachtdienst verzekert, waar de rechthebbende zich op elk moment kan aanbieden voor eventuele problemen met de neurostimulator of de pomp.

De heelkundige ingreep bedoeld in 2.2.2. moet worden verricht in een verplegingsinrichting die over een dienst voor heelkunde (gespecialiseerd in de vaatheelkunde) beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist voor heelkunde die de vaatheelkunde beoefent, en een permanente wachtdienst verzekert waar de rechthebbende zich op elk moment kan aanbieden in geval van eventuele problemen met de neurostimulator.

De multidisciplinaire ploeg die verantwoordelijk is voor de implantatie en de behandeling is samengesteld:

- voor de implantatie bedoeld in 2.2.1 en 2.2.4. uit een neurochirurg, een neuroloog of een anesthesist en een neuropsychiater of een psychiater;
- voor de implantatie bedoeld in 2.2.2., uit een vaatchirurg, een internist en de implanterend geneesheer-specialist;
- voor de implantatie bedoeld in 2.2.3. uit een neurochirurg, een internist en een neuropsychiater of een psychiater.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150835-150846, 150850-150861, 150872-150883, 150894-150905, 150916-150920, 150931-150942, 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151130-151141, 151152-151163, 151174-151185, 151196-151200, 151211-151222, 151233-151244, 151255-151266, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 151373-151384, 151395-151406, 151410-151421, 151432-151443, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van de pomp of de neurostimulator toelaten evenals het duurzame en optimale gebruik van het hulpmiddel.

2.2. Indicaties

2.2.1. De implantatie van de hulpmiddelen voorzien onder de verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 151373-151384, 151395-151406, 151410-151421, 151432-151443, 150835-150846, 150894-150905, 150850-150861, 150872-150883, 150916-150920, 150931-150942, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 moet geschieden met het oog op de behandeling, door intracerebrale stimulatie of door stimulatie van het ruggenmerg of intrathecale toediening van morfine of van morfinomimetica, van langdurige neurogene pijnsyndromen uitgaande van het centraal zenuwstelsel, van het ruggenmerg of van de zenuwwortels of na een traumatisch letsel van een perifere zenuw, die niet gereageerd hebben op de heelkundige en/of farmacotherapeutische behandeling.

2.2.2. De implantatie van de hulpmiddelen voorzien onder de verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 151373-151384, 151395-151406, 151410-151421 en 151432-151443 moet geschieden met het oog op de behandeling van thrombangiitis obliterans waarbij de rechthebbende in rusttoestand ischemische pijnen heeft en/of beperkte trofische stoornissen vertoont en waarbij er geen indicatie is voor heelkundige of percutane revascularisatie of fibrinolyse.

2.2.3. De implantatie van de hulpmiddelen voorzien onder de verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045,

151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 151373-151384, 151395-151406, 151410-151421, 151432-151443, 150835-150846, 150894-150905, 150850-150861, 150872-150883, 150916-150920, 150931-150942, 150953-150964, 150975-150986 en 150990-151001 moet geschieden met het oog op de behandeling van pijn ten gevolge van chronische pancreatitis waarbij de gangbare farmacologische behandeling geen gunstig resultaat opleverde of leidde tot ernstige nevenwerkingen.

2.2.4. De implantatie van de hulpmiddelen voorzien onder de verstrekkingen 151130-151141, 151152-151163, 151174-151185, 151196-151200, 151211-151222, 151233-151244, 151255-151266, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151373-151384, 151395-151406 en 151410-151421 moet geschieden met het oog op de behandeling, door stimulatie van het ruggenmerg, van langdurige neurogene pijnsyndromen uitgaande van het centraal zenuwstelsel, van het ruggenmerg of van de zenuwwortels of na een traumatisch letsel van een perifere zenuw, die niet gereageerd hebben op de heelkundige en/of farmacotherapeutische behandeling.

De volgende twee situaties komen in aanmerking voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering:

- de rechthebbenden die een hoog stimulatieniveau nodig hebben wat overeenstemt met een stimulatiedrempel van een amplitude boven 3,5V of 4,7mA na afloop van de stimulatietestfase.

of

- de rechthebbenden die reeds een neurostimulator kregen ingeplant onder verstrekking 151012-151023 of 151034-151045 of 151071-151082 of 151056-151060 of 151093-151104 of 151115-151126 en die een «end of life» vervanging nodig hebben binnen twee jaar volgend op de implantatie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151130-151141, 151152-151163, 151174-151185, 151233-151244 en 151255-151266 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Niet van toepassing.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

3.3.1 Niet-heroplaadbare neurostimulatoren

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekking 151012-151023 of 151034-151045 moet een garantie (warranty) in geval van defect van het hulpmiddel gegeven worden voor een periode van vijftien maanden.

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekking 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104 of 151115-151126 moet een garantie pro rata van vijftien maanden worden gegeven voor unilaterale neurostimulatoren (end of life) en moet een garantie pro rata van vierentwintig maanden worden gegeven voor bilaterale neurostimulatoren (end of life). Bovendien moet een garantie (warranty) gegeven worden in geval van defect van het hulpmiddel voor een periode van vijftien maanden.

3.3.2. Heroplaadbare neurostimulatoren

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 151130-151141, 151152-151163, 151174-151185, 151233-151244 of 151255-151266 moet een garantie van negen jaar worden gegeven voor de heroplaadbare neurostimulatoren: een volledige garantie voor de eerste vijf jaar en voor de volgende vier jaar een garantie pro rata. Voor de lader is een volledige garantie van negen jaar vereist.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

4.1.1. Voor de verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045, 151130-151141, 151196-151200, 151233-151244, 150835-150846, 150894-150905, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362, 150953-150964, 150975-150986 in de indicaties opgenomen onder 2.2.1., 2.2.2., 2.2.3. en 2.2.4.: De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt overgemaakt door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer op basis van formulier B-Form-I-1, evenals een omstandig medisch verslag dat is opgemaakt en ondertekend door alle leden van de multidisciplinaire ploeg die verantwoordelijk is voor de implantatie en de behandeling.

