

~~Art. 52. Le ministre qui a l'Intérieur dans ses attributions et le ministre qui a la Justice dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.~~

Bruxelles, le 24 septembre 2015.

PHILIPPE

Par le Roi :

Le Vice-Premier Ministre
et Ministre de la Sécurité et de l'Intérieur,

J. JAMBON

Le Ministre de la Justice,
K. GEENS

~~Art. 52. De minister bevoegd voor Binnenlandse Zaken en de minister bevoegd voor Justitie zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.~~

Brussel, 24 september 2015.

FILIP

Van Koningswege :

De Vice-Eerste Minister
en Minister van Veiligheid en Binnenlandse Zaken,

J. JAMBON

De Minister van Justitie,
K. GEENS

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2015/22341]

18 SEPTEMBRE 2015. — Arrêté ministériel modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35septies/2, § 1^{er}, 3^o, tel qu'inséré par la loi du 15 décembre 2013;

Vu l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, article 14;

Vu la proposition de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 18 juin 2015;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances, donné le 1^{er} juillet 2015;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 23 juillet 2015;

Vu l'avis 58.025/2/V du Conseil d'Etat, donné le 9 septembre 2015, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. A la Liste, jointe comme annexe 1^{re} à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifié par les arrêtés ministériels des 19 mars 2015, 20 mars 2015 et 5 mai 2015, les modifications suivantes sont apportées :

1^o Au chapitre " F. Chirurgie thoracique et cardiologie", les modifications suivantes sont apportées :

a) L'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque du type single chamber », est remplacé par l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque »;

b) Les prestations 158410 – 158421, 158432 – 158443, 158454 – 158465 et 170553 - 170564 reprises sous l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque » sont supprimées;

c) Après l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque », les prestations suivantes sont insérées :

"172395-172406 Premier stimulateur cardiaque implantable, y compris l'adaptateur

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2015/22341]

18 SEPTEMBER 2015. — Ministerieel besluit tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35septies/2, § 1, 3^o, zoals ingevoegd door de wet van 15 december 2013;

Gelet op het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, artikel 14;

Gelet op het voorstel van de Commissie voor Tegemoetkoming van Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 18 juni 2015;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 1 juli 2015;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 23 juli 2015;

Gelet op het advies 58.025/2/V van de Raad van State, gegeven op 9 september 2015, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In de Lijst, gevoegd als bijlage 1 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, gewijzigd bij de Ministeriële besluiten van 19 maart 2015, 20 maart 2015 en 5 mei 2015, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o In het hoofdstuk "F. Heelkunde op de thorax en cardiologie", worden de volgende wijzigingen aangebracht :

a) Het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator van het type single chamber », wordt vervangen door het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator »;

b) De verstrekkingen 158410 – 158421, 158432 – 158443, 158454 – 158465 en 170553 - 170564 opgenomen onder het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator » worden geschrapt;

c) Na het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator » worden de volgende verstrekkingen ingevoegd :

"172395-172406 Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor

| | | | | | | | |
|----------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------|--|-------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|--|
| <i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i> | | <i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i> | | <i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i> | | <i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i> | |
| <i>Base de remboursement € 3.613</i> | <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Intervention personnelle (%) 0,00 %</i> | | <i>Vergoedingsbasis € 3.613</i> | <i>Veiligheidsgrens (%) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i> | |
| <i>Prix plafond /</i> | <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Intervention personnelle (€) /</i> | | <i>Plafondprijs /</i> | <i>Veiligheidsgrens (€) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (€) /</i> | |
| | | <i>Montant du remboursement € 3.613</i> | | | | <i>Vergoedingsbedrag € 3.613</i> | |

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172410-172421 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172410-172421 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor

| | | | | | | | |
|-------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------|--|-------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|--|
| <i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i> | | <i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i> | | <i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i> | | <i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i> | |
| <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Intervention personnelle (%) 0,00 %</i> | | <i>Vergoedingsbasis € 3.613</i> | <i>Veiligheidsgrens (%) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %</i> | |
| <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Intervention personnelle (€) /</i> | | <i>Plafondprijs /</i> | <i>Veiligheidsgrens (€) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (€) /</i> | |
| | | <i>Montant du rem- boursement € 3.613</i> | | | | <i>Vergoedingsbedrag € 3.613</i> | |

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172432-172443 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé pour des raisons liées au patient

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172432-172443 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

| | | | | | | | |
|-------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------|--|-------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|--|
| <i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i> | | <i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i> | | <i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i> | | <i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i> | |
| <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Intervention personnelle (%) 0,00 %</i> | | <i>Vergoedingsbasis € 3.613</i> | <i>Veiligheidsgrens (%) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i> | |
| <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Intervention personnelle (€) /</i> | | <i>Plafondprijs /</i> | <i>Veiligheidsgrens (€) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (€) /</i> | |
| | | <i>Montant du rem- boursement € 3.613</i> | | | | <i>Vergoedingsbedrag € 3.613</i> | |

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172454-172465 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé en cas d'une end-of-life