Het verslag moet de volgende elementen omvatten :

a)

de anamnese met vermelding van de reeds toegepaste behandelingen die zonder resultaat zijn gebleven;

b)

- een diagnose, de aard van de letsels en het irreversibel karakter ervan voor de implantatie bedoeld in 2.2.1.;

of

- de diagnose waarin is vermeld dat het wel degelijk om een thrombangiitis obliterans gaat voor de implantatie bedoeld in 2.2.2.;

of

- de diagnose waarin is vermeld dat het wel degelijk om pijn als gevolg van chronische pancreatitis gaat voor de implantatie bedoeld in 2.2.3. ;

c)

- de indicatie en de multidisciplinaire evaluatie met een psychologische en/of psychiatrische balans, uitgevoerd vóór de proeftherapie voor de implantatie bedoeld in 2.2.1. en 2.2.3..

of

- de indicatie en de multidisciplinaire evaluatie alsook de resultaten van verschillende tests waaronder de doppler voor de implantatie bedoeld in 2.2.2.;

d)

- de resultaten van een proeftherapie (voor de implantatie bedoeld in 2.2.1. en in 2.2.3. is dit stimulatie op het niveau van de hersenen of van het ruggemerg of intrathecale toediening van morfine of van morfinomimetica), uitgevoerd gedurende een tijdvak van ten minste vier weken, waarvan ten minste twee extra-muros bij de rechthebbende thuis;

- de evaluatie van die proeftherapie moet geschieden volgens gestandaardiseerde criteria en wordt beoordeeld in functie van de volgende elementen :

a) pijn;

b) medicatie;

c) activiteiten van het dagelijks leven;

d) levenskwaliteit.

De evaluatie moet tweemaal worden uitgevoerd met opgave van de data, een eerste maal vóór de proefstimulatie en een tweede maal op het einde van de vierde week.

De proefstimulatie kan als positief worden beschouwd wanneer gelijktijdig de volgende voorwaarden zijn vervuld :

- pijnvermindering van ten minste 50%;

en

- duidelijke vermindering van de medicatie (reductie van de doses, terugvallen op een medicatie van het type mineure analgetica of wegvallen van de medicatie);

en

- significante verbetering van de scores voor “activiteiten van het dagelijks leven” en “levenskwaliteit”;

en

- vergroting van de looperimeter (enkel voor de implantatie bedoeld in 2.2.2.);

en

- verbetering en eventueel genezing van de trofische stoornissen (enkel voor de implantatie bedoeld in 2.2.2.).

4.1.2. Voor de verstrekking 151373-151384 of 151395-151406 of 151410-151421 of 151432-151443 in de indicaties opgenomen onder 2.2.1., 2.2.2., 2.2.3. of 2.2.4.:

Voor de elektrode die voor de proefstimulatie wordt gebruikt, mag een tegemoetkoming van de verplichte verzekering worden verleend na notificatie aan de adviserend geneesheer, voor zover:

- de resultaten van de proefstimulatie uitgevoerd gedurende ten minste vier weken negatief zijn gebleken

- en al de andere onder de vorengenoemde punten 1. en 2. vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

4.1.3. Voor de verstrekking 150990-151001 in indicatie 2.2.1.:

Voor de katheter gebruikt voor de proefstimulatie mag een tegemoetkoming van de verplichte verzekering worden verleend na notificatie door de geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer, voor zover de resultaten van de proefstimulatie uitgevoerd gedurende ten minste vier weken negatief zijn gebleken en al de andere onder de bovengenoemde punten 1. en 2. vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

4.2. Vervanging

4.2.1. Voor de verstrekkingen 150850-150861, 150916-150920, 151056-151060 of 151093-151104 of 151270-151281 of 151292-151303 of 151314-151325 of 151336-151340 of 151351-151362 of 150953-150964:

De verstrekkingen kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de vervanging aan de adviserend geneesheer voor zover de eerste implantatie een akkoord van de adviserend geneesheer had verkregen. In geval van vervanging van een neurostimulator of een pomp die niet in aanmerking kwam voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering, dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.2.2. Voor de verstrekkingen 151152-151163, 151211-151222, 151233-151244, 151255-151266, 151270-151281, 151292-151303, 151314-151325, 151336-151340, 151351-151362 in de indicatie opgenomen onder 2.2.4.:

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt overgemaakt door de implanterend geneesheer-specialist aan de hand van formulier B-Form-I-01, ondertekend door alle leden van het multidisciplinaire team verantwoordelijk voor de implantatie en behandeling. De documenten waaruit blijkt dat aan bovenvermelde indicatie wordt voldaan, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150872-150883 of 150931-150942 voor een voortijdige vervanging, namelijk vóór de termijn van drie jaar opgenomen in punt 5.1., kan door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging van de pomp.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 151071-151082 of 151115-151126 voor

een voortijdige vervanging, namelijk vóór de termijn van vierentwintig maanden, kan door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging van de niet-heroplaadbare neurostimulator.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering (verstrekking 150872-150883 of 150931-150942) binnen de termijn van drie jaar voor de voortijdige vervanging van een programmeerbare pomp (150835-150846 of 150850-150861) door een pomp met constant debiet (150894-150905 of 150916-150920), en omgekeerd, kan door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering, tijdens de periode van negen jaar, voor de voortijdige vervanging van een heroplaadbare neurostimulator (151174-151185), kan worden toegestaan door de adviserend geneesheer op basis van een omstandig medisch verslag dat de voortijdige vervanging rechtvaardigt en op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garanties.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126, 151130-151141, 151152-151163 of 151174-151185 sluit vanaf de datum van de implantatie gedurende een periode van zes maanden een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150835-150846, 150850-150861, 150872-150883, 150894-150905, 150916-150920 of 150931-150942 uit en omgekeerd. Die regel geldt niet voor de vervanging van een in die verstrekkingen bedoeld hulpmiddel.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150850-150861 of 150916-150920 mag pas worden verleend na een termijn van drie jaar, te rekenen vanaf datum van implantatie van de verstrekking 150835-150846 of 150894-150905 of 150850-150861 of 150872-150883 of 150916-150920 of 150931-150942.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150835-150846, 150850-150861 of 150872-150883 sluit gedurende een periode van drie jaar een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 150894-150905, 150916-150920 of 150931-150942 uit en omgekeerd.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 151130-151141, 151152-151163 of 151174-151185, sluit gedurende een periode van negen jaar een tegemoetkoming van de verplichte verzekering uit voor de verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045, 151056-151060, 151071-151082, 151093-151104, 151115-151126 en 151152-151163.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 151012-151023, 151034-151045 en 151130-151141 kunnen slechts eenmaal geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§03

Gelinkte verstrekking(en) :

151454 - 151465
151476 - 151480
151491 - 151502
151513 - 151524
151535 - 151546
151550 - 151561
151572 - 151583
151594 - 151605
151616 - 151620
151631 - 151642
151653 - 151664
151675 - 151686
151690 - 151701

151712 - 151723
151734 - 151745
151756 - 151760
151771 - 151782
151793 - 151804
151815 - 151826
151830 - 151841
151852 - 151863
151874 - 151885
151896 - 151900
151911 - 151922
151933 - 151944
151955 - 151966
151970 - 151981

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de diepe neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of essentiële tremor, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151535-151546, 151550-151561, 151572-151583, 151594-151605, 151616-151620, 151631-151642, 151653-151664, 151675-151686, 151690-151701, 151712-151723, 151734-151745, 151756-151760, 151771-151782, 151793-151804, 151815-151826, 151830-151841, 151852-151863, 151874-151885, 151896-151900, 151911-151922, 151933-151944, 151955-151966 en 151970-151981 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

- de verplegingsinrichting moet over een “bewegingsstoornissen team” (BST) beschikken, bestaande uit minstens twee neurochirurgen (VTE) en twee neurologen (VTE), allen met theoretische en klinische expertise en ervaring in DBS (beide samenwerkend met een team aan de verplegingsinrichting verbonden neurologen en neurochirurgen);

en

- de betrokken verplegingsinrichting moet een neurochirurgische en neurologische permanentie hebben 24 uur op 24 en 7 dagen op 7;

en

- dit team omvat ook één (of meerdere) psychol(o)g(en) bekwaam qua neuropsychologische evaluatie en vertrouwd met de aanpak van de betrokken doelgroep van rechthebbenden, inclusief de neurologische en psychische co-morbiditeit die er vaak mee gepaard gaat;

en

- het team omvat ook het nodige en gevormd personeel om het hulpmiddel te regelen en de rechthebbende en zijn omgeving ter zake in te lichten ;

en

- de verplegingsinrichting stelt een adequate video-installatie met operator ter beschikking van het team om de video-evaluaties te realiseren, zoals verder bepaald;

en

- elke DBS-indicatiestelling wordt gedaan tijdens een BST-vergadering waar minstens de bovengenoemde neurochirurg, neuroloog en psycholoog aan deelnemen;

en

- DBS wordt uitgevoerd in het kader van onderhavige regeling door de neurochirurg van het team die na gestandaardiseerde evaluatie in overleg met het hierboven gedefinieerd multidisciplinair team de indicatie, het doel van DBS en het type te gebruiken hulpmiddelen vaststelt. Na een gunstige proefstimulatie gaat hij over tot de definitieve implantatie;

en

- de leden van het BST mogen enkel tot één BST-team in één verplegingsinrichting behoren.

De verplegingsinrichting die voldoet aan voornoemde criteria dient het formulier B-form-II-1 in bij de Dienst voor geneeskundige verzorging. Het Verzekeringscomité zal, op voorstel van de Dienst voor geneeskundige verzorging, een lijst opstellen met de teamsamenstelling per verplegingsinrichtingen. Die lijst wordt jaarlijks bijgewerkt.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151535-151546, 151550-151561, 151572-151583, 151594-151605, 151616-151620, 151631-151642, 151653-151664, 151675-151686, 151690-151701, 151712-151723, 151734-151745, 151756-151760, 151771-151782, 151793-151804, 151815-151826, 151830-151841, 151852-151863, 151874-151885, 151896-151900, 151911-151922, 151933-151944, 151955-151966 en 151970-151981 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

De rechthebbenden worden in hun dagelijkse levensverrichtingen (ADL) door één van de hierna vermelde aandoeningen ernstig belemmerd:

- medicamenteus uitbehandelde rechthebbenden die minstens drie 3 jaar orale anti-parkinson medicatie hebben genomen.
- of
- medicamenteus uitbehandelde rechthebbenden die aan essentiële tremor lijden.

2.2. Exclusiecriteria

- acute depressieve gemengde /psychotische / (hypo)manische episode of delirium die niet te wijten is aan dopaminerge antiparkinsonmedicatie;
- of
- aan een middel gebonden stoornis waardoor een correct gebruik van de neurostimulator niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is;
- of
- andere ernstige psychiatrische stoornis waardoor een correct gebruik van de neurostimulator niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is of waarbij de implantatie de psychiatrische stoornis kan verergeren;
- of
- dementie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151535-151546, 151550-151561, 151572-151583, 151594-151605, 151616-151620, 151631-151642, 151653-151664, 151675-151686, 151690-151701, 151712-151723, 151734-151745, 151756-151760, 151771-151782, 151793-151804, 151955-151966 en 151970-151981 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Niet van toepassing.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151535-151546, 151550-151561, 151572-151583, 151594-151605, 151616-151620, 151631-151642, 151653-151664, 151675-151686, 151690-151701, 151712-151723, 151734-151745, 151756-151760, 151771-151782, 151793-151804, 151955-151966 en 151970-151981 moeten de volgende garanties gegeven worden:

a) Defect van het hulpmiddel

Een garantie (warranty) voor een niet-heroplaadbare neurostimulator in geval van defect van het hulpmiddel moet voor een periode van vijftien maanden gegeven worden.

b) Levensduur

Niet-heroplaadbare neurostimulator:

Een garantie pro rata van vijftien maanden moet worden gegeven voor de unilaterale neurostimulatoren en een garantie pro rata van vierentwintig maanden voor de bilaterale neurostimulatoren.

Heroplaadbare neurostimulator:

Een garantie van negen jaar moet worden gegeven voor de heroplaadbare neurostimulatoren: een volledige garantie voor de eerste vijf jaar en voor de volgende vier jaar een garantie pro rata. Voor de lader (151955-151966 en 151970-151981) is een volledige garantie van negen jaar vereist.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151690-151701, 151712-151723, 151815-151826, 151852-151863, 151874-151885, 151911-151922 en 151955-151966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van het gebruik van die hulpmiddelen op basis van het formulier B-Form-I-02 (Parkinson) of B-Form-I-03 (essentiële tremor), dat door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer overgemaakt wordt binnen de zestig kalenderdagen na de implantatie.

De documenten en videoregistraties, waaruit blijkt dat voldaan is aan de bovenvermelde voorwaarden, moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging, voor de verstrekkingen 151535-151546, 151550-151561, 151572-151583, 151594-151605, 151616-151620, 151631-151642, 151653-151664, 151675-151686, 151734-151745, 151756-151760, 151771-151782, 151793-151804, 151830-151841, 151896-151900, 151933-151944 en 151970-151981 dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

In geval van vervanging moet de reden van vervanging vermeld worden bij de notificatie.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 151454-151465, 151476-151480, 151491-151502, 151513-151524, 151690-151701, en 151712-151723 kunnen slechts éénmaal per hersenhelft geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§04

Gelinkte verstrekking(en) :

152176 - 152180

152191 - 152202

152213 - 152224

152235 - 152246

152250 - 152261

152272 - 152283

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de hydrocefaluskleppen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 152176-152180, 152191-152202, 152213-152224, 152235-152246, 152250-152261 en 152272-152283 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

2.1. Indicaties

- complicaties te wijten aan drainage (over-drainage): "slit-ventricle syndrome" aangetoond door CT;

of

- pseudo-tumor cerebri;

of

- normo-tensieve hydrocefalie;

of

-zuigeling;

of

- niet-tumorale cerebrale kystes;

of

- vervanging van een regelbare klep die vroeger in aanmerking kwam voor een vergoeding van de verplichte verzekering op basis van dezelfde criteria.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van bovenvermelde indicaties, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§05