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172454-172465 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life

| | | | | | | | |
|-------------------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------|--|-------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------|--|
| <i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i> | | <i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i> | | <i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i> | | <i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i> | |
| <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Marge de sécurité (%) /</i> | <i>Intervention personnelle (%) 0,00 %</i> | | <i>Vergoedingsbasis € 3.613</i> | <i>Veiligheidsgrens (%) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i> | |
| <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Marge de sécurité (€) /</i> | <i>Intervention personnelle (€) /</i> | | <i>Plafondprijs /</i> | <i>Veiligheidsgrens (€) /</i> | <i>Persoonlijk aandeel (€) /</i> | |
| | | <i>Montant du rem- boursement € 3.613</i> | | | | <i>Vergoedingsbedrag € 3.613</i> | |

Condition de remboursement : F-§ 01";

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";

d) L'intitulé « F.1.1.1.2 Stimulateur cardiaque du type dual chamber » et les prestations 158476 – 158480, 158491 – 158502, 158513 – 158524 et 170575 – 170586 sont supprimés;

d) Het opschrift « F.1.1.1.2 Hartstimulator van het type dual chamber » en de verstrekkingen 158476 – 158480, 158491 – 158502, 158513 – 158524 en 170575 – 170586 worden geschrapt;

e) L'intitulé « F.1.1.1.3 Stimulateur cardiaque du type triple chamber sans électrode de resynchronisation » et les prestations 158535 - 158546, 158550 - 158561, 158572 - 158583 et 170590 - 170601 sont supprimés;

f) La condition de remboursement F-§ 01 est modifiée comme suit :

1) Sous l'intitulé « Critères concernant l'établissement hospitalier » les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

2) Sous le point 1.1. les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586 et 158535-158546 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

3) Sous le point 1.2. les prestations 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont supprimés;

4) Sous l'intitulé « Critères concernant le dispositif » les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

5) L'intitulé "3.3 Conditions de garantie" est remplacé par ce qui suit :

"3.3. Conditions de garantie

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465, le dispositif doit répondre aux conditions de garantie suivantes :

- cinq ans de garantie au prorata pour les appareils implantés avant le 1^{er} décembre 2010.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

- huit ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 : six ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 et 170612 - 170623, le dispositif doit répondre aux conditions de garantie suivantes :

- cinq ans de garantie au prorata pour les appareils implantés avant le 1^{er} décembre 2010.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

- quatre ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus : trois ans de garantie totale à 100 % suivis d'un an de garantie au prorata de cette dernière année.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années. »;

6) L'intitulé "4. Procédure de demande et formulaires" est remplacé par ce qui suit :

« 4.1. Première implantation

Les prestations 172395-172406, 158594-158605, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 et 158756-158760 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que sur base d'une prescription médicale détaillée et motivée quant au choix du type de stimulateur cardiaque ou de stimulateur de resynchronisation cardiaque.

Pour l'implantation d'un stimulateur cardiaque dans un établissement hospitalier ne disposant pas d'un agrément pour le programme de soins E, la pose d'indication et le choix du type de stimulateur cardiaque se font par un électrophysiologue d'un établissement hospitalier disposant de cet agrément via un avis contraignant par écrit sur base de l'ECG et du dossier du patient, hormis pour les indications suivantes :

1° le bloc atrioventriculaire total symptomatique;

2° l'affection du noeud sinusal et/ou la fibrillation auriculaire avec arrêts de plus de 4 secondes accompagnés de syncopes et/ou la bradycardie à un rythme inférieur à 30 battements par minute.

L'intervention de l'assurance obligatoire ne peut être accordée qu'après que le formulaire d'enregistrement ait été complété et confirmé par deux médecins spécialistes en cardiologie, endéans les nonante jours après implantation, via l'application en ligne.

e) Het opschrift « F.1.1.1.3 Hartstimulator van het type triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode » en de verstrekingen 158535 - 158546, 158550 - 158561, 158572 - 158583 en 170590 - 170601 worden geschrapt;

f) De vergoedingsvoorwaarde F-§ 01 wordt als volgt gewijzigd :

1) Onder het opschrift "Criteria betreffende de verplegingsinrichting" worden de verstrekingen 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 vervangen door de verstrekingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

2) Onder het punt 1.1. worden de verstrekingen 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586 en 158535-158546 vervangen door de verstrekingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

3) Onder het punt 1.2. worden de verstrekingen 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 geschrapt;

4) Onder het opschrift "3. Criteria betreffende het hulpmiddel" worden de verstrekingen 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 vervangen door de verstrekingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

5) Het opschrift "3.3 Garantievoorwaarden" wordt vervangen als volgt :

"3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden :

- een garantie pro rata van vijf jaar voor de toestellen ingeplant vóór 1 december 2010

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 : vier jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

- een garantie van acht jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 oktober 2015 : zes jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 en 170612 - 170623 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden :

- een garantie van vijf jaar pro rata voor de toestellen ingeplant vóór 1 december 2010

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012 : een volledige garantie aan 100% voor de eerste vier jaar gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

- een garantie van vier jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 : een volledige garantie aan 100 % voor de eerste drie jaar gevolgd door een garantie pro rata voor het laatste jaar.

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 oktober 2015 : vier jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren. »;

6) Het opschrift "4. Aanvraagprocedure en formulieren" wordt vervangen als volgt :

"4.1. Eerste implantatie

De verstrekingen 172395-172406, 158594-158605, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 en 158756-158760 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering op basis van een omstandig en qua keuze van het type hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator gemotiveerd medisch voorschrift.

Voor de implantatie van een hartstimulator in een verplegingsinrichting die niet beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E gebeuren de indicatiestelling en de keuze van het type hartstimulator door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over die erkenning via een bindend schriftelijk advies op basis van het ECG en het patiëntendossier behalve voor de volgende indicaties :

1° symptomatisch totaal atrioventriculair blok;

2° sinusknopziekte en/of voorkamerfibrillatie met arresten langer dan 4 seconden gepaard gaand met syncopes en/of bradycardie met een ritme lager dan 30 slagen per minuut.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering mag enkel worden toegekend indien het registratieformulier, binnen de negentig dagen na implantatie, geldig is ingevuld en bevestigd door twee geneesheren-specialisten in de cardiologie via de on-line-toepassing.

Les deux médecins sont liés au service de cardiologie de l'établissement hospitalier concerné et l'un des deux doit être le cardiologue responsable pour le programme de soins (ou son remplaçant en cas d'absence). Le formulaire d'enregistrement F-Form-I-01 sert également de prescription médicale.

Les modalités d'enregistrement et de validation de ces données ainsi que la façon selon laquelle ces données sont transmises à la Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA) et à la Commission, sont établies par la BeHRA, la Commission et le Service des Soins de Santé.

Une copie de l'électrocardiogramme qui justifie l'indication pour la première implantation d'un stimulateur cardiaque ainsi que l'avis contraignant par écrit et la pose d'indication, telle que prévue à l'alinéa 2, par un électrophysiologue d'un établissement hospitalier disposant d'un agrément pour le programme de soins E est conservée dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.2. Remplacement

Pour les prestations 172410-172421, 158616-158620, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 et 158756-158760, la procédure décrite au point 4.1. doit être appliquée.

En cas de remplacement d'un stimulateur cardiaque après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et huit ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, ainsi qu'en cas de remplacement d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque implanté après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus, quatre ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, la prescription doit mentionner la raison du remplacement.

Les données sur l'état de la batterie au moment de la décision du remplacement du stimulateur cardiaque implanté après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et huit ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, et après cinq ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus, quatre ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et six ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 doivent être conservés dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.3. Remplacement prématuré

Par dérogation aux dispositions du point 5.1., un renouvellement prématuré de l'intervention de l'assurance obligatoire pour un stimulateur cardiaque ou un stimulateur de resynchronisation cardiaque (prestation 172432-172443, 172454-172465, 158631-158642, 170612-170623) peut être accordé par le Collège des médecins-directeurs sur la base du formulaire d'enregistrement dûment complété dans l'application en ligne, selon les modalités mentionnées au point 4.1, et d'un rapport médical circonstancié mentionnant l'indication absolue pour un remplacement prématuré. La demande de renouvellement prématuré de la prestation précitée est transmise, endéans les nonante jours après implantation, par le médecin-conseil au Collège des médecins-directeurs. Cette demande contient le formulaire d'enregistrement et le rapport circonstancié.

Pendant la période de garantie et en cas de dysfonctionnement qui n'est pas lié à la pathologie du bénéficiaire ou à l'évolution de sa situation médicale, le médecin explantateur est obligé de retourner le stimulateur cardiaque ou stimulateur de resynchronisation cardiaque au distributeur pour analyse de l'appareil et ce dans un délai d'un mois après l'explantation. Le distributeur est alors obligé d'appliquer les conditions de garantie et de fournir une note de crédit, quel que soit le distributeur qui fournit le stimulateur cardiaque ou le stimulateur de resynchronisation cardiaque remplaçant.

4.4. Dérogation à la procédure

Pas d'application.”;

7) L'intitulé “5. Règles d'attestation” est remplacé par ce qui suit :

5.1. Règles de cumul et de non-cumul

Les prestations 172410-172421 et 158616-158620 ne peuvent être accordées que cinq ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté avant le 1^{er} décembre 2010 ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus ou huit ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} octobre 2015, et cinq ans après l'implantation d'un premier

Beide geneesheren moeten verbonden zijn aan de dienst cardiologie van de betrokken verplegingsinrichting en één van de twee moet de cardioloog verantwoordelijk voor het zorgprogramma zijn (of zijn plaatsvervanger in geval van afwezigheid). Het registratieformulier F-Form-I-01 dient eveneens als medische voorschrift.

De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop die gegevens aan de Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA) en de Commissie worden bezorgd, worden opgesteld door de BeHRA, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

In het medisch dossier van de rechthebbende wordt een kopie bewaard van het elektrocardiogram dat de indicatie voor de eerste implantatie van een hartstimulator verantwoordt, alsook het schriftelijk bindend advies met de indicatiestelling door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over de erkenning voor het zorgprogramma E zoals voorzien in het tweede lid.

4.2. Vervanging

Voor de verstrekkingen 172410-172421, 158616-158620, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 en 158756-158760 dient de procedure beschreven onder punt 4.1. te worden toegepast.

Bij vervanging van een ingeplante hartstimulator na vijf jaar voor de stimulatoren ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 en acht jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 oktober 2015, alsook bij vervanging van een ingeplante resynchronisatiehartstimulator na vijf jaar voor de stimulatoren ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012, na vier jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 en na zes jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 oktober 2015 moet het voorschrift ook de reden van vervanging vermelden.