Gelinkte verstrekking(en) :

152611 - 152622

152633 - 152644

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het cement gebruikt in neurochirurgie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

Het gewicht van het cement van de verstrekkingen 152611-152622 en 152633-152644 wordt berekend door enkel met het droge poeder rekening te houden. De solventen tellen niet mee. Het gaat dus niet om het gewicht van het mengsel.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§06

Gelinkte verstrekking(en) :

152751 - 152762

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de schedelbeenprothesen op maat, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- het bottekort dat door middel van het implantaat moet worden opgevuld, is groter dan 35 cm²;

of

- de grootste diameter van het bottekort dat moet worden opgevuld, is groter dan of gelijk aan 10 cm. Die grootste diameter kan tot 5 cm worden verkleind als het op te vullen bottekort zich ter hoogte van het gezicht voordoet of als de rechthebbende nog niet volgroeid is.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De verstrekking dekt het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (scan, ...) evenals het geheel van accessoires met inbegrip van de accessoires voor fixatie (platen, vijzen, cement, lijm ...).

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord door de adviserend geneesheer, na implantatie, op basis van een omstandig medisch verslag opgemaakt door de implanterend geneesheer-specialist (aangevuld met elk protocol van het medisch-technisch onderzoek dat noodzakelijk is om aan te tonen welk oppervlak opgevuld moet worden). Dit verslag laat de adviserend geneesheer toe te oordelen of de aanvraag aan de indicaties opgenomen in deze paragraaf beantwoordt, ook wat het botoppervlak betreft.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§07

Gelinkte verstrekking(en) :

152773 - 152784

152795 - 152806

152810 - 152821

152832 - 152843

152854 - 152865

152876 - 152880

152891 - 152902

152913 - 152924

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de elektroden voor lokalisatie van de doelgebieden in geval van refractaire epilepsie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 152773-152784, 152795-152806, 152810-152821, 152832-152843, 152854-152865, 152876-152880, 152891-152902 en 152913-152924 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een geconventioneerd referentiecentrum voor refractaire epilepsie.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§08

Gelinkte verstrekking(en) :

170892 - 170903

170914 - 170925

170936 - 170940

170951 - 170962

170973 - 170984

170995 - 171006

171010 - 171021

171032 - 171043

171054 - 171065

171076 - 171080

Om een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de neurostimulatoren van de nervus vagus in geval van refractaire epilepsie, moet aan de volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verpleeginrichting

De verstrekkingen kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verpleeginrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verpleeginrichting heeft de revalidatieovereenkomst "Referentiecentra voor rechthebbenden die aan refractaire epilepsie lijden" afgesloten.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925 en 171010-171021, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984, 170995-171006, 171032-171043, 171054-171065 en 171076-171080 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

De rechthebbende lijdt aan partiële of gegeneraliseerde epileptische aanvallen.

Het gaat om refractaire epilepsie waarbij de aanvallen onvoldoende onder controle kunnen worden gebracht met een van de potentieel doeltreffende anti-epileptica, alleen of in combinatie toegediend, in optimale therapeutische dosissen die niet gepaard gaan met onaanvaardbare neveneffecten, aanvallen die beperkingen en een handicap

tot gevolg hebben.

De rechthebbende moet een optimale farmacologische behandeling hebben gekregen. De rechthebbende krijgt de epilepsie onvoldoende onder controle met minstens drie verschillende therapieën waarvan minstens één combinatietherapie, in optimale dosissen en gedurende een voldoende lange periode om de doeltreffendheid ervan te kunnen beoordelen.

De rechthebbende komt niet in aanmerking voor chirurgie of de epilepsiechirurgie is een mislukking.

De prechirurgische evaluatie omvat de volgende testen:

- a) video-EEG opname van lange duur met registratie van de aanvallen
- b) hogeresolutie-MRI van de hersenen
- c) FDG-PET van de hersenen
- d) neuropsychologische evaluatie die de volgende gegevens bevat:
 - i. IQ
 - ii. geheugenfunctie
 - iii. frontale executieve functies
- e) psychiatrische evaluatie

Indien een onderzoek niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door de jonge leeftijd van het kind of door een mentale achterstand (die op zich geen contra-indicatie is voor de implantatie van een nervus vagus stimulator), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het formulier.

De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van de neurostimulator en een langdurig en optimaal gebruik van het hulpmiddel toelaten.

2.2. Exclusiecriteria

- rechthebbenden met een linkse of bilaterale halsvagotomie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984 en 170995-171006 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Niet van toepassing

3.2. Criteria

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst moeten de werkzaamheid en veiligheid van het hulpmiddel aangetoond worden met behulp van klinische studies. Deze studies dienen gepubliceerd te zijn in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift. Onder de gerealiseerde klinische studies, moet er minstens een follow-up studie zijn met minimum 100 patiënten die gedurende minimaal twee jaar gevolgd worden, evenals een vergelijkende, gerandomiseerde klinische studie gedurende minimum drie maanden en met een a priori vastgelegde statistische power van minstens 80%. De follow-up studie en de gerandomiseerde studie mogen dezelfde studie zijn. Als het hulpmiddel gebruikt kan worden bij kinderen, moet er eveneens een follow-up studie bezorgd worden met minimum 100 kinderen die gedurende minimaal twee jaar gevolgd worden.

Een hulpmiddel dat een aanpassing is van een hulpmiddel dat reeds op de nominatieve lijst voor dezelfde verdeler ingeschreven is, zonder wijziging van het werkingsmechanisme en zonder negatieve impact op de werkzaamheid, de veiligheid en de kwaliteit, mag ingeschreven worden zonder klinische studies op voorwaarde dat de verdeler de aanpassingen en hun praktische consequenties beschrijft.

3.3. Voorwaarden betreffende de garantie

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984 en 170995-171006 moeten de volgende garanties worden gegeven:

Defect van het hulpmiddel:

Een garantie (warranty) voor een niet-heroplaadbare neurostimulator in geval van defect van het toestel moet voor een periode van 24 maanden worden gegeven voor de ingeplante hulpmiddelen vanaf de inwerkingtreding van dit besluit.

Levensduur:

Een volledige garantie voor een niet-heroplaadbare neurostimulator in geval van end-of-life moet voor een periode van 24 maanden worden gegeven voor de ingeplante hulpmiddelen vanaf de inwerkingtreding van dit besluit.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

De verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984 en 170995-171006 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925, 171010-171021 en 171054-171065 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeuren vóór de implantatie.