Gegevens over de batterijstatus op het ogenblik van de beslissing van vervanging van een ingeplante stimulator na vijf jaar voor de hartstimulatoren ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de hartstimulatoren ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 en acht jaar voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 oktober 2015, en na vijf jaar voor de resynchronisatiehartstimulatoren ingeplant vóór 1 december 2010, na 6 jaar voor de resynchronisatiehartstimulatoren ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012, na vier jaar voor de resynchronisatiehartstimulatoren ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 en na zes jaar voor de resynchronisatiehartstimulatoren ingeplant vanaf 1 oktober 2015 moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.3. Voortijdige vervanging

In afwijking van de bepalingen opgenomen onder het punt 5.1. kan een voortijdige vernieuwing van de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator (verstrekking 172432-172443, 172454-172465, 158631-158642, 170612-170623) worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs op basis van het registratieformulier dat geldig werd ingevuld via de on-line-toepassing, conform de modaliteiten vermeld in punt 4.1, en een omstandig medisch verslag waarin de absolute indicatie tot voortijdige vervanging wordt opgegeven. De aanvraag tot voortijdige hernieuwing van de genoemde verstrekking wordt, binnen de negentig dagen na implantatie, via de adviserend geneesheer overgemaakt aan het College van geneesheren-directeurs. Die aanvraag omvat het registratieformulier en het omstandig verslag.

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 explanterend geneesheer verplicht de hartstimulator of de resynchronisatiestimulator naar de verdeler terug te sturen voor analyse van het apparaat en dit binnen de maand na explantatie. De verdeler is hierdoor verplicht de voorwaarden van de garantie na te leven en een kredietnota af te leveren, ongeacht welke verdeler de vervangende hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator levert.

4.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing.”;

7) Het opschrift “5. Regels voor attestering” wordt vervangen als volgt :

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 172410-172421 en 158616-158620 kunnen pas worden toegestaan : vijf jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator voor de stimulatoren ingeplant vóór 1 december 2010 of zes jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator voor de stimulatoren ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 of acht jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator ingeplant vanaf 1 oktober 2015, en vijf jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een

stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté avant le 1^{er} décembre 2010 ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus ou quatre ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} octobre 2015.

5.2. Autres règles

Les prestations 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 et 158712-158723 peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire lorsqu'elles ne sont pas attestées en même temps que les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 ou 170612-170623 à condition que l'électrode attestée soit connectée à un stimulateur déjà placé de manière à obtenir un appareil fonctionnel.

Les prestations 158734-158745 et 158756-158760 peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire si elles ne sont pas attestées simultanément aux prestations 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 ou 170612-170623 à condition que l'électrode attestée soit connectée à un stimulateur déjà placé de manière à obtenir ainsi un appareil fonctionnel.

Les prestations pour les électrodes 158734-158745 et 158756-158760 peuvent également faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire si les électrodes sont connectées sur un stimulateur repris sur la liste nominative et attesté sous une des prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 ou 172454-172465 de manière à obtenir ainsi un appareil fonctionnel.

5.3. Dérogation aux règles d'attestation

Pas d'application.”;

8) L'intitulé “6. Résultats et statistiques” est remplacé par ce qui suit :

« La BeHRA fait chaque année une évaluation des données collectées avec rapport et explication à la Commission. La nature du rapport est établie par la Commission. Une analyse peer reviewed, sur base des données collectées peut, de plus, être demandée par la Commission.

Le Service fournit annuellement à la Commission un aperçu des données enregistrées des implantations qui ont été exécutées dans un établissement hospitalier qui ne dispose pas d'un agrément pour le programme de soins E et pour lesquelles l'avis contraignant a été donné par un électrophysiologue d'un établissement de soins qui dispose d'un agrément pour le programme de soins E. Cet aperçu comprend au moins le nom de l'établissement hospitalier implanteur, le nom de l'établissement hospitalier où la pose d'indication a eu lieu ainsi que celui de l'électrophysiologue qui a vu le patient lors de la consultation. ».

Art. 2. Dans les Listes nominatives, jointes comme annexe 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifié en dernier lieu par l'arrêté ministériel du 20 mars 2015, la Liste nominative des stimulateurs cardiaques, associée aux prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465, est remplacée par la liste nominative jointe comme annexe 1^{re} au présent arrêté.

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} octobre 2015.

Bruxelles, le 18 septembre 2015.

Mme M. DE BLOCK

vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vóór 1 december 2010 of zes jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012 of vier jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 of zes jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 oktober 2015.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 en 158712-158723 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen 158734-158745 en 158756-158760 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen voor de elektroden 158734-158745 en 158756-158760 kunnen eveneens in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer deze elektroden aangesloten worden op een stimulator opgenomen op de nominatieve lijst en aangerekend onder één van de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 of 172454-172465 om zo een functioneel apparaat te bekomen.

5.3. Derogatie aan de attesteringsregels

Niet van toepassing.”;

8) Het opschrift “6. Resultaten en statistieken” wordt vervangen als volgt :

“De BeHRA maakt een jaarlijkse evaluatie op van de verzamelde resultaten met verslag en toelichting aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie. Een peer review analyse op basis van de verzamelde gegevens kan bijkomend door de Commissie gevraagd worden.