De aanvraag om een tegemoetkoming van de verplichte verzekering moet vóór de implantatie door de verzekeringsinstelling aan het College van Geneesheren-directeuren voor akkoord worden voorgelegd door middel

van het formulier B-Form-I-04 dat onder meer een omstandig medisch verslag omvat dat is opgesteld en ondertekend door alle leden van het multidisciplinair team dat verantwoordelijk is voor de implantatie en de behandeling.

Bij twijfel doet het College een beroep op een Commissie Peer Review die is samengesteld uit zorgverleners die de revalidatieovereenkomst "Referentie-centra voor rechthebbenden die aan refractaire epilepsie lijden" hebben ondertekend, en die een advies zal geven.

De documenten waaruit blijkt dat aan de voormelde voorwaarden is voldaan, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende worden bewaard.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk bekendgemaakt aan de adviserend-geneesheer, de ziekenhuis-apotheker en de epileptoloog.

4.2. Vervanging

4.2.1 Vervanging van een neurostimulator

In geval van vervanging wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering, na de implantatie, op basis van het formulier B-Form-I-05 door de epileptoloog, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs bezorgd.

In geval van vervanging van een neurostimulator die niet in aanmerking is gekomen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering, dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.2.2. Vervanging van een elektrode of het toebehoren

De verstrekkingen 171032-171043 en 171076-171080 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de vervanging aan de adviserend geneesheer via het formulier B-Form-I-04.

4.3. Voortijdige vervanging

In afwijking van de bepalingen onder het punt 5.2. kan een voortijdige vernieuwing (verstrekking 170973-170984 of 170995-171006) van de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de neurostimulator (verstrekking 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940 of 170951-170962) worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs op basis van een omstandig medisch verslag waarin de absolute indicatie tot voortijdige vervanging wordt opgegeven. De aanvraag om voortijdige vernieuwing van de verstrekking wordt via de verzekeringsinstelling aan het College van geneesheren-directeurs bezorgd.

Gedurende de garantieperiode en in geval van disfunctie die niet te wijten is aan de pathologie van de rechthebbende of de evolutie van zijn medische toestand, is de verdeler verplicht de garantiëvoorwaarden na te leven en een kredietnota af te leveren, ongeacht welke verdeler de vervangingsneurostimulator levert.

4.4. Afwijking van de procedure

Niet van toepassing

5. Attesteringsregels

5.1. Cumulatie en niet-cumulatieregels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170892-170903 of 170914-170925 of 170936-170940 of 170951-170962 of 170973-170984 of 170995-171006 sluit tijdens een periode van twee jaar een tegemoetkoming van de verzekering voor de verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171614-171625, 171636-171640 en 171651-171662 uit en omgekeerd.

5.2. Andere regels

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170936-170940 of 170951-170962 kan pas minstens twee jaar na de verstrekking 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984 of 170995-171006 worden toegekend.

5.3. Afwijking van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing.

B-§09

Gelinkte verstrekking(en) :

171496 - 171500

171511 - 171522

171533 - 171544

171555 - 171566

171570 - 171581
171592 - 171603
171614 - 171625
171636 - 171640
171651 - 171662
171673 - 171684
171695 - 171706
171710 - 171721
171732 - 171743
171754 - 171765
171776 - 171780
171791 - 171802
171813 - 171824

Teneinde een tijdelijke tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de neurostimulatoren en hun toebehoren voor diepe hersenstimulatie in geval van refractaire epilepsie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Doel van de overeenkomst

Deze overeenkomst heeft tot doel de tijdelijke tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging inzake de neurostimulatoren en hun toebehoren voor diepe hersenstimulatie in geval van refractaire epilepsie alsook de modaliteiten ervan te bepalen in het kader van een beperkte klinische toepassing gedurende de evaluatieperiode die loopt van 1 januari 2015 tot en met 31 december 2019. Gedurende die periode wordt het hulpmiddel geëvalueerd volgens de bepalingen voorzien in punt 9.

2. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171614-171625, 171636-171640, 171651-171662, 171673-171684, 171695-171706, 171710-171721, 171732-171743, 171754-171765, 171776-171780, 171791-171802 en 171813-171824 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet en die de overeenkomst B-BKT-001 heeft afgesloten met het Verzekeringscomité:

De verplegingsinrichting moet gedurende de volledige looptijd van de overeenkomst voldoen aan de onderstaande criteria.

2.1. Enkel de verplegingsinrichtingen die de revalidatieovereenkomst van de referentiecentra voor rechthebbenden die aan refractaire epilepsie lijden, hebben ondertekend, kunnen toetreden tot deze overeenkomst.

De verplegingsinrichting moet 24 uur op 24 en 7 dagen op 7 een neurochirurgische en neurologische permanentie hebben.

De indicatiestelling, de prechirurgische evaluatie, de implantatie, met inbegrip van de vervangingen, de revalidatie en een follow-up op lange termijn mogen enkel door deze verplegingsinrichtingen worden uitgevoerd. Het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging stelt, op voorstel van de Dienst voor geneeskundige verzorging, een lijst op die continu wordt bijgewerkt, met vermelding van de samenstelling van het team per verplegingsinrichting en bezorgt die lijst ter informatie aan de Commissie.

De verplegingsinrichting en de artsen toegetreden tot de overeenkomst B-BKT-001 engageren zich tot het meewerken aan de evaluatie zoals bedoeld in punt 9.

De dagelijkse follow-up van de rechthebbende mag buiten die referentiecentra worden verricht.

2.2. Kandidatuurformulier voor de verplegingsinrichting

De verplegingsinrichting moet zich kenbaar maken bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging op basis van het formulier B-Form-II-02.

2.3. Samenwerkingsakkoord

De verplegingsinrichting mag geen geformaliseerd samenwerkingsakkoord met andere verplegingsinrichtingen of met andere ziekenhuisverenigingen sluiten. Bovendien moet de ingreep binnen de muren van het bevoegde verplegingsinrichting worden uitgevoerd.

3. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171614-171625, 171636-171640, 171651-171662, 171673-171684, 171695-171706, 171710-171721, 171732-171743, 171754-171765, 171776-171780, 171791-171802 en 171813-171824 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Inclusiecriteria

- 1) De rechthebbende lijdt aan focale epilepsie met focale complexe aanvallen met of zonder secundaire generalisering.
- 2) De rechthebbende lijdt aan refractaire epilepsie, d.w.z. waarbij de aanvallen onvoldoende onder controle kunnen worden gehouden met één van de potentieel doeltreffende anti-epileptica, die alleen of in combinatie worden toegediend, met optimale therapeutische dosissen waaraan geen onaanvaardbare bijwerkingen zijn verbonden; de aanvallen kunnen bovendien arbeidsongeschiktheid of een handicap tot gevolg hebben.
- 3) De rechthebbende moet een optimale farmacologische behandeling hebben gekregen. De rechthebbende is niet in staat om de epilepsie voldoende onder controle te houden met minstens 3 verschillende therapieën, waarvan minstens één combinatie, met optimale dosissen en gedurende een periode die volstaat om de doeltreffendheid ervan te beoordelen.
- 4) De rechthebbende komt niet in aanmerking voor chirurgie of de epilepsiechirurgie is een mislukking. De prechirurgische evaluatie omvat de volgende tests:
 - a. langdurige EEG-videomonitoring met registratie van de aanvallen
 - b. hogeresolutie-MRI van de hersenen
 - c. FDG-PET-scan van de hersenen
 - d. neuropsychologische evaluatie die de volgende elementen bevat:
 - i. IQ
 - ii. geheugenfuncties
 - iii. frontale executieve functies
 - e. psychiatrische evaluatie die onder andere de volgende elementen bevat:
 - i. Beck Depression Inventory
 - ii. QOLIE-31

In geval dit onderzoek niet gerealiseerd kan worden, bijvoorbeeld als gevolg van een mentale achterstand (die op zich geen tegenindicatie vormt voor de implantatie van een stimulator voor diepe hersenstimulatie), dient de reden duidelijk te worden vermeld op het formulier.

- 5) De rechthebbende moet op het moment van de implantatie minstens 18 jaar en maximaal 65 jaar oud zijn.
- 6) De rechthebbende kan een patiëntenprogrameerapparaat gebruiken en is bereid om zich aan de gevraagde tests te onderwerpen.
- 7) Alleen de rechthebbenden die duidelijk in staat zijn om, uit eigen wil, via een informed consent over de implantatie van elektroden en een neurostimulator te beslissen, komen in aanmerking. In die verklaring moeten omstandig de voor- en nadelen van de behandeling, de risico's en de psychosociale impact worden toegelicht.
- 8) Als de rechthebbende met nervus vagusstimulatie wordt behandeld en indien daarmee onvoldoende resultaten worden bereikt, moet de rechthebbende vanaf de primo-implantatie minstens 2 jaar op de implantatie van een DBS-neurostimulator wachten en vice versa.
- 9) De gestimuleerde zone (doelgebied) is de zone die in de indicaties wordt vermeld en die door de huidige CE-markering wordt gedekt.

3.2. Exclusiecriteria

- 1) Ernstige neurologische of medische aandoening die een contra-indicatie is voor een cerebrale ingreep.
- 2) Elke chirurgische contra-indicatie om DBS te ondergaan, met inbegrip van de contra-indicaties die voor de DBS en/of voor de uitvoering van een preoperatieve MRI bekend zijn, contra-indicaties in het kader van een ingreep onder anesthesie of andere risicofactoren voor een chirurgische ingreep (een ernstige cardiovasculaire aandoening, coagulopathie, ...).
- 3) Ongepast gebruik van een product (alcohol, drugs, ...)/middelenmisbruik waardoor het toestel niet correct kan worden gebruikt of waardoor er geen systematische medische/psychiatrische follow-up mogelijk is.
- 4) Suïcidale gedachten
- 5) Chronische psychotische problematiek die niet gestabiliseerd is onder behandeling, met uitzondering van een peri-ictale psychose

4. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171673-171684, 171695-171706, 171710-171721, 171732-171743, 171754-171765, 171776-171780, 171791-171802 en 171813-171824 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

4.1. Definitie

Niet van toepassing

4.2. Criteria

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171673-171684 en 171695-171706 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende criteria:

De werkzaamheid en veiligheid van het hulpmiddel moeten zijn aangetoond met behulp van klinische studies. Deze studies dienen gepubliceerd te zijn in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift. Onder de gerealiseerde klinische studies, moet er minstens een follow-up studie zijn met minimum 100 patiënten die gedurende minimaal 2 jaar gevolgd worden, evenals een vergelijkende, gerandomiseerde klinische studie gedurende minimum 3 maand en met een a priori vastgelegde statistische power van minstens 80%. De follow-up studie en de gerandomiseerde studie mogen dezelfde studie zijn.

Een hulpmiddel dat een aanpassing is van een hulpmiddel dat reeds op de nominatieve lijst voor dezelfde verdeler ingeschreven is, zonder wijziging van het werkingsmechanisme en zonder negatieve impact op de werkzaamheid, de veiligheid en de kwaliteit, kan ingeschreven worden zonder klinische studies op voorwaarde dat de verdeler de aanpassingen en hun praktische consequenties beschrijft.

4.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171791-171802 en 171813-171824 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden:

- Niet heroplaadbare neurostimulatoren:

een totale garantie van 24 maanden moet worden gegeven voor de niet heroplaadbare neurostimulatoren

- Heroplaadbare neurostimulatoren:

een garantie van negen jaar moet worden gegeven voor de heroplaadbare neurostimulatoren: een volledige garantie voor de eerste vijf jaar en voor de volgende vier jaar een garantie pro rata. Voor de lader 171791-171802 en 171813-171824 is een volledige garantie van negen jaar vereist. De verstrekkingen 171614-171625, 171636-171640 en 171651-171662, moeten ook aan de garantievoorwaarden voldoen.

5. Aantal rechthebbenden

Het aantal rechthebbenden die voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in aanmerking kan komen wordt beperkt tot 40 nieuwe rechthebbenden voor het eerste jaar en 25 nieuwe gevallen per jaar voor de volgende jaren.

Zodra het aantal dreigt te worden overschreden, brengt het Secretariaat de Commissie op de hoogte en wordt aan de evaluator gevraagd een tussentijds verslag te bezorgen.

De Commissie brengt de verplegingsinrichtingen en de verstrekkers van het betrokken hulpmiddel op de hoogte en neemt de noodzakelijke maatregelen.

6. Aanvraagprocedure en formulieren

6.1. Eerste implantatie

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 171496-171500, 171555-171566, 171614-171625, 171673-171684, 171710-171721, 171754-171765 en 171791-171802 gebeurt als volgt:

De terugbetalingsaanvraag voor de verstrekkingen 171496-171500, 171555-171566, 171614-171625, 171673-171684, 171710-171721, 171754-171765 en 171791-171802 wordt vóór de implantatie op basis van

formulier B-Form-I-07 ingediend door de epileptoloog via de adviserend geneesheer aan het College van geneesheren-directeurs.

Die verstrekkingen mogen enkel na akkoord van het College van geneesheren-directeurs door de verplichte verzekering worden terugbetaald. In geval van twijfel legt dit College de aanvraag voor advies voor aan de Commissie Peer Review, die bestaat uit zorgverleners die de revalidatieovereenkomst “referentiecentra voor rechthebbenden die aan refractaire epilepsie lijden” hebben ondertekend. Die Commissie Peer Review moet de aanvraag van het team van het referentiecentrum binnen de drie maanden onderzoeken. De Commissie Peer Review informeert het team van het referentiecentrum dat de aanvraag heeft ingediend, zodat deze de aanvraag kan verdedigen. Tijdens de bespreking van de dossiers die in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor neurostimulatie kan er altijd een lid van het College van geneesheren-directeurs of een arts, lid van de Commissie, aanwezig zijn. Minstens twee leden van de Commissie Peer Review die tot twee andere verplegingsinrichtingen dan het aanvragend referentiecentrum behoren, moeten hun akkoord geven.

De Commissie Peer Review bezorgt haar geargumenteerde conclusies (akkoord – weigering – uitstel) aan het College van geneesheren-directeurs.

Het College van geneesheren-directeurs neemt de beslissing voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging, eventueel op basis van het advies van de Commissie Peer Review, en dit voor elke rechthebbende afzonderlijk.

Het College van geneesheren-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee binnen de dertig werkdagen. Als dit College een advies van de Commissie Peer Review heeft gevraagd, deelt het zijn gemotiveerde beslissing mee binnen de dertig werkdagen na ontvangst van het verslag van de Commissie Peer Review. Die beslissing wordt aan de epileptoloog van het betrokken referentiecentrum dat tot de overeenkomst is toegetreden, aan de betrokken rechthebbende via zijn verzekeringsinstelling en aan de ziekenhuisapotheker meegedeeld.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van de indicaties vermeld onder punt 3, moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

Tot de verkrijging van een CE markering mogen de heroplaadbare neurostimulatoren enkel worden geïmplantéerd nadat het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) daartoe een derogatie heeft toegekend. Een kopie van die derogatie zal aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer worden bezorgd.

In dit geval moet de verstrekking 171614-171625 worden geattesteerd.

6.2. Vervanging

In geval van hernieuwing van een hulpmiddel dat reeds het voorwerp heeft uitgemaakt van een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van deze overeenkomst, mag de aanvraag voor de verstrekkingen 171511-171522, 171570-171581 171636-171640, 171695-171706, 171732-171743, 171776-171780 en 171813-171824 na implantatie ingediend worden door de epileptoloog via de adviserend geneesheer bij het College van geneesheren-directeurs door middel van het aanvraagformulier B-Form-I-08.

De aanvraag bevat onder andere een medisch evolutieverslag, waarin onder meer het klinisch beeld sinds de implantatie, een vergelijking met het klinisch beeld vóór de implantatie en de redenen voor de noodzaak van de hernieuwing zijn opgenomen.

Tot de verkrijging van een CE markering mogen de heroplaadbare neurostimulatoren enkel worden geïmplantéerd nadat het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) daartoe een derogatie heeft toegekend. Een kopie van die derogatie zal aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer worden bezorgd.

In dit geval moet de verstrekking 171636-171640 worden geattesteerd.

6.3. Voortijdige vervanging

De procedure beschreven onder punt 6.2. dient te worden toegepast.

Tot de verkrijging van een CE markering mogen de heroplaadbare neurostimulatoren enkel worden

geïmplantiseerd nadat het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) daartoe een derogatie heeft toegekend. Een kopie van die derogatie zal aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer worden bezorgd..

In dit geval moet de verstrekking 171651-171662 worden geattesteerd.

6.4. Derogatie aan de procedure

Voor de rechthebbenden die reeds vóór de inwerkingtreding van deze overeenkomst ingeplant zijn en die vóór de implantatie aan alle voorwaarden bedoeld in punt 3 voldeden, kan een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de hernieuwing van de neurostimulatoren en toebehoren worden toegekend volgens de modaliteiten voorzien in punt 6.1.

In dat geval bezorgt het team van het referentiecentrum via de adviserend geneesheer een aanvraagdossier tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor een hernieuwing aan het College van geneesheren-directeurs op basis van de formulieren B-Form-I-07 en 08. Dat dossier bevat de documenten van de eerste implantatie waarin wordt aangetoond dat deze implantatie aan de vergoedingscriteria van de verplichte verzekering voldeed en een medisch evolutieverslag waarin onder meer het klinisch beeld sinds de implantatie, een vergelijking met het klinisch beeld vóór de implantatie en de rechtvaardiging van de hernieuwing zijn opgenomen.

Het College van geneesheren-directeurs neemt de beslissing voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de hernieuwing, eventueel op basis van het advies van de Commissie Peer Review.

7. Regels voor attestering

7.1. Cumul en non-cumulregels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171614-171625, 171636-171640 of 171651-171662, sluit tijdens een periode van twee jaar een tegemoetkoming van de verzekering voor de verstrekkingen 170892-170903, 170936-170940 en 170973-170984.

7.2. Andere regels

De verstrekkingen 171496-171500, 171511-171522, 171533-171544, 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171673-171684, 171695-171706, 171710-171721, 171732-171743, 171754-171765, 171776-171780, 171791-171802 en 171813-171824 volgen de vergoedingsmodaliteiten van categorie A.

De verstrekkingen 171614-171625, 171636-171640 en 171651-171662 volgen de vergoedingsmodaliteiten van categorie F.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 171511-171522 kan pas minstens twee jaar na de verstrekking 171496-171500, 171511-171522 of 171533-171544 worden toegekend.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 171570-171581 kan pas minstens negen jaar na de verstrekking 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171614-171625, 171636-171640 of 171651-171662 worden toegekend.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 171695-171706 kan pas minstens negen jaar na de verstrekking 171555-171566, 171570-171581, 171592-171603, 171625, 171636-171640 of 171651-171662 worden toegekend.

7.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

8. Verbintenissen van de verplegingsinrichting

8.1. De verplegingsinrichting die tot de overeenkomst is toegetreden, moet de follow-up-gegevens van de patiënten die in het kader van deze overeenkomst zijn behandeld, nauwgezet bijhouden.

Die follow-up-gegevens van de patiënten moeten met behulp van het formulier(en) B-Form-I-09 worden

vervolledigd na 12 en 24 maanden volgend op de ingreep. Die formulieren moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

Wanneer de Dienst voor Geneeskundige Verzorging vaststelt dat die voorwaarde door een verplegingsinrichting niet wordt nageleefd, wordt de inrichting in kwestie daarvan op de hoogte gebracht en wordt de terugbetaling van het hulpmiddel opgeschort totdat de verplegingsinrichting de ontbrekende follow-ups heeft vervolledigd.

Onder “ontbrekende follow-up” moet worden verstaan dat meer dan 20 % van de follow-ups van de patiënten voor een periode van één jaar ontbreken of onvolledig zijn.

De inrichting moet dan de ontbrekende follow-up-gegevens vervolledigen of de reden voor die ontbrekende follow-up-gegevens omstandig motiveren.