Jaarlijks bezorgt de Dienst aan de Commissie een overzicht uit de geregistreerde gegevens van de implantaties die in een verplegingsinrichting die niet beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E werden uitgevoerd en waarvoor het bindend advies ter zake werd gegeven door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E. Dit overzicht omvat minstens de naam van de implanterende verplegingsinrichting, de naam van de verplegingsinrichting waar de indicatiestelling gebeurde alsook van de elektrofysioloog die de patiënt op raadpleging heeft gezien.”.

Art. 2. In de Nominatieve lijsten, gevoegd als bijlage 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het Ministerieel besluit van 20 maart 2015, wordt de Nominatieve lijst van de hartstimulatoren behorende bij de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465 vervangen door de nominatieve lijst die als bijlage 1 bij dit besluit is gevoegd.

Art. 3. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 oktober 2015.

Brussel, 18 september 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

Annexe 1 à l'arrêté ministériel du 18 septembre 2015 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

Bijlage 1 bij het ministerieel besluit van 18 september 2015 tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

Hartstimulatoren Stimulateurs cardiaques

Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen

E = Info changement - Info aanpassing

Abréviations pour info changement / afkortingen type aanpassing

A = Ajout - Toevoeging

S = Suppression - Geschrapt

O = Ancienne version - Oude versie

NP = Nom du produit - Naam product

NF = Nom de la firme - Naam firma

PW = Modification de prix - Prijswijziging

RW = Modification de référence - Referentiewijziging

RC = Demande retour - Recall

172395 - 172406

Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor

Premier stimulateur cardiaque implantable, y compris l'adaptateur

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement

€ 3.613,00

Afleringsmarge / Marge de livraison :

€ 148,74

Terugbetaling - Remboursement :

€ 3.613,00

Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle :

€ 0,00

**Single chamber
Single chamber**

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | St. Jude Medical | Microny II SR + | 2525T | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Microny SR K | 2535K | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1190 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SLR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SR (SR-B) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | S (S-B) | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | C20SR | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL SR | 5157 M/S | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Identity Adx VDR | 5480 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Protos VR/CLS | 122302 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456i | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T20SR | T20A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | SR 2250 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | VDR 2350 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos VR | 349 811/813 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta VDD | ADVDD01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta SR | ADSR01, ADSR03, ADSR06 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|--------------|------------|
| St. Jude Medical | Zephyr SR | 5620 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply SR | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply VDR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SR | 341 824/ 815 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SLR | 341 822/ 816 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL SR | 5626 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 SR | 359 485/505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S201 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S204 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S206 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S401 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S501 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S507 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S508 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S601 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 3595 31/32 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 3595 33/34 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR | PM1110 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR RF | PM1210 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 371997 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 371998 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J172 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio SR MRI | J175 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SES01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | RES01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio SR MRI | J275 | 01-10-2015 |

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004C | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004E | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity | PM1240 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity + | PM1260 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1160 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | KORA 100 SR | TPM007C | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR ProMRI | 394972 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR-T ProMRI | 394971 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Advisa SR MRI SureScan | A3SR01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | EnSura SR MRI SureScan | ENISR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Accolade SR MRI | L310 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM1272 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM1172 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1162 | | 01-10-2015 | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
| | Biotronik | Philos | DR (DR-A) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | D (D-A) | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1291 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1290 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL DR | 5357 M/S | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR-T | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T 70 DR | T70A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | D 2450 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | DR 2550 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos DR | 349 799/804 | | 01-10-2015 | |

| | | | | |
|--|---------------------------|----------------|------------------------------------|------------|
| | Biotronik | Cylos DR-T | 349 806/810 | 01-10-2015 |
| | Medtronic | Adapta DR | ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1 | 01-10-2015 |
| | Medtronic | Adapta D | ADD01 | 01-10-2015 |
| | St. Jude Medical | Zephyr DR | 5820 | 01-10-2015 |
| | St. Jude Medical | Zephyr XL DR | 5826 | 01-10-2015 |
| | Sorin Group | Reply D | | 01-10-2015 |
| | Sorin Group | Reply DR | | 01-10-2015 |
| | Biotronik | Cylos 990 DR | 359 483/503 | 01-10-2015 |
| | Biotronik | Cylos 990 DR-T | 359 484/504 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S202 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S203 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S205 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S207 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S402 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S403 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S502 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S503 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S505 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S506 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S602 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S603 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S604 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S605 | 01-10-2015 |
| | Biotronik | Evia DR-T | 3595 29/30 | 01-10-2015 |
| | St. Jude Medical | Accent DR | PM2112 | 01-10-2015 |
| | St. Jude Medical | Accent DR RF | PM2212 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S208 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S209 | 01-10-2015 |
| | Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S404 | 01-10-2015 |

| | | | | |
|---------------------------|------------------------|---------|--|------------|
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S606 | | 01-10-2015 |
| Medtronic | Advisa DR MRI SureScan | A3DR01 | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR | 371995 | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 371996 | | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2224 | | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2124 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J173 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J174 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO VDD | J178 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J176 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J177 | | 01-10-2015 |
| Medtronic | VERSA | VEDR01 | | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SEDR01 | | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | REDR01 | | 01-10-2015 |
| Medtronic | ENSURA MRI SureScan | ENDR01 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio DR MRI | J276 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio EL DR MRI | J277 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Formio DR MRI | J279 | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003C | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003E | | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity | PM2240 | | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity + | PM2260 | | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Endurity | PM2160 | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | KORA 100 DR | TPM006C | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR ProMRI | 394970 | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR-T ProMRI | 394969 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L311 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L331 | | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Proponent VDD | L209 | | 01-10-2015 |

| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM2272 | | | | | | 01-10-2015 | |
|-----------------------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|--|--|------------|--|
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM2172 | | | | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM2162 | | | | | | 01-10-2015 | |
| Triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode | | | | | | | | | | |
| Triple chamber sans électrode de resynchronisation | | | | | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot | | | | |
| | Medtronic | Insync III | 8042 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Contact Renewal TR2 | H 140 / H 145 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Stratos LV-T | 338 202/203 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Anthem | PM3112 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Anthem RF | PM3212 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Medtronic | Consulta CRT-P | C3TR01 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W172 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W173 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF | 377206 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF-T | 377208 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF ProMRI | 381532 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF-T ProMRI | 381534 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W274 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W275 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure | PM3120 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure RF | PM3222 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra | PM3140 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Eluna 8 HF-T ProMRI | 394968 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Medtronic | VIVA CRT-P | C5TR01 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra RF | PM3242 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT Quad | U228 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT IS1 | U225 | | 01-10-2015 | | | | | |

| | | | |
|---------------------------|---------------------|--------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Visionist CRT LV1 | U226 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP | PM3160 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP RF | PM3262 | 01-10-2015 |

172410 - 172421

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor

Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement

€ 3.613,00

Afleringsmarge / Marge de livraison :

€ 148,74

Terugbetaling - Remboursement :

€ 3.613,00

Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle :

€ 0,00

**Single chamber
Single chamber**

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | St. Jude Medical | Microny II SR + | 2525T | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Microny SR K | 2535K | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1190 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SLR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SR (SR-B) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | S (S-B) | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | C20SR | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL SR | 5157 M/S | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Identity Adx VDR | 5480 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Protos VR/CLS | 122302 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456i | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T20SR | T20A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | SR 2250 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | VDR 2350 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos VR | 349 811/813 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta VDD | ADVDD01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta SR | ADSR01, ADSR03, ADSR06 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|--------------|------------|
| St. Jude Medical | Zephyr SR | 5620 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply SR | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply VDR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SR | 341 824/ 815 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SLR | 341 822/ 816 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL SR | 5626 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 SR | 359 485/505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S201 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S204 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S206 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S401 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S501 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S507 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S508 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S601 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 3595 31/32 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 3595 33/34 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR | PM1110 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR RF | PM1210 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 371997 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 371998 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J172 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio SR MRI | J175 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SES01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | RES01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio SR MRI | J275 | 01-10-2015 |

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004C | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004E | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity | PM1240 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity + | PM1260 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1160 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | KORA 100 SR | TPM007C | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR ProMRI | 394972 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR-T ProMRI | 394971 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Advisa SR MRI SureScan | A3SR01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | EnSura SR MRI SureScan | ENISR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Accolade SR MRI | L310 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM1272 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM1172 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1162 | | 01-10-2015 | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
| | Biotronik | Philos | DR (DR-A) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | D (D-A) | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1291 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1290 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL DR | 5357 M/S | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR-T | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T 70 DR | T70A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | D 2450 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | DR 2550 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos DR | 349 799/804 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|------------------------------------|------------|
| Biotronik | Cylos DR-T | 349 806/810 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta DR | ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta D | ADD01 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr DR | 5820 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL DR | 5826 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply D | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply DR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR | 359 483/503 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR-T | 359 484/504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S202 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S203 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S205 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S207 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S402 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S403 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S502 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S503 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S506 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S602 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S603 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S604 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S605 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 3595 29/30 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR | PM2112 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR RF | PM2212 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S208 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S209 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S404 | 01-10-2015 |

| | | | |
|---------------------------|------------------------|---------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S606 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Advisa DR MRI SureScan | A3DR01 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR | 371995 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 371996 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J173 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J174 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO VDD | J178 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J176 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J177 | 01-10-2015 |
| Medtronic | VERSA | VEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | REDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | ENSURA MRI SureScan | ENDR01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio DR MRI | J276 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio EL DR MRI | J277 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Formio DR MRI | J279 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003C | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003E | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity | PM2240 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity + | PM2260 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Endurity | PM2160 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | KORA 100 DR | TPM006C | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR ProMRI | 394970 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR-T ProMRI | 394969 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L311 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L331 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Proponent VDD | L209 | 01-10-2015 |

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|-----------------------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM2272 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM2172 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM2162 | | 01-10-2015 | |
| Triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode | | | | | | |
| Triple chamber sans électrode de resynchronisation | | | | | | |
| | Medtronic | Insync III | 8042 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Contact Renewal TR2 | H 140 / H 145 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Stratos LV-T | 338 202/203 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Anthem | PM3112 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Anthem RF | PM3212 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Consulta CRT-P | C3TR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W172 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W173 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF | 377206 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF-T | 377208 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF ProMRI | 381532 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF-T ProMRI | 381534 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W274 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W275 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure | PM3120 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure RF | PM3222 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra | PM3140 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 HF-T ProMRI | 394968 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | VIVA CRT-P | C5TR01 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra RF | PM3242 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT Quad | U228 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT IS1 | U225 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|---------------------|--------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Visionist CRT LV1 | U226 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP | PM3160 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP RF | PM3262 | 01-10-2015 |

172432 - 172443

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen
 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé pour des raisons liées au patient

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement € 3.613,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Terugbetaling - Remboursement : € 3.613,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Single chamber
Single chamber

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | St. Jude Medical | Microny II SR + | 2525T | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Microny SR K | 2535K | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1190 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SLR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SR (SR-B) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | S (S-B) | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | C20SR | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL SR | 5157 M/S | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Identity Adx VDR | 5480 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Protos VR/CLS | 122302 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456i | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T20SR | T20A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | SR 2250 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | VDR 2350 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos VR | 349 811/813 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta VDD | ADVDD01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta SR | ADSR01, ADSR03, ADSR06 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|--------------|------------|
| St. Jude Medical | Zephyr SR | 5620 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply SR | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply VDR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SR | 341 824/ 815 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SLR | 341 822/ 816 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL SR | 5626 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 SR | 359 485/505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S201 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S204 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S206 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S401 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S501 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S507 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S508 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S601 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 3595 31/32 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 3595 33/34 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR | PM1110 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR RF | PM1210 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 371997 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 371998 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J172 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio SR MRI | J175 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SES01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | RES01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio SR MRI | J275 | 01-10-2015 |

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004C | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004E | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity | PM1240 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity + | PM1260 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1160 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | KORA 100 SR | TPM007C | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR ProMRI | 394972 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR-T ProMRI | 394971 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Advisa SR MRI SureScan | A3SR01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | EnSura SR MRI SureScan | ENISR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Accolade SR MRI | L310 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM1272 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM1172 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1162 | | 01-10-2015 | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
| | Biotronik | Philos | DR (DR-A) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | D (D-A) | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1291 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1290 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL DR | 5357 M/S | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR-T | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T 70 DR | T70A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | D 2450 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | DR 2550 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos DR | 349 799/804 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|------------------------------------|------------|
| Biotronik | Cylos DR-T | 349 806/810 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta DR | ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta D | ADD01 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr DR | 5820 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL DR | 5826 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply D | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply DR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR | 359 483/503 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR-T | 359 484/504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S202 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S203 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S205 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S207 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S402 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S403 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S502 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S503 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S506 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S602 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S603 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S604 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S605 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 3595 29/30 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR | PM2112 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR RF | PM2212 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S208 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S209 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S404 | 01-10-2015 |

| | | | |
|---------------------------|------------------------|---------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S606 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Advisa DR MRI SureScan | A3DR01 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR | 371995 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 371996 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J173 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J174 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO VDD | J178 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J176 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J177 | 01-10-2015 |
| Medtronic | VERSA | VEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | REDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | ENSURA MRI SureScan | ENDR01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio DR MRI | J276 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio EL DR MRI | J277 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Formio DR MRI | J279 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003C | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003E | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity | PM2240 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity + | PM2260 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Endurity | PM2160 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | KORA 100 DR | TPM006C | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR ProMRI | 394970 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR-T ProMRI | 394969 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L311 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L331 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Proponent VDD | L209 | 01-10-2015 |

| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM2272 | | | | | | 01-10-2015 | |
|-----------------------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|--|--|------------|--|
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM2172 | | | | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM2162 | | | | | | 01-10-2015 | |
| Triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode | | | | | | | | | | |
| Triple chamber sans électrode de resynchronisation | | | | | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot | | | | |
| | Medtronic | Insync III | 8042 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Contact Renewal TR2 | H 140 / H 145 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Stratos LV-T | 338 202/203 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Anthem | PM3112 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Anthem RF | PM3212 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Medtronic | Consulta CRT-P | C3TR01 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W172 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W173 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF | 377206 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF-T | 377208 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF ProMRI | 381532 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Evia HF-T ProMRI | 381534 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W274 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W275 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure | PM3120 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure RF | PM3222 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra | PM3140 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Biotronik | Eluna 8 HF-T ProMRI | 394968 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Medtronic | VIVA CRT-P | C5TR01 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra RF | PM3242 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT Quad | U228 | | 01-10-2015 | | | | | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT IS1 | U225 | | 01-10-2015 | | | | | |

| | | | |
|---------------------------|---------------------|--------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Visionist CRT LV1 | U226 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP | PM3160 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP RF | PM3262 | 01-10-2015 |

172454 - 172465

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life
 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé en cas d'une end-of-life

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement € 3.613,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Terugbetaling - Remboursement : € 3.613,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Single chamber
Single chamber

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | St. Jude Medical | Microny II SR + | 2525T | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Microny SR K | 2535K | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1190 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SLR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | SR (SR-B) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | S (S-B) | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | C20SR | | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL SR | 5157 M/S | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Identity Adx VDR | 5480 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Protos VR/CLS | 122302 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL VDR | 5456i | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T20SR | T20A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | SR 2250 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | VDR 2350 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos VR | 349 811/813 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta VDD | ADVDD01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Adapta SR | ADSR01, ADSR03, ADSR06 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|--------------|------------|
| St. Jude Medical | Zephyr SR | 5620 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply SR | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply VDR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SR | 341 824/ 815 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Philos II SLR | 341 822/ 816 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL SR | 5626 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 SR | 359 485/505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S201 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S204 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S206 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S401 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S501 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S507 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S508 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S601 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 3595 31/32 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 3595 33/34 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR | PM1110 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent SR RF | PM1210 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR | 371997 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia SR-T | 371998 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI SR | PM1124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J172 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio SR MRI | J175 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SES01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | RES01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio SR MRI | J275 | 01-10-2015 |