Wanneer de verplegingsinrichting de ontbrekende follow-up-gegevens heeft vervolledigd, brengt het de Dienst voor geneeskundige Verzorging daarvan op de hoogte.

Als de verplegingsinrichting het percentage van 20 % ontbrekende follow-ups niet meer overschrijdt, wordt de opschorting van de tegemoetkoming van de verplichte verzekering opgeheven.

Als een verplegingsinrichting het vereiste minimumpercentage voor de follow-up niet binnen de drie maanden bereikt, nadat zij daarvan door de dienst op de hoogte is gebracht, meldt de dienst dit aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, dat dan kan beslissen over de intrekking van de toetreding tot de overeenkomst.

8.2. Mededeling van wijzigingen

De inrichtende macht van de verplegingsinrichting is verantwoordelijk voor de onverwijld mededeling van elke wijziging aan de leidend ambtenaar van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het RIZIV en natuurlijk aan alle betrokkenen, waaronder in de eerste plaats de rechthebbenden.

Per brief aan: RIZIV, secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen, Tervurenlaan 211 te 1150 Brussel, en per e-mail op het volgende adres: implant@riziv.fgov.be.

Wanneer de Leidend ambtenaar nalatigheden vaststelt, brengt hij de verzekeringsinstellingen ervan op de hoogte dat het hulpmiddel voor die verplegingsinrichting niet meer mag worden terugbetaald.

9. Analyse

9.1. De analyse van de gegevens uit deze beperkte klinische toepassing wordt uitgevoerd door de Commissie Peer Review en de verzekeringsinstellingen die mee de overeenkomst ondertekent. Zij verlenen technische en wetenschappelijke ondersteuning en analyseren de resultaten van het medisch hulpmiddel volgens precieze criteria.

9.2. Tussentijdse analyse – Verslag

Uiterlijk op 1 juni 2017 moeten de evaluatoren op basis van de verzamelde gegevens een tussentijds verslag opstellen en aan de Commissie bezorgen.

Dat tussentijds verslag moet minstens de volgende elementen bevatten:

- 1) het aantal behandelde patiënten, geslacht, leeftijd;
- 2) analyse van alle inclusie- en exclusiecriteria, waaronder indicaties, contra-indicaties, duur van de symptomen, behandelingen, andere comorbide psychiatrische aandoeningen;
- 3) resultaten van de neurostimulatie:
 - a. wijziging van de ernst van de aanvallen
 - b. wijziging van de aanvalsfrequentie
 - c. responsratio (= daling met 50 % of meer van de aanvalsfrequentie)
 - d. wijziging van de medicamenteuze behandeling
 - e. wijziging van het aantal ziekenhuisopnames/raadplegingen/bezoeken aan de spoeddiensten per jaar
 - f. gevolgen voor de andere psychiatrische parameters (depressie, zelfmoord, geheugenverlies, ...)
 - g. verbetering van de functionele vaardigheden

- h. verbetering van de levenskwaliteit
- 4) bijwerkingen, complicaties;
- 5) Een vergelijking van de resultaten met de bestaande literatuur.

Indien dat tussentijds verslag niet op de voormelde datum wordt meegedeeld, brengt de Commissie de minister daarvan op de hoogte. Deze kan beslissen om de terugbetaling van het hulpmiddel stop te zetten.

9.3. Analyse – Eindverslag

Uiterlijk op 1 juli 2019 moet de evaluator op basis van de verzamelde gegevens een eindverslag opstellen en aan de Commissie bezorgen.

Dat eindverslag moet minstens de volgende elementen bevatten:

- 1) het aantal behandelde patiënten, geslacht, leeftijd;
- 2) analyse van alle inclusie- en exclusiecriteria, waaronder indicaties, contra-indicaties, duur van de symptomen, behandelingen, andere comorbide psychiatrische aandoeningen;
- 3) resultaten van de neurostimulatie:
 - a. wijziging van de ernst van de aanvallen
 - b. wijziging van de aanvalsfrequentie
 - c. responsratio (= daling met 50 % of meer van de aanvalsfrequentie)
 - d. wijziging van de medicamenteuze behandeling
 - e. wijziging van het aantal ziekenhuisopnames/raadplegingen/bezoeken aan de spoeddiensten per jaar
 - f. gevolgen voor de andere psychiatrische parameters (depressie, zelfmoord, geheugenverlies, ...)
 - g. verbetering van de functionele vaardigheden
 - h. verbetering van de levenskwaliteit
- 4) bijwerkingen, complicaties;
- 5) een retrospectieve analyse van de directe medische kosten, gerealiseerd met een vergelijking van de cumulatieve kosten gedurende één jaar vóór de implantatie van een DBS-stimulator met de cumulatieve kosten van het jaar na implantatie. De volgende kosten worden bestudeerd:
 - a. aantal en duur van opnames in verpleeginrichting en gelinkt aan epilepsie. De technische onderzoeken met betrekking tot diagnostiek of behandeling zijn inbegrepen. De kosten te wijten aan de prechirurgische evaluatie zijn niet het onderwerp van de studie.
 - b. aantal bezoeken aan de spoed
 - c. aantal bezoeken bij de huisarts of de neuroloog
 - d. aantal en dosis van de anti-epileptische farmaceutische specialiteiten
- 6) een analyse van de indirecte kosten;
- 7) een vergelijking van de resultaten met de bestaande literatuur.

De verzekeringsinstellingen zullen de gegevens verstrekken die op de factuur van de verplegingsinrichting worden vermeld, teneinde de kostenanalyse van de Commissie Peer Review te bevestigen.

Indien dit verslag niet op de voormelde datum wordt meegedeeld, brengt de Commissie de minister daarvan op de hoogte. Deze kan beslissen om de terugbetaling van het hulpmiddel stop te zetten.

De Commissie zal het eindverslag waarin het hulpmiddel wordt geëvalueerd, als basis kunnen gebruiken voor het opstellen van een definitieve regeling. Die regeling zal door de Commissie aan de Minister worden voorgelegd.

10. Opzeggingsrecht voor elke betrokken partij

De overeenkomst treedt in werking op 1 januari 2015 en is geldig tot en met 31 december 2019 maar kan steeds door het RIZIV of door een verplegingsinrichting worden opgezegd met een ter post aangetekende brief die aan de andere partij wordt gericht, mits inachtneming van een opzeggingstermijn van drie maanden die ingaat op de eerste dag van de maand volgend op de datum van verzending van de aangetekende brief.

De overeenkomst verstrijkt zodra de verplegingsinrichting niet meer aan de bepalingen van deze overeenkomst voldoet.

11. Varia

Op verzoek van de Commissie of van de evaluator kan er op elk moment een vergadering worden georganiseerd.