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004C | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Reply 200 SR | TPM004E | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity | PM1240 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity + | PM1260 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1160 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | KORA 100 SR | TPM007C | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR ProMRI | 394972 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 SR-T ProMRI | 394971 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Advisa SR MRI SureScan | A3SR01 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | EnSura SR MRI SureScan | ENISR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Accolade SR MRI | L310 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Assurity MRI | PM1272 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity MRI | PM1172 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Endurity | PM1162 | | 01-10-2015 | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Dual chamber | | | | | | |
| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
| | Biotronik | Philos | DR (DR-A) | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos | D (D-A) | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1291 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Insignia I Ultra | 1290 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Verity Adx XL DR | 5357 M/S | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Philos II | DR-T | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | T 70 DR | T70A1 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | D 2450 | | 01-10-2015 | |
| | Sorin Group | Symphony | DR 2550 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Cylos DR | 349 799/804 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|----------------|------------------------------------|------------|
| Biotronik | Cylos DR-T | 349 806/810 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta DR | ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Adapta D | ADD01 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr DR | 5820 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Zephyr XL DR | 5826 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply D | | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply DR | | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR | 359 483/503 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Cylos 990 DR-T | 359 484/504 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S202 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S203 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S205 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S207 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S402 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S403 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S502 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S503 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S505 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 50 | S506 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S602 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S603 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S604 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S605 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 3595 29/30 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR | PM2112 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent DR RF | PM2212 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S208 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 20 | S209 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Altrua 40 | S404 | 01-10-2015 |

| | | | |
|---------------------------|-------------------------|---------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Altrua 60 | S606 | 01-10-2015 |
| Medtronic | Advisea DR MRI SureScan | A3DR01 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR | 371995 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Evia DR-T | 371996 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2224 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Accent MRI DR | PM2124 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J173 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO | J174 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | INGENIO VDD | J178 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J176 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Ingenio DR MRI | J177 | 01-10-2015 |
| Medtronic | VERSA | VEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | SENSIA | SEDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | RELIA | REDR01 | 01-10-2015 |
| Medtronic | ENSURA MRI SureScan | ENDR01 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio DR MRI | J276 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Vitalio EL DR MRI | J277 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Formio DR MRI | J279 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003C | 01-10-2015 |
| Sorin Group | Reply 200 DR | TPM003E | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity | PM2240 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Assurity + | PM2260 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Endurity | PM2160 | 01-10-2015 |
| Sorin Group | KORA 100 DR | TPM006C | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR ProMRI | 394970 | 01-10-2015 |
| Biotronik | Eluna 8 DR-T ProMRI | 394969 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L311 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Accolade DR MRI | L331 | 01-10-2015 |
| Boston Scientific Benelux | Proponent VDD | L209 | 01-10-2015 |

| | | | | |
|------------------|--------------|--------|------------|--|
| St. Jude Medical | Assurity MRI | PM2272 | 01-10-2015 | |
| St. Jude Medical | Endurity MRI | PM2172 | 01-10-2015 | |
| St. Jude Medical | Endurity | PM2162 | 01-10-2015 | |

Triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode
Triple chamber sans électrode de resynchronisation

| Code d'identification Identificatiecode | Distributeur Verdeeler | Nom du dispositif Naam hulpmiddel | Référence Referentie | E | A partir de Vanaf | Jusqu'au Tot |
|--------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------|-------------------------|---|----------------------|-----------------|
| | Medtronic | Insync III | 8042 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Contact Renewal TR2 | H 140 / H 145 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Stratos LV-T | 338 202/203 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Anthem | PM3112 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Anthem RF | PM3212 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | Consulta CRT-P | C3TR01 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W172 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | INVIVE | W173 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF | 377206 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF-T | 377208 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF ProMRI | 381532 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Evia HF-T ProMRI | 381534 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W274 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Inliven CRT | W275 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure | PM3120 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure RF | PM3222 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra | PM3140 | | 01-10-2015 | |
| | Biotronik | Eluna 8 HF-T ProMRI | 394968 | | 01-10-2015 | |
| | Medtronic | VIVA CRT-P | C5TR01 | | 01-10-2015 | |
| | St. Jude Medical | Allure Quadra RF | PM3242 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT Quad | U228 | | 01-10-2015 | |
| | Boston Scientific Benelux | Visionist CRT IS1 | U225 | | 01-10-2015 | |

| | | | |
|---------------------------|---------------------|--------|------------|
| Boston Scientific Benelux | Visionist CRT LV1 | U226 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP | PM3160 | 01-10-2015 |
| St. Jude Medical | Quadra Allure MP RF | PM3262 | 01-10-2015 |

Mise à jour - Bijwerking

16-09-2015

*Hartstimulatoren
Stimulateurs cardiaques*

Page 29

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 18 septembre 2015 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1^{re} et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs.

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

Mme M. DE BLOCK

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 18 september 2015 tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen.

De Minister van Sociale Zaken,

Mevr. M. DE BLOCK